*Załącznik nr 1 do SIWZ*

**Pakiet nr 1**

**Zestaw opatrunkowy do podciśnieniowej terapii leczenia ran**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L. P. | ASORTYMENT  SZCZEGÓŁOWY | JEDN. MIARY | ILOŚĆ  12 M-CY | CENA NETT0 | CENA BRUTTO | WARTOŚĆ NETTO | WARTOŚĆ BRUTTO | PRODUCENT |
| 1 | Jałowy piankowy zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej mały,  Skład zestawu:  - jałowy opatrunek piankowy, rozmiar: 10x8x3cm  - miękki elastyczny port z drenem wyściełanym gąbką, która minimalizuje ucisk, wypełniony dodatkowo materiałem zapobiegającym zapychaniu i zaginaniu się drenu podczas terapii. Dren z jednej strony zakończony szybkozłaczką kompatybilną z kanistrem,  - folia samoprzylepna okluzyjna | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 2 | Jałowy piankowy zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej średni,  Skład zestawu:  - jałowy opatrunek piankowy, rozmiar: 20x12,5x3cm  - miękki elastyczny port z drenem wyściełanym gąbką, która minimalizuje ucisk, wypełniony dodatkowo materiałem zapobiegającym zapychaniu i zaginaniu się drenu podczas terapii. Dren z jednej strony zakończony szybkozłaczką kompatybilną z kanistrem,  - folia samoprzylepna okluzyjna | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 3 | Jałowy piankowy zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej duży,  Skład zestawu:  - jałowy opatrunek piankowy, rozmiar: 25x15x3cm  - miękki elastyczny port z drenem wyściełanym gąbką, która minimalizuje ucisk, wypełniony dodatkowo materiałem zapobiegającym zapychaniu i zaginaniu się drenu podczas terapii. Dren z jednej strony zakończony szybkozłaczką kompatybilną z kanistrem,  - folia samoprzylepna okluzyjna | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 4 | Łącznik Y pozwalający na połączenie dwóch sterylnych portów z jednym przyrządem do podciśnienia | **szt.** | **10** |  |  |  |  |  |
| 5 | Kanister – jednorazowy zbiornik z substancją żelującą wysięk:  - z drenem przeźroczystym zakończonym filtrem do podłączenia z aparatem do podciśnieniowego leczenia ran,  - z dodatkowym drenem zakończonym z jednej strony szybkozłączką, a z drugiej końcówką do podłączenia z kanistrem,  - rozmiar kanistra: 800ml | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 6 | Kanister – jednorazowy zbiornik z substancją żelującą wysięk:  - z drenem przeźroczystym zakończonym filtrem do podłączenia z aparatem do podciśnieniowego leczenia ran,  - z dodatkowym drenem zakończonym z jednej strony szybkozłączką, a z drugiej końcówką do podłączenia z kanistrem,  - rozmiar kanistra: 250ml | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 7 | Kanister - jednorazowy zbiornik na wydzielinę, z substancją żelującą, wbudowanym filtrem przeciwbakteryjnym oraz drenem zakończonym szybkozłączką (do podłączenia zestawu opatrunkowego) o pojemności 750ml | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 8 | Pojedynczo pakowany dren z miękkim wyściełanym kanałem, zapobiegający zapychaniu podczas użytkowania oraz powstawania odleżyn | **szt.** | **250** |  |  |  |  |  |
| 9 | Folia samoprzylepna okluzyjna w rozmiarze 20x30cm | **szt.** | **50** |  |  |  |  |  |
| 10 | Folia samoprzylepna okluzyjna w rozmiarze 40x60cm | **szt.** | **50** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | | | |  |  |  |

**Zamawiający wymaga na czas trwania umowy bezpłatnego użyczenia urządzenia do podciśnieniowej terapii leczenia ran (minimum 5 urządzeń):**

* **przenośne – opcjonalne dołączenie torby przenośnej,**
* **zakres ciśnień 40-200mmHg,**
* **czas ładowania baterii – 3 godziny, ok. 80% pojemności,**
* **czas pracy na baterii – około 20 godzin,**
* **cykle pracy – ciągłe lub naprzemienne,**
* **wyświetlacz cyfrowy,**
* **automatyczna blokada – zablokowanie po 10 minutach,**
* **proszek żelujący powodujący krzepnięcie w kanistrze,**
* **oznaczenia na zbiorniku,**
* **filtr antybakteryjny wewnątrz kanistra,**
* **alarm niskiego poziomu baterii,**
* **alarm niskiego ciśnienia,**
* **alarm wysokiego ciśnienia,**
* **alarm pełnego kanistra,**
* **alarm zablokowania przewodu,**
* **klamry wężyka,**
* **alarm niedziałającego urządzenia,**
* **opcja zasilania z sieci elektrycznej**

**Pakiet nr 2**

**Fartuchy na oko**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Fartuch operacyjny jednorazowego użytku typu SPUNLACE. Sterylny. Wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 35g/m2. Stanowi niezawodną ochronę przed bakteriami i płynami. Gwarantujący cyrkulacje powietrza , ciepła i pary wodnej. Zapewniający komfort noszenia. Oddychający – przyjemny dla skóry. Złożony w sposób zapewniający” sterylne plecy” – z szerokimi połami nakładającymi się na siebie, troki umiejscowione w kartoniku umożliwiające zawiązanie ich w sposób aseptyczny. Na opakowaniu zewnętrznym min. podwójny zestaw etykiet do dokumentacji medycznej z kodem kreskowym, numerem katalogowym datą ważności i numerem Serii. Widoczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu spełniające wymogi Normy Europejskiej EN13795. Rozmiary M, L, XL, XXL Długość 130 cm , 150 cm, 170 cm(+- 5cm). Może być z dwoma ręcznikami | **szt.** | **12000** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | | | |  |  |  |

**Pakiet nr 3**

**Wiertła do wiertarki szybkoobrotowej**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Wiertła do wiertarki szybkoobrotowej kompatybilne z posiadaną wiertarką w bloku operacyjnym.  Do kątnic i prostownic :  -diamentowe o średnicy 2,5mm – 7,5mm długości 14cm  - diamentowe gruboziarniste o średnicy 3,0mm długości 14cm  -stalowa różyczka o średnicy 2,0-9,0mm długości 14cm | **szt.** | **140** |  |  |  |  |  |
| **2.** | Wiertła do wiertarki szybkoobrotowej kompatybilne z posiadaną wiertarką w bloku operacyjnym.  Wiertła stalowe do kranitomu proste i spiralne, średnica 2,3mm długość 8cm | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| **3.** | Jednorazowy trepan do perfarotara kompatybilny z posiadaną wiertarką  średnica zewnętrzna 14mm, średnica wewnętrzna 11mm, rant 3mm | **szt.** | **1** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | | | |  |  |  |

**Pakiet nr 4**

**Jednorazowy sterylny ssak neurochirurgiczny**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Jednorazowy sterylny ssak neurochirurgiczny zagięty kąt 150 z uchwytem plastikowym, oznaczenie kolor zielony, regulacja siły ssania – otwór 1,5 mm, długość części roboczej 130mm, średnica 6 CH/2mm zew., śr. 1,45mm | **szt.** | **120** |  |  |  |  |  |
| **2.** | Jednorazowy sterylny ssak stalowy neurochirurgiczny zagięty kąt 150 z uchwytem plastikowym, oznaczenie kolor niebieski, regulacja siły ssania – otwór 1,5 mm, długość części roboczej 130mm, średnica 9 CH/3mm zew., śr. wew. 2,54mm, | **szt.** | **120** |  |  |  |  |  |
| **3.** | Jednorazowy sterylny ssak stalowy neurochirurgiczny zagięty kąt 150 z uchwytem plastikowym, oznaczenie kolor biały, regulacja siły ssania – otwór 1,5 mm, długość części roboczej 130mm, średnica 12 CH/4mm zew., śr. wew. 3,0mm, | **szt.** | **120** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | | | |  |  |  |

**Pakiet nr 5**

**Stapler tnąco – szyjący 75mm z 6 rzędami zszywek**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **12 M-CY** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| 1. | Jednorazowa rączka sztaplera liniowego z nozem wbudowanym w ładunek i sekwencyjną regulację wysokości zszywek – osobno pakowany, kompatybilny ładunek przeznaczony do tkanki standartowej (1,5 mm po zamknięci),pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej 2 mm po zamknięciu). Posiadający 6 rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości lini szwu 81 mm | **szt.** | **80** |  |  |  |  |  |
| 2. | Uniwersalny ładunek do jednorazowego sztaplera liniowego z nożem posiadającego sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standartowej (1,5 mm po zamknięciu) pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej 2 mm po zamknięciu. Posiadający 6 rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D długości lini szwu 81 mm (nóż zintegrowany z ładunkiem) | **szt.** | **200** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM :** | | | | | |  |  |  |

**Pakiet nr 6**

**Akcesoria urologiczne**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **NAZWA** | **ROZMIAR** | **ILOŚĆ**  **na 24 M-CE** | **CENA**  **NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ**  **NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | **Balonowy rozszerzacz moczowodu**  Służy do poszerzania moczowodu przed rozpoczęciem manewrowania złogami lub ureteroskopią oraz do poszerzania śródściennego odcinka moczowodu. Na proksymalnym i dystalnym końcu balonu znajdują się znaczniki cieniodajne. Specjalny uchwyt z imadłem sztyftowym w zestawie ma za zadanie stabilizację prowadnika podczas wprowadzania. Zestaw zawiera cewnik balonowy i prowadnik. | 5FR/65cm  balon 5mm/4cm | **6** |  |  |  |  |  |
| **2.** | **Cewnik moczowodowy z otwartym końcem**  Stosowany do wykonywania wstecznego pielogramu, przeprowadzania drenażu i sterowania w krętym moczowodzie. Giętka, otwarta końcówka ma konstrukcję umożliwiającą atraumatyczne wprowadzenie do moczowodu i przejście przez niego oraz pozwala na umieszczanie po prowadniku.  (opakowanie 10szt.) | 6FR/70cm | **4** |  |  |  |  |  |
| **3.** | **Cewnik moczowodowy z otwartym końcem**  Stosowany do wykonywania wstecznego pielogramu, przeprowadzania drenażu i sterowania w krętym moczowodzie. Giętka, otwarta końcówka ma konstrukcję umożliwiającą atraumatyczne wprowadzenie do moczowodu i przejście przez niego oraz pozwala na umieszczanie po prowadniku.  (opakowanie 10szt) | 7FR/70cm | **2** |  |  |  |  |  |
| **4.** | **Laserowe cewniki moczowodowe**  Służące do ochrony i podawania światłowodu laserowego w moczowodzie. Można usunąć złącze i użyć cewnika do wstrzykiwania środka cieniującego. | 3Fr/115cm | **4** |  |  |  |  |  |
| **5.** | **Okluzyjny cewnik balonowy do połączenia miedniczkowo-moczowodowego**  Służy do przejściowego zablokowania połączenia miedniczkowo-moczowodowego w celu zapobiegania przedostawaniu się fragmentów kamieni do moczowodu podczas zabiegu przezskórnej litotrypsji oraz do wstrzykiwania środka cieniującego. Wyjmowany adapter do napełniania/wstrzykiwania pozwala na usunięcie cystoskopu po założeniu cewnika. | 6FR/75cm | **6** |  |  |  |  |  |
| **6.** | **Zatyczka endoskopu**  Służy do zachowania szczelności wokół urządzeń lub prowadników wprowadzanych przez endoskop. Złącze można połączyć z dowolnym standardowym żeńskim złączem Luer lock lub bańkowym złączem endoskopu. | .025"-.038" | **100** |  |  |  |  |  |
| **7.** | **Ureteroskopowy system irygacyjny**  Służy do kontrolowanej ręcznej irygacji w trakcie endoskopii. | **nie dotyczy** | **60** |  |  |  |  |  |
| **8.** | **Jednorazowa dwuczęściowa igła trokara**  Stosowana do uzyskiwania dostępu do przezskórnej nefrostomii. Konstrukcja igły zapewnia lepszą wizualizację końcówki igły podczas stosowania z aparaturą do obrazowania ultrasonograficznego. | 18G/20cm | **10** |  |  |  |  |  |
| **9.** | **Igła nacinająca powięź**.  Wprowadzana po prowadniku do nacięcia powięzi nerkowej w celu ułatwienia poszerzenia kanału mięśniowo-powięziowego. | 18G/5cm  ostrze 10mm | **4** |  |  |  |  |  |
| **10.** | **Prowadnik Amplatz**.  Skonstruowany ze stali nierdzewnej, prosty, z giętką końcówką, jest stosowany do tworzenia kanału i ułatwiania umiejscawiania urządzeń chirurgicznych. | .038"/145cm | **40** |  |  |  |  |  |
| **11.** | **Dwukanałowy moczowodowy cewnik dostępowy** Służy do wstrzykiwania środka kontrastowego i żelu znieczulającego i/lub do umieszczania prowadnika zabezpieczającego. Dwukanałowa konstrukcja eliminuje konieczność wielokrotnego cewnikowania , zawiera powłokę chydrofilną | 6/10FR/50cm | **2** |  |  |  |  |  |
| **12.** | **Prowadnik z rdzeniem nitinolowym**  Prowadnik dwufunkcyjny, posiadający na każdym z końców zdatne do użytku giętkie końcówki, jedną prostą, a drugą pod kątem. W konsekwencji, każdy koniec prowadnika może być użyty do sterowania w krętych moczowodach. prowadnik stanowi 2 prowadniki w jednym, co daje dodatkową  korzyść, redukując liczbę potrzebnych narzędzi. Powłoka hydrofilna pozwala na wprowadzanie bez wysiłku. | 035"/150cm | **2** |  |  |  |  |  |
| **13.** | **Spiralny ekstraktor złogów**  Służy do manewrowania złogami i ich usuwania w obrębie dróg moczowych. Spiralna konstrukcja ekstraktora umożliwia objęcie i skuteczne uchwycenie kamienia. Spiralna budowa ułatwia utrzymanie kamienia w koszyku podczas jego przesuwania wzdłuż moczowodu. Zwiększona wytrzymałość drutu umożliwia koszykowi łatwiejsze rozszerzenie moczowodu niż w przypadku standardowych modeli. | 2.8FR/115cm  koszyk 4 druty | **4** |  |  |  |  |  |
| **14.** | **Spiralny ekstraktor złogów**  Służy do manewrowania złogami i ich usuwania w obrębie dróg moczowych. Spiralna konstrukcja ekstraktora umożliwia objęcie i skuteczne uchwycenie kamienia. Spiralna budowa ułatwia utrzymanie kamienia w koszyku podczas jego przesuwania wzdłuż moczowodu. Zwiększona wytrzymałość drutu umożliwia koszykowi łatwiejsze rozszerzenie moczowodu . | 3.2FR/115cm  koszyk 4 druty | **4** |  |  |  |  |  |
| **15.** | **Koszulka dostępu moczowodowego**  Służy do wytworzenia kanału w trakcie endoskopowych zabiegów urologicznych, ułatwiając przejście endoskopem i innymi narzędziami do dróg moczowych. Koszulka dostępu moczowodowego zapewnia poszerzenie moczowodu i ciągły kanał roboczy do wprowadzania endoskopów i narzędzi w trakcie procedur z dostępem moczowodowym. Koszulka chroni moczowód w trakcie wielokrotnych wymian narzędzi, zmniejszając możliwość spowodowania urazu. Ciągły kanał chroni również delikatne narzędzia i mniejsze endoskopy przed uszkodzeniem, ograniczając liczbę kosztownych napraw. Zawiera powłokę hydrofilną | 12FR/35cm | **6** |  |  |  |  |  |
| **16.** | Koszulka dostępu moczowodowego  Służy do wytworzenia kanału w trakcie endoskopowych zabiegów urologicznych, ułatwiając przejście endoskopem i innymi  narzędziami do dróg moczowych. Koszulka dostępu moczowodowego zapewnia poszerzenie moczowodu i ciągły kanał roboczy do wprowadzania endoskopów i narzędzi w trakcie procedur z dostępem moczowodowym. Koszulka chroniąca moczowód w trakcie wielokrotnych wymian narzędzi, zmniejszając możliwość spowodowania urazu. Ciągły kanał chroni również delikatne narzędzia i mniejsze endoskopy przed uszkodzeniem, ograniczając liczbę kosztownych napraw. Zawiera powłokę hydrofilną | 12FR/55cm | **6** |  |  |  |  |  |
| **17.** | **Nitinolowy ekstraktor złogów**  Służy do manewrowania złogami i ich usuwania w obrębie dróg moczowych. Przy pełnym rozprężeniu unikalna wielodrutowa geometria tworzy tradycyjny 4-drutowy koszyk. Częściowe zamknięcie zmienia kształt koszyka, tworząc wyjątkowo ciasno spleciony  koszyk 16-drutowy. Dwoistość ekstraktora pozwala zarówno na rutynowe chwytanie i usuwanie nienaruszonych złogów, jak i na lepsze chwytanie wielu małych fragmentów powstałych po litotrypsji wewnątrzustrojowej. | 1.7FR/115cm  koszyk 1cm  4/16 drutów | **10** |  |  |  |  |  |
| **18.** | **Nitinolowy ekstraktor złogów**  Służy do wydobywania złogów z moczowodu. Konstrukcja umożliwia lekarzowi chwytanie, zmianę położenia, zwolnienie lub usuwanie złogów w nerce lub moczowodzie. | 1.7FR/115cm | **10** |  |  |  |  |  |
| **19.** | **Wydobywacz stentów**  Służący do chwytania w pętlę i wydobywania stentów lub ciał obcych w obrębie dróg moczowych. Giętka konstrukcja pętli do wydobywania z drutu nitinolowego ułatwia uchwycenie i usunięcie stentu. | 4.5FR/65cm | **2** |  |  |  |  |  |
| **20.** | **Nitinolowe urządzenie do przechwytywania i wydobywania złogów w kształcie parasolki**  Urządzenie jest przeznaczone do przechwytywania i usuwania kamieni i innych ciał obcych w drogach moczowych, oraz do minimalizacji migracji złogów w trakcie litotrypsji wewnątrzustrojowej. | 2.8FR/145cm  koszyk 7mm | **20** |  |  |  |  |  |
| **21.** | **Nitinolowy, bezkońcówkowy ekstraktor złogów**  Służy do manewrowania złogami i ich usuwania w obrębie dróg moczowych. Nitinolowy drut z pamięcią kształtu pozwala na zachowanie przez koszyk kształtu po skrajnym skręceniu. Bezkońcówkowa konstrukcja ułatwia uchwycenie złogów w kielichach, umożliwiając otwarcie koszyka przy podstawie kielicha i objęcie złogu. | 1.5FR/115cm  koszyk 1 cm | **10** |  |  |  |  |  |
| **22.** | **Drut prowadzący** stosowany do umiejscawiania i wymiany cewnika w krętym lub zapętlonym moczowodzie lub pokonywania dużych kamieni w drodze do nerki. Rdzeń nitinolowy umożliwia maksymalne zgięcie bez zapętlenia. Platynowa końcówka zapewnia dobrą wizualizację w trakcie fluoroskopii. Kontrola obrotu w stosunku jeden do jednego umożliwia precyzyjne sterowanie w najtrudniejszych obszarach anatomicznych. Wersja ze sztywnym trzonem. | .035"/145cm | **20** |  |  |  |  |  |
| **23.** | **Zestaw metalowego stentu moczowodowego** Stosowany do tymczasowego stentowania moczowodu u dorosłych pacjentów z zewnątrzpochodnym zwężeniem moczowodu. Zestaw zawiera: stent, system pozycjonowania stentu i prowadnik | 6FR/24cm | **2** |  |  |  |  |  |
| **24.** | **Prowadnik z dwustronnie giętką końcówką** Stosowany do umieszczania i wymiany cewników w krętym lub zapętlonym moczowodzie, pokonywania kamienia w drodze do nerki lub w przypadkach wymagających zwiększonej kontroli i dużej cieniodajności. Konstrukcja z dwustronnie giętką końcówką umożliwia bezpieczne wprowadzenie do ciała pacjenta i zapobiega uszkodzeniu aparatury endoskopowej w przypadku wprowadzania po prowadniku. Rdzeń nitinolowy umożliwia maksymalne zgięcie bez zapętlenia. Kontrola obrotu w stosunku jeden do jednego umożliwia precyzyjne sterowanie w najtrudniejszych obszarach anatomicznych. Trzon prowadnika posiada oznaczenia w odstępach  co 5 cm w celu zapewnienia wizualizacji endoskopowej. Platynowa końcówka zapewnia wysoki stopień wizualizacji w trakcie fluoroskopii. Zawiera powłokę hydrofilną | .035"/145cm | **4** |  |  |  |  |  |
| **25.** | **Zestaw miękkiego stentu moczowodowego**  Stosowany do czasowego drenażu wewnętrznego moczu z poziomu połączenia miedniczkowo-moczowodowego do pęcherza.  Zestaw zawiera stent, prowadnik i pozycjoner. | 6FR/26cm | **40** |  |  |  |  |  |
| **26.** | **Zestaw miękkiego stentu moczowodowego** Stosowany do czasowego drenażu wewnętrznego moczu z poziomu połączenia miedniczkowo-moczowodowego do pęcherza. Zestaw zawiera stent, prowadnik i pozycjoner. | 7FR/28cm | **20** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | | | |  |  |  |

**Pakiet nr 7**

**Zestawy do infiltracji ran**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN.**  **MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** | | 1. | Zestaw do infiltracji ran składający się z :  -cewnika do infiltracji ran19G x600 mm z otworami na pierwszych 100 mm, zbrojony stalową spiralą zapewniającą wypływ leku nawet przy nacisku tkanek na cewnik .Mikroperforacja prowadzona w linii spiralnej wokół cewnika, ściśle i równomiernie rozmieszczona aby zapewnić rozkład środka znieczulającego na całej długości perforacji, w promieniu 3600 wokół cewnika.Cewnik widoczny w RTG i USG  -rozrywalnego systemu służącego do umiejscowienia cewnika, zintegrowanego z kaniulą wprowadzającą cewnik (kaniula do wkłucia) 18Gx 116 mm  -zintegrowanego mocowania filtra i cewnika do ciała pacjenta, wypustki na spodzie mocowania, aby zapewnić stabilizację cewnika  - płaski okrągły filtr 0,2µm. | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  | | 2. | Zestaw do infiltracji ran składający się z :  -cewnika do infiltracji ran19G x600 mm z otworami na pierwszych 150 mm, zbrojony stalową spiralą zapewniającą wypływ leku nawet przy nacisku tkanek na cewnik .Mikroperforacja prowadzona w linii spiralnej wokół cewnika, ściśle i równomiernie rozmieszczona aby zapewnić rozkład środka znieczulającego na całej długości perforacji, w promieniu 3600 wokół cewnika.Cewnik widoczny w RTG i USG  -rozrywalnego systemu służącego do umiejscowienia cewnika, zintegrowanego z kaniulą wprowadzającą cewnik (kaniula do wkłucia) 18Gx 116 mm  -zintegrowanego mocowania filtra i cewnika do ciała pacjenta, wypustki na spodzie mocowania, aby zapewnić stabilizację cewnika  - płaski okrągły filtr 0,2µm. | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  | | 3. | Zestaw do infiltracji ran składający się z :  -cewnika do infiltracji ran19G x700 mm z otworami na pierwszych 220 mm, zbrojony stalową spiralą zapewniającą wypływ leku nawet przy nacisku tkanek na cewnik .Mikroperforacja prowadzona w linii spiralnej wokół cewnika, ściśle i równomiernie rozmieszczona aby zapewnić rozkład środka znieczulającego na całej długości perforacji, w promieniu 3600 wokół cewnika.Cewnik widoczny w RTG i USG  -rozrywalnego systemu służącego do umiejscowienia cewnika, zintegrowanego z kaniulą wprowadzającą cewnik (kaniula do wkłucia) 18Gx 116 mm  -zintegrowanego mocowania filtra i cewnika do ciała pacjenta, wypustki na spodzie mocowania, aby zapewnić stabilizację cewnika  - płaski okrągły filtr 0,2µm. | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  | | 4. | Przenośny system infuzyjny, w całości wolny od lateksu i DEHP, wykorzystujący zbiornik elastomerowy o objętości nominalnej 275 ml. Predkość przepływu 5 ml/h. Z filtrem 5µm na linii infuzyjnej. Port do napełnienia urządzenia na drenie, wyposażony w połączenie luer lock. Zintegrowany system mocowania urządzenia pozwalający pacjentowi na swobodne poruszanie się podczas terapii. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilnośći z ropiwakainą i bupiwakainą ( dołączyć do oferty badanie stabilnośći). Urządzenie pakowane pojedynczo, apirogenne. Linia infuzyjna zakończona zdejmowanym filtrem automatycznie usuwajacym powietrze podczas napełniania urzadzenia, który zapobiega wyciekowi leku. | **szt.** | **500** |  |  |  |  |  | | **RAZEM :** | | | | | |  |  |  | |

**Pakiet nr 8**

**Narzędzia chirurgiczne**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **Ilość**  **Szt.** | **CENA NETTO** | **CENA**  **BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ**  **BRUTTO** | **PRODUCENT** |
|  | |
| 1 | NOŻYCZKI PREPARACYJNE SUPER OSTRE TYP JAMESON ODGIĘTE DELIKATNE DŁUGOŚĆ 130 MM KOŃCE TĘPO TĘPE | **5** |  |  |  |  |  |
| 2 | KLESZCZYKI PREPARACYJNE TYP RUMEL ODGIĘTE FIGIURA 1 DŁUGOŚĆ 240 MM | **5** |  |  |  |  |  |
| 3 | IMADŁO CHIRURGICZNE TYP HEGAR-MAYO-SEELEY Z ZAPADKĄ DŁUGOŚĆ 200 MM CZĘŚĆ ROBOCZA Z TWARDĄ WKŁADKĄ SZCZĘKI ZĄBKOWANE KRZYŻOWO SKOK 0,4 MM | **5** |  |  |  |  |  |
| 4 | ATRAUMATYCZNY MIKROZACISK TYP BULLDOG 60MM DŁUGOŚĆ SZCZĘKI 20 MM PROSTY | **3** |  |  |  |  |  |
| 5 | ATRAUMATYCZNY MIKROZACISK TYP BULLDOG 57MM DŁUGOŚĆ SZCZĘKI 17 MM ODGIĘTY | **3** |  |  |  |  |  |
| 6 | KLESZCZYKI NACZYNIOWE Z UZĘBIENIEM ATRAUMATYCZNYM TYP DERRA ZAKRZYWIONE DŁ. KRZYWIZNY 20 MM DŁ CAŁKOWITA 170 MM. | **4** |  |  |  |  |  |
| 7 | KLESZCZYKI NACZYNIOWE Z UZĘBIENIEM ATRAUMATYCZNYM DO OKLUZJI WYDZIELAJĄCEJ NACZYŃ TYP DE BAKEY-SATINSKY , DŁ.240MM , DŁ. SZCZĘKI 76MM , ROZWARTOŚĆ ŁUKU 40MM | **2** |  |  |  |  |  |
| 8 | KLESZCZYKI PREPARACYJNE TYP MIXTER ATRAUMATYCZNE ( KARDIOCHIRURGICZNE ) ODGIĘTE DŁUGOŚĆ 250 MM | **2** |  |  |  |  |  |
| 9 | PINCETA ANATOMICZNA TYP COOLEY DELIKATNA PROSTA CZĘŚĆ ROBOCZA POPRZECZNIE ZĄBKOWANA DŁUGOŚĆ 200 MM | **8** |  |  |  |  |  |
| 10 | PINCETA ANATOMICZNA Z UZĘBIENIEM ATRAUMATYCZNYM TYP DE BAKEY ODGIĘTA 40 STOPNI SZEROKOŚĆ PYSZCZKA 2MM DŁ. 200 MM | **4** |  |  |  |  |  |
| 11 | ROZWIERACZ TYP WEITLANER TĘPY 3X4 ZĘBY DŁUGOŚC CAŁKOWITA 130 MM | **1** |  |  |  |  |  |
| 12 | PODWAŻKA KOSTNA SZEROKOŚĆ ŁYŻKI 25 MM DŁ. 260 MM | **2** |  |  |  |  |  |
| 13 | DŹWIGNIA KOSTNA SZER.22MM DŁ.300MM (JEDYNKA) | **2** |  |  |  |  |  |
| 14 | KLESZCZE DO CHRZĄSTEK TYP BRICHER-GANSKE ZAKRZYWIONE DŁ. 200 MM | **6** |  |  |  |  |  |
| 15 | KLESZCZYKI NACZYNIOWE TYP HOPFNER DŁUGOŚĆ 165 MM ZĄBKI WZDŁUŻNE SKOK 0,7 MM | **1** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | | |  |  |  |

**Pakiet nr 9**

**Kontenery**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **LP** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **ILOŚĆ**  **Szt.** | **CENA NETTO** | **CENA**  **BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
|  | |
| 1 | KONTENER BEZOBSŁUGOWY , ALUMINIOWY ZE STAŁYM FILTERM DO 5000 CYKLI STERYLIZACYJNYCH . WANNA KONTENERA O WYMIARACH 592X274X90MM , POKRYWA KONTENERA W KOLORZE CZERWONYM O WYMIARACH 593 X 294 X 37 , KOSZ STALOWY WEWNĘTRZNY O WYMIARACH 540X253X76MM . ETYKIETY IDENTYFIKACYJNE Z MOŻLIWOŚCIĄ OPISU DO 12 ZNAKÓW PO 2 SZT W KOLORZE CZERWONYM I NIEBIESKIM | **2** |  |  |  |  |  |
| 2 | KONTENER BEZOBSŁUGOWY , ALUMINIOWY ZE STAŁYM FILTERM DO 5000 CYKLI STERYLIZACYJNYCH . WANNA KONTENERA O WYMIARACH 592X274X90MM , POKRYWA KONTENERA W KOLORZE NIEBIESKIM O WYMIARACH 593 X 294 X 37, KOSZ STALOWY WEWNĘTRZNY O WYMIARACH 540X253X76MM . ETYKIETY IDENTYFIKACYJNE Z MOŻLIWOŚCIĄ OPISU DO 12 ZNAKÓW PO 2 SZT W KOLORZE CZERWONYM I NIEBIESKIM | **2** |  |  |  |  |  |
| 3 | KONTENER BEZOBSŁUGOWY , ALUMINIOWY ZE STAŁYM FILTERM DO 5000 CYKLI STERYLIZACYJNYCH . WANNA KONTENERA O WYMIARACH 592X274X120MM , POKRYWA KONTENERA W KOLORZE ZIELONYM O WYMIARACH 593 X 294 X 37, KOSZ STALOWY WEWNĘTRZNY O WYMIARACH 540X253X106MM. ETYKIETY IDENTYFIKACYJNE Z MOŻLIWOŚCIĄ OPISU DO 12 ZNAKÓW PO 2 SZT W KOLORZE CZERWONYM I NIEBIESKIM | **2** |  |  |  |  |  |
| 4 | KONTENER BEZOBSŁUGOWY , ALUMINIOWY ZE STAŁYM FILTERM DO 5000 CYKLI STERYLIZACYJNYCH . WANNA KONTENERA O WYMIARACH 592X274X120MM , POKRYWA KONTENERA W KOLORZE ZŁOTYM O WYMIARACH 593 X 294 X 37, KOSZ STALOWY WEWNĘTRZNY O WYMIARACH 540X253X106MM. ETYKIETY IDENTYFIKACYJNE Z MOŻLIWOŚCIĄ OPISU DO 12 ZNAKÓW PO 2 SZT W KOLORZE CZERWONYM I NIEBIESKIM | **2** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | |  | |  |  |

**Pakiet nr 10**

**Szczypce biopsyjne, szczotki do gniazd endoskopów, igły**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Szczypce biopsyjne dł 1150 | **szt.** | **300** |  |  |  |  |  |
| **2.** | Szczypce biopsyjne dł 1550 | **szt.** | **20** |  |  |  |  |  |
| **3.** | Jednorazowa dwustronna szczotka do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych | **szt.** | **1800** |  |  |  |  |  |
| **4.** | Jednostronna szczoteczka do czyszczenia kanałów endoskopów | **szt.** | **120** |  |  |  |  |  |
| **5.** | Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej 22G | **szt.** | **60** |  |  |  |  |  |
| **6.** | Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej 21G, 22G | **szt.** | **50** |  |  |  |  |  |
| **7.** | Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej 19G | **szt.** | **3** |  |  |  |  |  |
| **8.** | Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej 25G | **szt.** | **10** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | | | |  |  |  |

**Parametry:**

**Ad. 1**

* szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem bez igły ;
* krawędzie typu szczęki aligatora oraz gładkie – do wyboru ;
* łyżeczki uchylne do biopsji stycznych ;
* łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu ;
* teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów ;
* długość narzędzia 1150 mm ;
* maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopów 1,9 mm ;
* minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm ;
* rozwarcie łyżeczek 5,0 mm, pojemność łyżeczek 4,0 mm ;
* krawędzie szczypiec ostre, dobrze chwytające materiał diagnostyczny ;
* zapakowane sterylnie po 1 sztuce ;
* sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.
* udokumentowana kompatybilność z bronchofiberoskopami firmy Olympus (aktualnie posiadamy endoskopy objęte gwarancją)

**Ad. 2**

* szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem oraz owalne z okienkiem i igłą mocującą (do wyboru)
* łyżeczki uchylne do biopsji stycznych ;
* łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach ;
* teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów ;
* długość narzędzia 1550 mm ;
* maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopów 2,45 mm ;
* rozwarcie łyżeczek 6,5 mm;
* pojemność łyżeczek 6,1 mm3, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm ;
* zapakowane sterylnie po 1 sztuce ;
* krawędzie szczypiec ostre, dobrze chwytające materiał diagnostyczny ;
* sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.
* udokumentowana kompatybilność z bronchofiberoskopami firmy Olympus (aktualnie posiadamy endoskopy objęte gwarancją)

**Ad. 3**

* jednorazowa szczoteczka dwustronna do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych ;
* długość robocza 950 mm ;
* posiadająca plastikową końcówkę zapobiegająca zarysowaniu kanałów endoskopowych ;
* do kanałów endoskopowów o średnicy 2,0 mm – 3,2 mm ;

**Ad. 4**

* jednorazowa szczoteczka jednostronna do czyszczenia wąskich kanałów endoskopowych ;
* długość robocza 950 mm
* średnica włosia 2.4 mm
* długość włosia 5 mm
* średnica kanałów endoskopów 1,0 mm – 1,5 mm ;
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Ad 5**

* jednorazowa igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii ( EBUS – TBNA)
* długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm,
* minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm;
* średnica ostrza igły 22G;
* maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,8mm;
* minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0mm;
* na końcówce ostrza igły znajdują się otworki, które wzmacniają echo;
* wewnątrz narzędzia znajduje się wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły;
* posiada regulację wysunięcia osłonki (pokrętło) oraz suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły;
* na części sterującej znajduje się skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły;
* posiada usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm;
* posiada znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki;
* posiada mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie;
* igła współpracuje z endoskopami ultradźwiękowymi, w których kierunek skanowania ultradźwiękowego jest równoległy do kierunku wprowadzania.
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Ad 6**

* Jednorazowa igły do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA);
* długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm, minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm;
* średnica ostrza igły 21 i 22G (do wyboru);
* sposób cięcia ostrza sprawia, że jest ono bardzo ostre i podczas biopsji łatwo wkłuwa się w węzły chłonne; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,9mm;
* minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0mm;
* na końcówce ostrza igły znajdują się otworki, które wzmacniają echo;
* owalny przekrój igły pozwala na pełną funkcjonalność igły w endoskopie zagiętym pod dużym kątem;
* wewnątrz narzędzia znajduje się wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły;
* uchwyt miejscami pokryty silikonem, co zapewnia stabilne trzymanie i lepsza kontrolę wkłucia;
* obracany mechanizm regulacji osłony (pokrętło) pozwala na ustawienie go w dowolnym położeniu wokół osi uchwytu, dając większy komfort pracy operatorowi ;
* igła posiada suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły; na części sterującej znajduje się skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły; posiada usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm;
* posiada znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki;
* posiada mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie;
* zwojowana osłona ze stali chirurgicznej pokryta na końcu tworzywem w kolorze zielonym, co zapewnia lepszą widoczość w obrazie endoskopowym;
* igła współpracuje z endoskopami ultradźwiękowymi, w których kierunek skanowania ultradźwiękowego jest równoległy do kierunku wprowadzania;
* mocowanie igły na uchwycie endoskopu za pomocą mechanizmu przesuwanego
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Ad 7**

* Jednorazowa igła histologiczna EBUS-TBNA o średnicy 19G, do biopsji aspiracyjnej,
* wykonana z wysokiej elastyczności materiału, ułatwiającego ustawienie względem miejsca pobrania tkanki – zagięcie endoskopu do 84 stopni. Końcówka igły o zwiększonej echogeniczności, dzięki spiralnemu znacznikowi.
* Powiększona średnica wewnętrzna igły umożliwia pobieranie większych próbek.
* Regulacja stopnia wysunięcia igły od 20mm do 40 mm.
* Dwukierunkowy regulowany uchwyt bezpieczeństwa. Długość robocza 700mm, min.
* Średnica kanału roboczego 2,2mm
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Ad 8**

* Jednorazowa igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA);
* długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm, minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm;
* średnica ostrza igły 25G; dwustopniowy sposób cięcia ostrza sprawia, że jest ono bardzo ostre i podczas biopsji łatwo wkłuwa się w węzły chłonne;
* maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,5mm;
* minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 1,7mm;
* na końcówce ostrza igły znajdują się otworki, które wzmacniają echo;
* wewnątrz narzędzia znajduje się wyjmowany mandryn z nitynolu o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły;
* uchwyt miejscami pokryty silikonem, co zapewnia stabilne trzymanie i lepsza kontrolę wkłucia;
* obracany mechanizm regulacji osłony (pokrętło) pozwala na ustawienie go w dowolnym położeniu wokół osi uchwytu, dając większy komfort pracy operatorowi ;
* igła posiada suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły;
* na części sterującej znajduje się skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły;
* posiada usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm;
* posiada znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki;
* posiada mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie;
* osłona z tworzywa, co zapewnia lepszą widoczność w obrazie endoskopowym;
* igła współpracuje z endoskopami ultradźwiękowymi, w których kierunek skanowania ultradźwiękowego jest równoległy do kierunku wprowadzania; mocowanie igły na uchwycie endoskopu za pomocą mechanizmu przesuwanego
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Pakiet nr 11**

**Zestaw do ewakuacji i drenażu krwiaka podtwardówkowego**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Zestaw do ewakuacji i drenażu krwiaka podtwardówkowego | **szt.** | **50** |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM:** |  |  |  |  |  |  |  |

Opis techniczny:

- wkręcane gniazdo ewakuacyjne – 1 szt.

- jednorazowa ręczna wiertarka wraz z wiertłem i ogranicznikiem głębokości – 1szt.

- gruszka ssąca o pojemności 100ml z zastawką kierunkową i drenem odprowadzającym – 1szt.

- rozwieracz wykonany ze stali nierdzewnej – 1szt.

- pęseta anatomiczna ze stali nierdzewnej – 1szt.

- pęseta chirurgiczna ze stali nierdzewnej – 1szt.

- skalpel 15 z uchwytem – 1szt.

- skalpel 11 z uchwytem – 1szt.

- imadło do igły ze stali nierdzewnej – 1szt.

- igła kręgosłupowa 18Gx3,5”

- serweta z oknem do obłożenia głowy pacjenta

- zestaw zawinięty w obłożenie stolika Mayo

- zestaw sterylny

**Pakiet nr 12**

**Zastawka programowalna komorowo – otrzewnowa z zestawem drenów**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Zastawka programowalna komorowo – otrzewnowa z zestawem drenów  1 komplet = zastawka + dren komorowy + dren dootrzewny  **- Zastawka programowalna typu in-line, bez antysyfonu**  **- Dren komorowy**  **- Dren dootrzewnowy** | **szt.**  **szt.**  **szt.** | **40**  **40**  **40** |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM:** |  |  |  |  |  |  |  |

Zastawka programowalna komorowo-otrzewnowa z zestawem drenów.

Opis techniczny:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| - zastawka programowalna typu „**i**n-line”, bez mechanizmu antysyfonowego  - możliwość nieinwazyjnego nastawienia ciśnienia przepływu - 5 stopni ustawień mechanizmu zastawkowego w zakresie przepływu od 15 do 220 ml/h   |  | | --- | | - wymiary zastawki 16x32x8mm  - zastawka ze zbiornikiem płynu mózgowo rdzeniowego z możliwością nakłucia i aspiracji płynu. | | - dren komorowy długość 23cm ze znacznikami odległości  - średnica zewnętrzna drenu 2,5mm, średnica wewnętrzna 1,3mm  - odcinek dystalny drenu dł. 1,6cm zawierający 4 rzędy po 8 otworów drenażowych w każdym rzędzie  - dren kompatybilny z zastawkami programowalnymi |   - dren dootrzewnowy długość 120cm, ze znacznikami odległości,  - średnica zewnętrzna drenu 2,5mm, wewnętrzna 1,3mm, otwarty koniec zawierający 8 otworów szczelinowych,  - dren kompatybilny z zastawkami programowalnymi  **- nieodpłatne użyczenie programatora na czas trwania umowy, po ustaniu umowy programator użyczany na żądanie** |

**Pakiet nr 13**

**Podkład bibułowo – foliowy**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDNOST MIARY** | **ILOŚĆ**  **12 M-CY** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Podkład bibułowo – foliowy | **rolka** | **350** |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **RAZEM:** |  |  |  |

Parametry :

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **j.m.** | **wyszczególnienie** | **wymagania** |
| **Właściwości fizyczne** | cm | szerokość bibuły | 51 |
| - | barwa bibuły | zielona |
| - | ilość warstw bibuły | 2 |
| g/m2 | gramatura bibuły | 16,5 |
| cm | szerokość folii | 50±1 |
| - | wygląd brzegów | bez postrzępień |
| µm | grubość folii | 20±2 |
| cm | perforacja | 50±2 |
| - | powierzchnia | wygniatana  (tłoczona) |
| - | odbarwianie | niedopuszczalne |
| g/m2 | minimalna chłonność | 160 |
|  | długość | 30 |
| **Wady** | - | uszkodzenia mechaniczne np: dziury w bibule lub w folii, naderwania | niedopuszczalne |
| - | zapach | bez zapachu |
| **Zalety** | - | nie przesiąkliwe | - |

**Pakiet nr 14**

**Nebulizator zewnętrzny przeznaczony do respiratorów SERVO (Maquet)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Nebulizator zewnętrzny przeznaczony do respiratorów SERVO (Maquet) | **szt.** | **2** |  |  |  |  |  |
|  | **Razem:** |  |  |  |  |  |  |  |

Parametry:

Przenośny nebulizator kompatybilny z respiratorem Maquet, deklarowany noworodkowi, z możliwością podłączenia do obwodu oddechowego u noworodka. Możliwy wybór cyklu nebulizacji 15 i 30 min, z opcją automatycznego wyłączenia po upływie wskazanego czasu. Nie zawierający lateksu naturalnego. Urządzenie z kompatybilnością elektromagnetyczną (EMC). Możliwość przymocowania modułu sterującego do standardowego stojaka na kroplówki. Zasilanie również z akumulatora.

**Pakiet nr 15**

**Pompa płucząca OFP-2**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L. P. | ASORTYMENT  SZCZEGÓŁOWY | JEDN. MIARY | ILOŚĆ | CENA NETT0 | CENA BRUTTO | WARTOŚĆ NETTO | WARTOŚĆ BRUTTO | PRODUCENT |
| 1 | Pompa płucząca OFP-2 | **szt.** | **1** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | **Parametr wymagany/oczekiwany** | **Parametr oferowany** |
| 1. | Pompa płuczącza współpracująca z kanałem Water Jet posiadanych endoskopów Olympus oraz narzędziami endoskopowymi posiadającymi kanał do injekcji wodą | wymagany |  |
| 2. | Urządzenie medyczne, sterowane przez mikroprocesor | wymagany |  |
| 3. | Wskaźnik LED wskazujący aktualną moc pompy | wymagany |  |
| 4. | Sterowanie pompą za pomocą sterownika nożnego oraz przycisków na posiadanych endoskopach firmy Olympus | wymagany |  |
| 5. | Regulacja mocy przepływu | wymagany |  |
| 6. | Pojemnik na wodę o pojemności minimum 2000 ml, autoklawowalny | wymagany |  |
| 7. | Komplet drenów – minimum 50 szt | oczekiwany |  |
| 8. | Przewód do podłączenia sterowania pompą z posiadanego procesora EVIS Exera III CV 190 | wymagany |  |

**Pakiet nr 16**

**Worki do dobowej zbiórki moczu**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | Worek do dobowej zbiórki moczu o poj. 2 000 ml | **szt.** | **100 000** |  |  |  |  |  |
| **RZAEM:** | | | | | |  |  |  |

**Parametry :**

* pojemność worka – 2000 ml,
* wykonany z medycznego PCV, bezlateksowy,
* zabezpieczony przed rozerwaniem,
* dokładna skala pomiarowa, min. co 100 ml,
* zastawka antyzwrotna,
* szczelny zawór spustowy - poprzeczny, typu „T”,
* dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, zabezpieczony zatyczką długość drenu min. 90cm,
* dren wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu,
* wzmocnione otwory na wieszak,
* sterylny,
* pakowany pojedynczo, opakowanie foliowe,
* data ważności i numer serii na pojedynczym opakowaniu.

**Pakiet nr 17**

**Cewniki centralne stosowane u noworodka**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **ASORTYMENT**  **SZCZEGÓŁOWY** | **JEDN. MIARY** | **ILOŚĆ**  **24 M-CE** | **CENA NETTO** | **CENA BRUTTO** | **WARTOŚĆ NETTO** | **WARTOŚĆ BRUTTO** | **PRODUCENT** |
| **1.** | **Przedskórny mikrocewnik** wprowadzany obwodowo za pomocą rozrywanej igły G-20, przeznaczony do przewlekłego stosowania wykonany z poliuretanu, cieniujący w Rtg znaczniki co 1 cm. O rozmiarze 2F (0,3x0,6mm) i długości 15 cm. Cewnik zakończony giętkimi skrzydełkami. Wbudowana w cewnik ochrona przed zaginaniem światła cewnika | **szt.** | **25** |  |  |  |  |  |
| **2.** | **Przedskórny mikrocewnik** wprowadzany obwodowo za pomocą rozrywanej igły G-20, przeznaczony do przewlekłego stosowania wykonany z poliuretanu, cieniujący w Rtg znaczniki co 1 cm. O rozmiarze 2F (0,3x0,6mm) i długości 30 cm. Cewnik zakończony giętkimi skrzydełkami. Wbudowana w cewnik ochrona przed zaginaniem światła cewnika | **szt.** | **25** |  |  |  |  |  |
| **3.** | **Cewnik pępkowy** wykonany  z medycznego PVC, cieniujący  w Rtg, znaczniki długości, Roz. 3,5-5F długość 40 cm. | **szt.** | **50** |  |  |  |  |  |
| **4.** | **Cewnik pępowinowy** wykonany  z poliuretanu, cieniujący w Rtg, używany do żył lub tętnic.  Znakowany od 4 do 23 cm.  W zestawie z kranikiem  z możliwością oznakowania żyła – tętnica rozmiar od 3,5-5F dł. 40cm. | **szt.** | **25** |  |  |  |  |  |
| **5.** | **Premicath- 1F/28G** Przezskórny cewnik wprowadzany obwodowo za pomocą krótkiej kaniuli 24G typu Bioflow (średnica 0,7mm, długość 19 mm),przeznaczony do przewlekłego stosowania, wykonany z poliuretanu, cieniujący w RTG znakowany co 1cm., o długość 20 cm z prowadnikiem, zaopatrzony w przedłużkę 8 cm typu Premicath | **szt.** | **30** |  |  |  |  |  |
| **6.** | **Premicath- 1F/28G** Przezskórny cewnik wprowadzany obwodowo za pomocą rozłamywalnej igły 24 G o średnicy zew 0,7 mm długości 18 mm, z metalowym prowadnikiem wykonany z poliuretanu cieniujący w RTG znakowany co 1cm. o długość 20 cm, zaopatrzony w przedłużkę 8 cm typu Premicath | **szt.** | **20** |  |  |  |  |  |
| **7.** | Filtr infuzyjny neonatologiczny 0,2 um utrzymywany do 96 godzin, zakończony przedłużką 5 cm | **szt.** | **200** |  |  |  |  |  |
| **8.** | Filtr lipidowy neonatologiczny 1,2 um utrzymywany do 24 godz zakończony przedłużką 5 cm | **szt.** | **400** |  |  |  |  |  |
| **9.** | Pediatryczny dwuświatłowy cewnik IV wprowadzany metodą Seldingera 22G -2Fr Kontrastujący w rtg . poliuretanowy cewnik do jednoczesnego podawania lub przetaczania roztworów lub/i lekarstw, oznaczniki odległości co cm od 4cm do końca dystalnego. Użytkownik ma możliwość wybrania dwóch wariantów wprowadzacza: igły lub I.V. kaniuli. | **szt.** | **20** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM :** | | | | | |  |  |  |

*Załącznik nr 2 do SIWZ*

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

(pieczątka Wykonawcy) (miejscowość i data)

## O F E R T A

## DLA

## SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA

## ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego na **Dostawy sprzętu i materiałów medycznych nr Zp/34/PN-32/19**

informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

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

1. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

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

REGON: ............................................. NIP: .............................................

Numer telefonu ..................................... Numer teleksu /fax .....................................

e-mail…………………………………..

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem :

T / N

1. Oferujemy dostawę towaru o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SIWZ, zgodnie formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty za wynagrodzeniem w kwocie:

„netto” ...................... PLN, (słownie: ............................................................................

................................................................................... złotych),

podatek VAT – …….. %: .................. PLN,

„brutto” ........................ PLN, (słownie: ..........................................................................

.................................................................................................... złotych).

4. Gwarantujemy ……. dniowy termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia\* *(dotyczy pakietu nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10, 11, 12, 13, 16, 17 ).*

5. Udzielamy ............. miesięcznego terminu gwarancji na przedmiot zamówienia\*\*.

*(dotyczy pakietu nr 8, 9, 14, 15 )*

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

1. ..............................................................................................................................
2. ..............................................................................................................................
3. ..............................................................................................................................

(rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

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

(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych przez Wykonawcę)

*\*(maksymalny termin dostawy dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia   
5 dni)*

*\*\*(minimalny okres* *terminu gwarancji – 24 miesiące)*

*Załącznik nr 4 do SIWZ*

Standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia

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

***W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia[[1]](#footnote-1).*Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia*[[2]](#footnote-2)* w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:**

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

**Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [ ][ ][ ][ ]/S [ ][ ][ ]–[ ][ ][ ][ ][ ][ ][ ]**

**Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:**

**W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [….]**

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

**Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Tożsamość zamawiającego*[[3]](#footnote-3)*** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa: | **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego** |
| ***Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?*** | ***Odpowiedź:*** |
| Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia[[4]](#footnote-4): | **Dostawy sprzętu i materiałów medycznych.** |
| Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (*jeżeli dotyczy*)[[5]](#footnote-5): | **Zp/34/PN-32/19** |

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

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: Informacje na temat wykonawcy

|  |  |
| --- | --- |
| **Identyfikacja:** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa: | [ ] |
| Numer VAT, jeżeli dotyczy:  Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie. | [ ]  [ ] |
| Adres pocztowy: | [……] |
| Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów[[6]](#footnote-6):  Telefon:  Adres e-mail:  Adres internetowy (adres www) (*jeżeli dotyczy*): | [……]  [……]  [……]  [……] |
| **Informacje ogólne:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem[[7]](#footnote-7)? | [] Tak [] Nie |
| **Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone[[8]](#footnote-8):**czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym”[[9]](#footnote-9) lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? **Jeżeli tak,** jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy. | [] Tak [] Nie      […]   [….] |
| Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)? | [] Tak [] Nie [] Nie dotyczy |
| **Jeżeli tak**:  **Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.**  a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy: b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:  c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie[[10]](#footnote-10): d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji? **Jeżeli nie:** **Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.** **WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:**e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | a) [……]  b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……] c) [……]    d) [] Tak [] Nie          e) [] Tak [] Nie         (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……] |
| **Rodzaj uczestnictwa:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami[[11]](#footnote-11)? | [] Tak [] Nie |
| Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia. | |
| **Jeżeli tak**: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział: | a): [……]   b): [……]   c): [……] |
| **Części** | **Odpowiedź:** |
| W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę. | [ ] |

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:** | **Odpowiedź:** |
| Imię i nazwisko,  wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane: | [……], [……] |
| Stanowisko/Działający(-a) jako: | [……] |
| Adres pocztowy: | [……] |
| Telefon: | [……] |
| Adres e-mail: | [……] |
| W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.): | [……] |

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

|  |  |
| --- | --- |
| **Zależność od innych podmiotów:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V? | [] Tak [] Nie |

**Jeżeli tak**, proszę przedstawić – **dla każdego** z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.   
Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych.   
O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V[[12]](#footnote-12).

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

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Podwykonawstwo:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiejkolwiek części zamówienia? | [] Tak [] Nie Jeżeli **tak i o ile jest to wiadome**, proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców:  […] |

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

Część III: Podstawy wykluczenia

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

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

1. udział w **organizacji przestępczej[[13]](#footnote-13)**;

**korupcja[[14]](#footnote-14)**;

**nadużycie finansowe[[15]](#footnote-15)**;

**przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną****[[16]](#footnote-16)**

**pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu[[17]](#footnote-17)**

**praca dzieci** i inne formy **handlu ludźmi[[18]](#footnote-18)**.

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:** | **Odpowiedź:** |
| Czy w stosunku do **samego wykonawcy** bądź **jakiejkolwiek** osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, **wydany został prawomocny wyrok** z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? | [] Tak [] Nie  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……][[19]](#footnote-19) |
| **Jeżeli tak**, proszę podać[[20]](#footnote-20): a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany [ ]; **c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:** | a) data: [ ], punkt(-y): [ ], powód(-ody): [ ]   b) [……] c) długość okresu wykluczenia [……] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.  Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……][[21]](#footnote-21) |
| W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia[[22]](#footnote-22) („samooczyszczenie”)? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki[[23]](#footnote-23): | [……] |

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:** | **Odpowiedź:** | |
| Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich **obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby? | [] Tak [] Nie | |
| **Jeżeli nie**, proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie **decyzji** sądowej lub administracyjnej:  Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?   * Proszę podać datę wyroku lub decyzji. * W przypadku wyroku, **o ile została w nim bezpośrednio określona**, długość okresu wykluczenia:   2) w **inny sposób**? Proszę sprecyzować, w jaki:  d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny? | **Podatki** | **Składki na ubezpieczenia społeczne** |
| a) [……]  b) [……]   c1) [] Tak [] Nie  [] Tak [] Nie   * [……] * [……]   c2) [ …]  d) [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] | a) [……]  b) [……]   c1) [] Tak [] Nie   * [] Tak [] Nie * [……] * [……]   c2) [ …]  d) [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] |
| Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[[24]](#footnote-24) [……][……][……] | |

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi[[25]](#footnote-25)

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca, **wedle własnej wiedzy**, naruszył **swoje obowiązki** w dziedzinie **prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy[[26]](#footnote-26)**? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) **zbankrutował**; lub b) **prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe** lub likwidacyjne; lub c) zawarł **układ z wierzycielami**; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych[[27]](#footnote-27); lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? **Jeżeli tak:**   * Proszę podać szczegółowe informacje: * Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej[[28]](#footnote-28).   Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie   * [……] * [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca jest winien **poważnego wykroczenia zawodowego[[29]](#footnote-29)**?  Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   [……] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami **porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji**? **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   […] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca wie o jakimkolwiek **konflikcie interesów[[30]](#footnote-30)** spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie   […] |
| Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą **doradzał(-o)** instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób **zaangażowany(-e) w przygotowanie** postępowania o udzielenie zamówienia? **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie    […] |
| Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została **rozwiązana przed czasem**, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? **Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie      […] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego **wprowadzenia w błąd** przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie **zataił** tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia? | [] Tak [] Nie |

D: Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** | **Odpowiedź:** |
| Czy mają zastosowanie **podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie    (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][[31]](#footnote-31) |
| W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?  **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: | [] Tak [] Nie   [……] |

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

**Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji** | **Odpowiedź** |
| Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji: | [] Tak [] Nie |

~~A: Kompetencje~~

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

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Kompetencje~~** | **~~Odpowiedź~~** |
| **~~1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym~~** ~~prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy[[32]](#footnote-32): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[…]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| **~~2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi:~~** ~~Czy konieczne jest~~ **~~posiadanie~~** ~~określonego~~ **~~zezwolenia lub bycie członkiem~~** ~~określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy?   Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie  Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [ …] [] Tak [] Nie  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Sytuacja ekonomiczna i finansowa** | **Odpowiedź:** |
| ~~1a) Jego („ogólny”)~~ **~~roczny obrót~~** ~~w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący~~**~~: i/lub~~** ~~1b) Jego~~ **~~średni~~** ~~roczny~~ **~~obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący[[33]](#footnote-33) (~~**~~)~~**~~:~~** ~~Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta   (liczba lat, średni obrót)~~**~~:~~** ~~[……], [……] […] waluta~~  ~~(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~2a) Jego roczny („specyficzny”)~~ **~~obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem~~** ~~i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:~~ **~~i/lub~~** ~~2b) Jego~~ **~~średni~~** ~~roczny~~ **~~obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący[[34]](#footnote-34):~~** ~~Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta rok: [……] obrót: [……] […] waluta     (liczba lat, średni obrót)~~**~~:~~** ~~[……], [……] […] waluta   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~4) W odniesieniu do~~ **~~wskaźników finansowych[[35]](#footnote-35)~~** ~~określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y[[36]](#footnote-36) – oraz wartość): [……], [……][[37]](#footnote-37)~~ ~~(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~5) W ramach~~ **~~ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego~~** ~~wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[……] […] waluta  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~6) W odniesieniu do~~ **~~innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych~~**~~, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która~~ **~~mogła~~** ~~zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[……]      (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

~~C: Zdolność techniczna i zawodowa~~

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

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Zdolność techniczna i zawodowa~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~1a) Jedynie w odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na roboty budowlane~~**~~: W okresie odniesienia[[38]](#footnote-38) wykonawca~~ **~~wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju~~**~~:  Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […] Roboty budowlane: [……]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~1b) Jedynie w odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi~~**~~: W okresie odniesienia[[39]](#footnote-39) wykonawca~~ **~~zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju~~**~~:Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych[[40]](#footnote-40):~~ | ~~Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]~~   |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | | ~~Opis~~ | ~~Kwoty~~ | ~~Daty~~ | ~~Odbiorcy~~ | |  |  |  |  | |
| ~~2) Może skorzystać z usług następujących~~ **~~pracowników technicznych lub służb technicznych[[41]](#footnote-41)~~**~~, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:~~ | ~~[……]   [……]~~ |
| ~~3) Korzysta z następujących~~ **~~urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości~~**~~, a jego~~ **~~zaplecze naukowo-badawcze~~** ~~jest następujące:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy~~ **~~zarządzania łańcuchem dostaw~~** ~~i śledzenia łańcucha dostaw:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~5)~~ **~~W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu:~~** ~~Czy wykonawca~~ **~~zezwoli~~** ~~na przeprowadzenie~~ **~~kontroli[[42]](#footnote-42)~~** ~~swoich~~ **~~zdolności produkcyjnych~~** ~~lub~~ **~~zdolności technicznych~~**~~, a w razie konieczności także dostępnych mu~~ **~~środków naukowych i badawczych~~**~~, jak również~~ **~~środków kontroli jakości~~**~~?~~ | ~~[] Tak [] Nie~~ |
| ~~6) Następującym~~ **~~wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi~~** ~~legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca:~~ **~~lub~~** ~~(w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:~~ | ~~a) [……]    b) [……]~~ |
| ~~7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące~~ **~~środki zarządzania środowiskowego~~**~~:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~8) Wielkość~~ **~~średniego rocznego zatrudnienia~~** ~~u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące~~ | ~~Rok, średnie roczne zatrudnienie: [……], [……] [……], [……] [……], [……] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [……], [……] [……], [……] [……], [……]~~ |
| ~~9) Będzie dysponował następującymi~~ **~~narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi~~** ~~na potrzeby realizacji zamówienia:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~10) Wykonawca~~ **~~zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom[[43]](#footnote-43)~~** ~~następującą~~ **~~część (procentową)~~** ~~zamówienia:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~11) W odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy~~**~~: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie    [] Tak [] Nie    (adres internetowy, wydający urząd lub organ,dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~12) W odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy~~**~~: Czy wykonawca może przedstawić wymagane~~ **~~zaświadczenia~~** ~~sporządzone przez urzędowe~~ **~~instytuty~~** ~~lub agencje~~ **~~kontroli jakości~~** ~~o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia?~~ **~~Jeżeli nie~~**~~, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie         […]  (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

~~D: Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego~~

**~~Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić~~ **~~zaświadczenia~~** ~~sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych~~ **~~norm zapewniania jakości~~**~~, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych?~~ **~~Jeżeli nie~~**~~, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie     [……] [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić~~ **~~zaświadczenia~~** ~~sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych~~ **~~systemów lub norm zarządzania środowiskowego~~**~~?~~ **~~Jeżeli nie~~**~~, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące~~ **~~systemów lub norm zarządzania środowiskowego~~** ~~mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie     [……] [……]   (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

~~Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów~~

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

**~~Wykonawca oświadcza, że:~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Ograniczanie liczby kandydatów~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~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[[44]](#footnote-44), proszę wskazać dla~~ **~~każdego~~** ~~z nich:~~ | ~~[….]    [] Tak [] Nie[[45]](#footnote-45)      (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][[46]](#footnote-46)~~ |

Część VI: Oświadczenia końcowe

*Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.*

*Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:*

*a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim*[[47]](#footnote-47)*, lub*

*b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.*[[48]](#footnote-48)*, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację*.

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

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

*Załącznik nr 5 do SIWZ*

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

(pieczątka Wykonawcy) (miejscowość i data)

**OŚWIADCZENIE**

Przystępując do udziału w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na **„Dostawy sprzętu i materiałów medycznych - nr Zp/34/PN-32/19,** niniejszym **oświadczamy, iż nie orzeczono wobec nas tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne,** na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 22 Pzp.

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

(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

*Załącznik nr 6 do SIWZ*

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

(pieczątka Wykonawcy) (miejscowość i data)

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

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

(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

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

*Załącznik nr 7 do SIWZ*

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

(pieczątka Wykonawcy) (miejscowość i data)

**OŚWIADCZENIE**

Oświadczam, że zapoznałem się i akceptuję projekt umowy będący załącznikiem nr …

do SIWZ.

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

(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

*Załącznik nr 8 do SIWZ*

**Instrukcja dla wykonawców platformazakupowa.pl**

**Informacje ogólne**

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między zamawiającym, a wykonawcami odbywa się przy użyciu platformazakupowa.pl, chyba że w Ogłoszeniu o zamówieniu, specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) lub zaproszeniu do składania ofert stwierdzono inaczej.

2. Link do postępowania dostępny jest na stronie operatora platformazakupowa.pl oraz Profilu Nabywcy zamawiającego1 .

3. Zamawiający w zakresie:

3.1. pytań technicznych związanych z działaniem systemu prosi o kontakt z Centrum Wsparcia Klienta platformazakupowa.pl pod numer 22 101 02 02, cwk@platformazakupowa.pl.

3.2. pytań merytorycznych wyznaczył osoby, do których kontakt umieszczono w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.

4. Wymagania techniczne i organizacyjne opisane zostały w Regulaminie platformazakupowa.pl, który jest uzupełnieniem niniejszej Instrukcji.

5. Występuje limit objętości plików lub spakowanych folderów w zakresie całej oferty lub wniosku do **1 GB** przy maksymalnej ilości **20 plików lub spakowanych folderów** (pliki można spakować zgodnie z ust. 7).

6. Przy dużych plikach kluczowe jest łącze Internetowe i dostępna przepustowość łącza2 oraz zaplanowanie złożenia oferty z wyprzedzeniem minimum 24h, aby zdążyć w terminie złożenia oferty.

7. W przypadku większych plików zalecamy skorzystać z instrukcji pakowania plików dzieląc je na mniejsze paczki po np. 75 MB każda.

8. Za datę przekazania oferty lub wniosków przyjmuje się datę ich przekazania w systemie wraz z wgraniem paczki w formacie XML w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku **“Złóż ofertę”** i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.

**2 Złożenie oferty lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu**

1. Wykonawca składa ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, za pośrednictwem **Formularzu składania oferty lub wniosku** dostępnego na platformazakupowa.pl w konkretnym postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego.

2. Jeżeli zamawiający w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert nie zaznaczył inaczej wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa3 w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu

-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

1Będąc na stronie danego postępowania kliknij w link z logo zamawiającego na stronie dot. postępowania. Jeśli link jest aktywny to oznacza, że zamawiający posiada Profil nabywcy.

2Proces przeciwny do pobierania danych, polegający na wysyłaniu w tym przypadku plików z komputera użytkownika do systemu platformazakupowa.pl.

3Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony nieuczciwej konkurencji, które wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać załączone w osobnym miejscu w kroku 1 składania oferty przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa.

3. Zaleca się, aby każdy dokument zawierający tajemnicę przedsiębiorstwa został zamieszczony w odrębnym pliku.

4. Do oferty lub wniosku należy dołączyć wszystkie wymagane w Ogłoszeniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert dokumenty - w tym np. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej.

5. Po wypełnieniu **Formularzu składania oferty lub wniosku** i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk **“Przejdź do podsumowania”**

6. Oferta oraz wniosek składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem. W procesie składania oferty lub wniosku na platformie taki podpis wykonawca może złożyć:

6.1. bezpośrednio na dokumencie przesłanym do systemu4 lub/i

6.2. dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza składania oferty lub wniosku** (po kliknięciu w przycisk „Przejdź do podsumowania”).

7. Ścieżka dla złożenia podpisu kwalifikowanego na **każdym dokumencie osobno**:

7.1. Podpisz plik, który zamierzasz dołączyć do oferty lub wniosku kwalifikowanym podpisem elektronicznym,

7.2. Następnie w drugim kroku składania oferty lub wniosku należy:

7.2.1. sprawdzić poprawność złożonej oferty lub wniosku oraz załączonych plików,

7.2.2. pobrać plik w formacie XML,

7.2.3. po wgraniu XML bez podpisu system dokona wstępnej analizy i wyświetli informację5 o błędzie,

7.2.4. Informację o tym, czy plik XML został podpisany prawidłowo lub nie należy traktować jako weryfikację pomocniczą, gdyż to zamawiający przeprowadzi proces badania ofert w postępowaniu,

7.2.5. **Pliku XLM nie należy modyfikować ani zmieniać, gdyż służy on do celów dowodowych**,

7.2.6. Przyczyny błędnej walidacji podpisu mogą być następujące:

7.2.6.1. brak podpisu na dokumencie XML,

7.2.6.2. podpis kwalifikowany utracił ważność,

7.2.6.3. niewłaściwy formatu podpisu,

7.2.6.4. użycie podpisu niekwalifikowanego,

7.2.6.5. zmodyfikowano plik XML,

7.2.6.6. załączenie przez wykonawcę niewłaściwego pliku XML.

-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności.

4Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków

komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i

przechowywania dokumentów elektronicznych.

5Jeżeli w danym momencie usługa API identyfikacji kwalifikowanego podpisu elektronicznego nie

działa to system wyświetli stosowny komunikat. Brak tej usługi nie powoduje niemożliwości złożenia oferty, a jedynie system nie jest w stanie dokonać dodatkowej weryfikacji składanej oferty.

7.2.7. niezależnie od wyświetlonego komunikatu możesz kliknąć przycisk Złóż ofertę, aby zakończyć etap składania oferty, tylko upewnij się, czy błąd nie jest spowodowany błędami 7.2.6 (plik ze skrótami załączników wgrywasz dla celów dowodowych),

7.2.8. następnie system zaszyfruje ofertę lub wniosek wykonawcy, tak by ta była niedostępna dla zamawiającego do terminu otwarcia ofert lub złożenia wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

7.2.9. ostatnim krokiem jest wyświetlenie się komunikatu i przesłanie wiadomości email z platformazakupowa.pl z informacją na temat złożonej oferty lub wniosku6 ,

7.2.10. w celach odwoławczych z uwagi na zaszyfrowanie oferty na platformazakupowa.pl wykonawca powinien przechowywać kopię swojej oferty lub wniosku wraz z pobranym plikiem XML na swoim komputerze.

8. Ścieżka dla złożenia podpisu kwalifikowanego na całej paczce XML:

8.1. Dołącz w kroku pierwszym pliki do oferty lub wniosku,

8.2. Następnie w drugim kroku składania oferty należy:

8.2.1. sprawdzić poprawność złożonej oferty lub wniosku oraz załączonych plików,

8.2.2. pobrać plik w formacie XML,

8.2.3. wykonawca wgrywa plik zawierający podpis pobranej oferty lub wniosku XML opatrzony kwalifikowanym podpisem lub kwalifikowanymi podpisami w formacie XADES (XAdES)8 ,

8.2.4. Jeżeli plik XML został opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym i podpis ten jest ważny wyświetli się komunikat potwierdzający prawidłowości podpisu wraz z informacją o osobie podpisującej,

8.2.5. Gdy plik nie został opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym to w takiej sytuacji system wyświetli informację o błędzie (braku podpisu, braku ważnego podpisu lub modyfikacji pobranego pliku XML),

------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

6Uwaga! W przypadku składania kolejnej oferty i wycofaniu poprzedniej, jeżeli użytkownik nie jest

zalogowany to do jego identyfikacji potrzebne jest kliknięcie w mail potwierdzający wycofanie złożonej

oferty. W link ten należy kliknąć do czasu przewidzianego na składanie ofert. Kliknięcie linku po terminie sprawi, że straci on ważność.

7XAdES (XML Advanced Electronic Signatures) - format kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

8Ofertę można podpisać w innym formacie, jednak system tego formatu nie zweryfikuje, a zrobi to zamawiający. Formaty podpisu ETSI TS 103 171 / ETSI EN 319 132 - XAdES, ETSI TS 103 172 / ETSI EN 319 142 - PAdES, ETSI TS 103 173 / ETSI EN 319 122 - CAdES, ETSI TS 103 174 - ASiC.

Akty prawne dot. podpisu elektronicznego:

1. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 910/2014 z dnia 23 lipca 2014 r. w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym oraz uchylające dyrektywę 1999/93/WE (eIDAS),

2. Ustawa z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej,

3. Rozporządzenia Ministra Cyfryzacji z dnia 5 października 2016 r. w sprawie krajowej infrastruktury zaufania.

8.2.6. Informację o tym, czy plik XML został podpisany prawidłowo lub nie należy traktować jako weryfikację pomocniczą, gdyż to zamawiający przeprowadzi proces badania ofert w postępowaniu,

8.2.7. **Pliku XLM nie należy modyfikować ani zmieniać, gdyż służy on do celów dowodowych**,

8.2.8. Przyczyny błędnej walidacji podpisu mogą być następujące:

8.2.8.1. brak podpisu na dokumencie XML,

8.2.8.2. podpis kwalifikowany utracił ważność,

8.2.8.3. niewłaściwy formatu podpisu,

8.2.8.4. użycie podpisu niekwalifikowanego,

8.2.8.5. zmodyfikowano plik XML,

8.2.8.6. załączenie przez wykonawcę niewłaściwego pliku XML.

8.2.9. niezależnie od wyświetlonego komunikatu możesz kliknąć przycisk **Złóż ofertę**, aby zakończyć etap składania oferty, tylko upewnij się, czy błąd nie jest spowodowany błędami 8.2.7 i 8.2.8 (plik ze skrótami załączników wraz z podpisem wgrywasz dla celów dowodowych),

8.2.10. następnie system zaszyfruje ofertę wykonawcy, tak by ta była niedostępna dla zamawiającego do terminu otwarcia ofert lub złożenia wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

8.2.11. ostatnim krokiem jest wyświetlenie się komunikatu i przesłanie wiadomości e-mail z platformazakupowa.pl z informacją na temat złożonej oferty lub wniosku9 ,

8.2.12. w celach odwoławczych z uwagi na zaszyfrowanie oferty na platformazakupowa.pl wykonawca powinien przechowywać kopię swojej oferty wraz z pobranym i podpisanym plikiem XML na swoim komputerze.

9. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę lub wniosek za pośrednictwem **Formularza składania oferty lub wniosku**.

10. Z uwagi na to, że oferta lub wniosek wykonawcy są zaszyfrowane nie można ich edytować. Przez zmianę oferty lub wniosku rozumie się złożenie nowej oferty i wycofanie poprzedniej, jednak należy to zrobić przed upływem terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu.

11. Złożenie nowej oferty lub wniosku i wycofanie poprzedniej w postępowaniu w którym zamawiający dopuszcza złożenie tylko jednej oferty lub wniosku przed upływem terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu powoduje wycofanie oferty poprzednio złożonej.

12. Jeśli wykonawca składający ofertę lub wniosek jest zautoryzowany **(zalogowany)**, to wycofanie oferty lub wniosku następuje od razu po złożeniu nowej oferty.

13. Jeżeli oferta lub wniosek składana jest przez niezautoryzowanego wykonawcę (niezalogowany lub nieposiadający konta) to wycofanie oferty musi być przez niego potwierdzone:

-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

9 Uwaga! W przypadku składania kolejnej oferty i wycofaniu poprzedniej, jeżeli użytkownik nie jest

zalogowany to do jego identyfikacji potrzebne jest kliknięcie w mail potwierdzający wycofanie złożonej

oferty. W link ten należy kliknąć do czasu przewidzianego na składanie ofert. Kliknięcie linku po terminie sprawi, że straci on ważność.

13.1. przez kliknięcie w link wysłany w wiadomości email, który musi być zgodny z adres email podanym podczas pierwotnego składania oferty lub

13.2. zalogowanie i kliknięcie w przycisk **Potwierdź ofertę**.

14. Potwierdzeniem wycofania oferty lub wniosku w przypadku ust. 13.1 jest data kliknięcia w przycisk **Wycofaj ofertę** i potwierdzenie tej akcji.

15. Wycofanie oferty lub wniosku możliwe jest do zakończeniu terminu składania ofert lub wniosków w postępowaniu.

16. Wycofanie złożonej oferty powoduje, że zamawiający nie będzie miał możliwości zapoznania się z nią po upływie terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu.

17. Wykonawca po upływie terminu składania ofert nie może dokonać zmiany złożonej oferty lub wniosku.

18. Wykonawca może złożyć ofertę lub wniosek po terminie składania ofert lub wniosku poprzez kliknięcie przycisku **“Odblokuj formularz”**.

19. Po złożeniu oferty lub wniosku wykonawca otrzymuje automatyczny komunikat dotyczący tego, że oferta została złożona po terminie.

**3 Sposób komunikowania się Zamawiającego z wykonawcami (nie dotyczy**

**składania ofert i wniosków)**

1. Jeżeli w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert nie zapisano inaczej to komunikacja w postępowaniu w szczególności składanie dokumentów, oświadczeń, wniosków (innych niż wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu), zawiadomień, zapytań oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza **Wyślij wiadomość.**

2. Niniejszy § 3 nie dotyczy składania ofert i wniosków, gdyż wiadomości nie są szyfrowane.

3. Komunikacja poprzez **Wyślij wiadomość** umożliwia dodanie do treści wysyłanej

wiadomości plików lub spakowanego katalogu (załączników). Występuje limit

objętość plików lub spakowanego katalogu w zakresie całej wiadomości do 1 GB

przy maksymalnej ilości 20 plików lub spakowanych katalogów.

4. W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku niedziałania platformazakupowa.pl zamawiający może również komunikować się z wykonawcami za pomocą innych form komunikacji określonych w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.

5. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez wykonawcę za pośrednictwem przycisku **Wyślij wiadomość** jako załączniki10 .

-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

10Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może

żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

6. Wykonawca otrzyma powiadomienia tj. wiadomość email dotyczące komunikatów w sytuacji gdy zamawiający opublikuje informacje publiczne lub spersonalizowaną wiadomość zwaną prywatną korespondencją.

7. Warunkiem otrzymania powiadomień systemowych platformazakupowa.pl zgodnie z ust. 6 jest wcześniejsze poinformowanie przez zamawiającego o postępowaniu, złożenie oferty lub wniosku jak i wystosowanie wiadomości przez wykonawcę w obrębie postępowania, na którą otrzyma odpowiedź.

8. Za datę przekazania składanych dokumentów, oświadczeń, wniosków (innych niż wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu), zawiadomień, zapytań oraz przekazywanie informacji uznaje się kliknięcie przycisku **Wyślij wiadomość** po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.

1. Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia. [↑](#footnote-ref-1)
2. W przypadku **instytucji zamawiających**: **wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.  
   W przypadku **podmiotów zamawiających**: **okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**. [↑](#footnote-ref-2)
3. Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia*.* W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających. [↑](#footnote-ref-3)
4. Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-4)
5. Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-5)
6. Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-6)
7. Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

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

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

   Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które **zatrudniają mniej niż 250 osób** i których **roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR*lub*roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR**. [↑](#footnote-ref-7)
8. Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5. [↑](#footnote-ref-8)
9. Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych. [↑](#footnote-ref-9)
10. Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu. [↑](#footnote-ref-10)
11. Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu. [↑](#footnote-ref-11)
12. Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3. [↑](#footnote-ref-12)
13. 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). [↑](#footnote-ref-13)
14. 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. [↑](#footnote-ref-14)
15. W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48). [↑](#footnote-ref-15)
16. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej. [↑](#footnote-ref-16)
17. 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). [↑](#footnote-ref-17)
18. 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). [↑](#footnote-ref-18)
19. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-19)
20. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-20)
21. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-21)
22. Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-22)
23. Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków. [↑](#footnote-ref-23)
24. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-24)
25. Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE. [↑](#footnote-ref-25)
26. O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-26)
27. Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia. [↑](#footnote-ref-27)
28. Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie. [↑](#footnote-ref-28)
29. W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-29)
30. Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-30)
31. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-31)
32. Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku. [↑](#footnote-ref-32)
33. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-33)
34. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-34)
35. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-35)
36. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-36)
37. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-37)
38. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat. [↑](#footnote-ref-38)
39. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat. [↑](#footnote-ref-39)
40. Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług. [↑](#footnote-ref-40)
41. W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. [↑](#footnote-ref-41)
42. Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę. [↑](#footnote-ref-42)
43. Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C). [↑](#footnote-ref-43)
44. Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź. [↑](#footnote-ref-44)
45. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-45)
46. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-46)
47. Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu. [↑](#footnote-ref-47)
48. W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-48)