

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ POWYŻEJ 214 000 EURO
zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2019r. poz. 1843)**

Informacje ogólne

Tryb zamówienia: **przetarg nieograniczony**
Zamawiający: **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokolowskiego**
Adres zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4
 58-309 Wałbrzych

Podstawa prawna:

- Postępowanie prowadzone jest zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019r. poz. 1843) (**dalej, jako Pzp**).

Tryb udzielenia zamówienia:

- Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej. Link do postępowania dostępny jest na Profilu Nabywcy Zamawiającego: https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych
- W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza wyslij wiadomość dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania.
- Oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenia o których mowa w art. 25a ustawy p.z.p w tym oświadczenia składane na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej, i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym (Ustawa Pzp, art. 10a ust. 5).

I. Przedmiot zamówienia

Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki

Liczba pakietów – 57

Pakiet nr 1- Zestawy do koronarografii

Pakiet nr 2 - Zestawy do koronaroplastyki z opatrunkiem

Pakiet nr 3 - Sprzęt dodatkowy

Pakiet nr 4 - Sprzęt drobny

Pakiet nr 5 – Cewnik do wsparcia i przedłużenia cewnika prowadzącego

Pakiet nr 6 – Introducer zbrojony długi

Pakiet nr 7 – Mikrocewnik do tętnic wieńcowych

Pakiet nr 8 – Wkłady do strzykawki automatycznej

Pakiet nr 9 – Cewnik balonowy do kontrybucji wewnątrzortalnej

Pakiet nr 10 – Cewnik do pomiarów FFR

Pakiet nr 11 – HD IVUS System

Pakiet nr 12 – Zestaw transradialny

Pakiet nr 13 – Stent platynowo - chromowy (PtCr) uwalniający lek z polimeru biodegradowalnego

- Pakiet nr 14** – Balon tnący
- Pakiet nr 15** – Cewnik diagnostyczny
- Pakiet nr 16** – Cewniki diagnostyczne
- Pakiet nr 17** – Stent uwalniający Sirolimus
- Pakiet nr 18** – Prowadniki interwencyjne
- Pakiet nr 19** - Cewnik prowadzący do koronaroplastyki - przeznaczony do zabiegów z dostępu promieniowego
- Pakiet nr 20** – Prowadnik zabiegowy
- Pakiet nr 21** - Stentgraft wieńcowy
- Pakiet nr 22** – Stenty lekowe
- Pakiet nr 23** - Prowadnik specjalistyczny
- Pakiet nr 24** – Prowadnik specjalistyczny
- Pakiet nr 25** - Stent naczyniowy samorozprężalny
- Pakiet nr 26** - Cewnik balonowy do angioplastyk naczyń obwodowych
- Pakiet nr 27** - Cewnik – głowica do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej (IVUS)
- Pakiet nr 28** - Stent samorozprężalny nitinolowy
- Pakiet nr 29** - Stent rozprężalny na balonie obwodowy
- Pakiet nr 30** - Prowadnik do koronaroplastyk
- Pakiet nr 31** - Prowadnik do koronarografii
- Pakiet nr 32** - Cewnik prowadzący do koronaroplastyki
- Pakiet nr 33** - Urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego
- Pakiet nr 34** - Prowadniki wieńcowe
- Pakiet nr 35** - System stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru
- Pakiet nr 36** - Cewnik balonowy z powierzchnią pokrytą matrycą będącą mieszkanką paclitacselu i jopromidu
- Pakiet nr 37** - Cewnik prowadzący do PTCA dedykowany do techniki Child in Mother
- Pakiet nr 38** - System do wykonywania aterekтомii rotacyjnej
- Pakiet nr 39** - Pętle do usuwania ciał obcych
- Pakiet nr 40** - Prowadniki FFR
- Pakiet nr 41** - Cewnik termodylucyjny do tętnicy płucnej typu Swan-Ganza
- Pakiet nr 42** - System do aspiracji skrzeplin
- Pakiet nr 43** - Cewnik do trombektomii aspiracyjnej
- Pakiet nr 44** - Zbrojone koszulki naczyniowe
- Pakiet nr 45** - DES kobaltowo - chromowy
- Pakiet nr 46** - Cewnik balonowy do zmian kompleksowych w tym krętych i zwapniałych
- Pakiet nr 47** - Cewniki balonowe NC do PCI
- Pakiet nr 48** - Cewnik prowadzący do PCI
- Pakiet nr 49** - Respirator transportowy
- Pakiet nr 50** - Stent naczyniowy do t. podkolanowej
- Pakiet nr 51** - Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego
- Pakiet nr 52** - Zestawy do zabiegów endowaskularnych
- Pakiet nr 53** - Mikrocewnik zbrojony OTW
- Pakiet nr 54** - Cewniki balonowe s.c.
- Pakiet nr 55** - Cewniki balonowe n.c.
- Pakiet nr 56** - Zestawy do osprzętu jednorazowego do wstrzykiwacza ACIST
- Pakiet nr 57** - Cewniki balonowe obwodowe

Główny kod CPV: 33111710-1– wyroby do angiografii

Dodatkowe kody CPV: 33111730-7 – wyroby do angioplastyki

33100000-1 – urządzenia medyczne (dot. pakietu nr 49)

Dokładny opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (**dalej jako: SIWZ**).

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

Projekt umowy stanowi załącznik nr 3a, 3b, 3c, 3d, 3e do SIWZ.

Jednolity Europejski Dokument Zamówienia stanowi załącznik nr 4 do SIWZ (druk JEDZ można pobrać ze strony UZP).

Oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 22 Pzp stanowi załącznik nr 5 do SIWZ. Oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO stanowi załącznik nr 6 do SIWZ.

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące akceptacji projektu umowy stanowi załącznik nr 7.

Instrukcja dla wykonawców platformazakupowa.pl stanowi załącznik nr 8.

Zamawiający może zastosować procedurę o której mowa w art. 24aa ust. 1Pzp.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – maksymalna ilość pakietów na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy – 57 pakietów.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

Zamawiający informuje, że komunikowanie się między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się wyłącznie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem przypadku opisanego w art.93 ust. 4 Pzp.

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

Wykonawca zobowiązuje się do zapoznania ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 dotyczącymi przedmiotu zamówienia i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

Treść standardów dot. przedmiotu zamówienia zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego www.zdrowie.walbrzych.pl – BIP w zakładce « System Zarządzania Jakością ».

Informacja dotycząca ochrony danych osobowych (RODO)

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

- administratorem danych osobowych jest **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu**
- inspektorem ochrony danych osobowych w **Specjalistycznym Szpitalu im. dra Alfreda Sokołowskiego jest Jarosław Golec, mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, tel. 0/74 6489696;**

Dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki nr Zp/70/PN-67/20** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;

- odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), dalej „ustawa Pzp”;
- Dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania danych osobowych bezpośrednio dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada :
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych*;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO**;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna, że przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO;

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

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

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

II. Miejsce realizacji zamówienia

Siedziba Zamawiającego.

III. Termin wykonania zamówienia

Sukcesywnie przez okres **12 miesięcy** od daty zawarcia umowy ;

IV. Wymagania od Wykonawców

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- a) nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 i ust. 5 pkt. 1 i 4 ustawy Pzp,
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj.: posiadają co najmniej dwie dostawy odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie wyrobów do angiografii lub wyrobów do angioplastyki oraz urządzeń medycznych (dot. pakietu nr 49).

V. Sposób oceny warunków udziału w postępowaniu

l.p.	Nazwa warunku	Sposób oceny warunku
1.	Potwierdzenie spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 26 ustawy pzp lub Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą zgodnie z art. 24aa ustawy pzp tj. :</u></p> <p>posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia - na podstawie wykazu dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów- oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające uch należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, <u>tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie wyrobów do angiografii lub wyrobów do angioplastyki oraz urządzeń medycznych (dot. pakietu nr 49) na kwotę minimum:</u></p> <p>dla pakietu nr 1 – 145 000,00zł dla pakietu nr 2 – 94 000,00zł dla pakietu nr 3 – 55 000,00zł dla pakietu nr 4 – 43 000,00zł dla pakietu nr 5 – 7 000,00zł dla pakietu nr 6 – 4 000,00zł dla pakietu nr 7 – 16 000,00zł dla pakietu nr 8 – 15 000,00zł dla pakietu nr 9 – 38 000,00zł dla pakietu nr 10 – 120 000,00zł dla pakietu nr 11 – 138 000,00zł dla pakietu nr 12 – 662 000,00zł</p>

		<p>dla pakietu nr 13 – 9 000,00zł dla pakietu nr 14 – 8 000,00zł dla pakietu nr 15 – 14 000,00zł dla pakietu nr 16 – 56 000,00zł dla pakietu nr 17 – 27 000,00zł dla pakietu nr 18 – 3 000,00zł dla pakietu nr 19 – 7 000,00zł dla pakietu nr 20 – 19 000,00zł dla pakietu nr 21 – 9 000,00zł dla pakietu nr 22 – 85 000,00zł dla pakietu nr 23 – 5 000,00zł dla pakietu nr 24 – 19 000,00zł dla pakietu nr 25 – 135 000,00zł dla pakietu nr 26 – 30 000,00zł dla pakietu nr 27 – 65 000,00zł dla pakietu nr 28 – 34 000,00zł dla pakietu nr 29 – 22 000,00zł dla pakietu nr 30 – 126 000,00zł dla pakietu nr 31 – 18 000,00zł dla pakietu nr 32 – 83 000,00zł dla pakietu nr 33 – 195 000,00zł dla pakietu nr 34 – 115 000,00zł dla pakietu nr 35 – 475 000,00zł dla pakietu nr 36 – 44 000,00zł dla pakietu nr 37 – 5 000,00zł dla pakietu nr 38 – 107 000,00zł dla pakietu nr 39 – 3 000,00zł dla pakietu nr 40 – 55 000,00zł dla pakietu nr 41 – 3 000,00zł dla pakietu nr 42 – 3 000,00zł dla pakietu nr 43 – 3 000,00zł dla pakietu nr 44 – 22 000,00zł dla pakietu nr 45 – 225 000,00zł dla pakietu nr 46 – 24 000,00zł dla pakietu nr 47 – 24 000,00zł dla pakietu nr 48 – 8 000,00zł dla pakietu nr 49 – 19 000,00zł dla pakietu nr 50 – 38 000,00zł dla pakietu nr 51 – 26 000,00zł dla pakietu nr 52 – 653 000,00zł dla pakietu nr 53 – 29 000,00zł dla pakietu nr 54 – 39 000,00zł dla pakietu nr 55 – 39 000,00zł dla pakietu nr 56 – 47 000,00zł dla pakietu nr 57 – 46 000,00zł</p> <p><u>każda z dostaw:</u></p> <p>2) spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego w Zał. nr 1 do SIWZ:</p> <p>- na podstawie oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020r. poz. 186).</p> <p>- na podstawie opisów, fotografii (katalogów) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlających parametry przedmiotu zamówienia zgodnego z załącznikiem nr 1 do SIWZ.</p>
2.	<p>Potwierdzenie braku podstaw do wykluczenia zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 i 4</p>	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 26 ustawy pzp lub Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejsza zgodnie z art. 24aa ustawy pzp tj. :</u></p> <p>1) posiadanie odpisu z właściwego rejestru – na podstawie odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy;</p> <p>2) posiadanie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w</p>

		<p>szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p> <p>3) posiadanie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p> <p>4) posiadanie informacji z Krajowego Rejestru Karnego: –na podstawie informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,</p>
--	--	---

A) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu zamiast dokumentów wymienionych w pkt.2 tabeli:

a) ppkt. 1, 2, 3, 4 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że :

- **ppkt. 1**- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

- **ppkt. 2, 3** - nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (wystawiony nie wcześniej niż 3 m-ce przed upływem terminu składania ofert),

- **ppkt. 4** – składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku takiego rejestru , inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 oraz ust. 5 pkt. 1 i 4 ustawy Pzp.

B. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się w/w dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.

C. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

VI. Podmioty ubiegające się wspólnie o zamówienie

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie, że nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 i 4 ustawy Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

VII. Wadium

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

dla pakietu nr 1 – 7 300,00zł
dla pakietu nr 2 – 4 700,00zł
dla pakietu nr 3 – 2 800,00zł
dla pakietu nr 4 – 2 200,00zł
dla pakietu nr 5 – 350,00zł
dla pakietu nr 6 – 200,00zł
dla pakietu nr 7 – 800,00zł
dla pakietu nr 8 – 800,00zł
dla pakietu nr 9 – 1 900,00zł
dla pakietu nr 10 – 6 000,00zł
dla pakietu nr 11 – 6 900,00zł
dla pakietu nr 12 – 33 100,00zł
dla pakietu nr 13 – 500,00zł
dla pakietu nr 14 – 400,00zł
dla pakietu nr 15 – 700,00zł
dla pakietu nr 16 – 2 800,00zł
dla pakietu nr 17 – 1 400,00zł
dla pakietu nr 18 – 120,00zł
dla pakietu nr 19 – 350,00zł
dla pakietu nr 20 – 1 000,00zł
dla pakietu nr 21 – 450,00zł
dla pakietu nr 22 – 4 300,00zł
dla pakietu nr 23 – 250,00zł
dla pakietu nr 24 – 950,00zł
dla pakietu nr 25 – 6 800,00zł
dla pakietu nr 26 – 1 500,00zł
dla pakietu nr 27 – 3 300,00zł
dla pakietu nr 28 – 1 700,00zł
dla pakietu nr 29 – 1 100,00zł
dla pakietu nr 30 – 6 300,00zł
dla pakietu nr 31 – 900,00zł
dla pakietu nr 32 – 4 200,00zł
dla pakietu nr 33 – 9 800,00zł
dla pakietu nr 34 – 5 800,00zł
dla pakietu nr 35 – 23 800,00zł
dla pakietu nr 36 – 2 200,00zł
dla pakietu nr 37 – 230,00zł
dla pakietu nr 38 – 5 400,00zł
dla pakietu nr 39 – 120,00zł
dla pakietu nr 40 – 2 800,00zł
dla pakietu nr 41 – 120,00zł
dla pakietu nr 42 – 120,00zł
dla pakietu nr 43 – 120,00zł
dla pakietu nr 44 – 1 100,00zł
dla pakietu nr 45 – 11 300,00zł
dla pakietu nr 46 – 1 200,00zł
dla pakietu nr 47 – 1 200,00zł
dla pakietu nr 48 – 400,00zł
dla pakietu nr 49 – 950,00zł
dla pakietu nr 50 – 1 900,00zł
dla pakietu nr 51 – 1 300,00zł
dla pakietu nr 52 – 32 700,00zł
dla pakietu nr 53 – 1 500,00zł
dla pakietu nr 54 – 2 000,00zł

dla pakietu nr 55 – 2 000,00zł

dla pakietu nr 56 – 2 400,00zł

dla pakietu nr 57 – 2 300,00 zł

DATA UZNANIA WPŁATY BĘDZIE DATA WPŁYWU NA KONTO ZAMAWIAJĄCEGO.

Konto bankowe: Santander Bank Polska S.A O/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu,
- 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- 3) gwarancjach bankowych,
- 4) gwarancjach ubezpieczeniowych,
- 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz. U. z 2018r., poz. 110, 650, 1000 i 1669)

Gwarancja ubezpieczeniowa lub gwarancja bankowa złożona, jako zabezpieczenie wadium musi posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą.

Informacje dodatkowe:

- Wadium należy wnieść przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert.
 - W przypadku wnoszenia wadium w pieniądzu, ustaloną kwotę należy wnieść przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego Santander Bank Polska S.A. O/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.
 - Wadium powinno być oznaczone w następujący sposób : WADIUM – nr zamówienia – nazwa postępowania lub w inny sposób umożliwiający identyfikację postępowania, którego dotyczy.
 - Za termin wniesienia wadium w formie pieniężnej przyjmuje się termin uznania rachunku Zamawiającego.
- W przypadku wnoszenia wadium w pozostałych dopuszczalnych formach, wymagane jest załączenie do oferty **oryginalnego dokumentu gwarancji/poręczenia w formie elektronicznej**. Oryginał gwarancji/poręczenia powinien być dołączony do oferty w sposób umożliwiający jego zwrot zgodnie z ustawą Pzp. Beneficjentem wadium wnoszonego w innej formie niż w pieniądzu jest Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu.

Wadium wniesione w formie gwarancji/poręczenia powinno zawierać klauzulę o gwarantowaniu wypłaty należności w sposób nieodwołalny, bezwarunkowy i na pierwsze pisemne żądanie Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu. Tak wnoszone wadium powinno zabezpieczać złożoną ofertę na cały okres związania ofertą, poczynając od dnia składania ofert

Wadium będzie zwrócone w terminie i na warunkach wskazanych w art. 46 ust.1-4 Pzp, Zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 Pzp.

VIII. Pozostałe informacje

Zamawiający wyznacza następującą osobę do kontaktu z Wykonawcami:

mgr Dorota Piekarz tel. 074/6489700

e-mail: dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl, od poniedziałku do piątku w godz. 7:00 – 14:35.

W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie dokumentów, oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem **platformazakupowa.pl** i formularza **Wyślij wiadomość** dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania. W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku niedziałania **platformazakupowa.pl** Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej:

1. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
2. W postępowaniu oświadczenia składa się w postaci elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających

potencjał składane na formularzu JEDZ powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy Pzp. Analogiczny wymóg dotyczy JEDZ składanego przez podwykonawcę, na podstawie art. 25a ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp.

a) Dokumentacja winna być sporządzona w jednym z formatów wymienionych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. (Dz. U. 2017 poz. 2247) w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych natomiast ze względu na możliwości techniczne Zamawiającego rekomendowanym formatem przesyłania danych jest: .pdf.

b) Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z w/w formatów.

c) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, Wykonawca podpisuje w/w dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie.

d) Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp; w takim przypadku Zamawiający nie wymaga szyfrowania tego dokumentu.

IX. Termin związania oferty

Termin związania ofertą upływa po **60 dniach** od daty terminu składania ofert.

X. Zawartość oferty

Oferta musi zawierać:

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Wypełniony wzór oferty wraz z formularzem cenowym – załącznik nr 1 i 2 do SIWZ
2.	Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) – wypełniony przez Wykonawcę w częściach: - Część I – „Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego”, - Część II – „Informacje dotyczące Wykonawcy” – pkt. A, B, C, D, - Część III – „Podstawy wykluczenia” – pkt. A, B, C, D, - Część IV „Kryteria kwalifikacji”: – α: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji - Część VI „Oświadczenia końcowe”. <i>Części i punkty których Zamawiający winien nie wypełniać zostały przez Zamawiającego wykreślone.</i> <u>Z zastrzeżeniem, iż JEDZ musi być złożony w formie zgodnej z treścią pkt. VIII do SIWZ</u> <u>(Pozostałe informacje)</u>
3.	Potwierdzenie wniesienia wadium
4.	Oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO – załącznik nr 6 do SIWZ
5.	Oświadczenie Wykonawcy dotyczące akceptacji projektu umowy - załącznik nr 7

XI.A Dokumenty, do których przekazania wezwany zostanie Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 26 ustawy Pzp lub Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, zgodnie z art. 24aa ustawy Pzp.

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy.
2.	Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że

	<p>wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p>
3.	<p>Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotnie, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p>
4.	<p>Wykaz dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów- oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu tj. <u>wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie wyrobów do angiografii lub wyrobów do angioplastyki oraz urządzeń medycznych (dot. pakietu nr 49) na kwotę minimum:</u></p> <p>dla pakietu nr 1 – 145 000,00zł dla pakietu nr 2 – 94 000,00zł dla pakietu nr 3 – 55 000,00zł dla pakietu nr 4 – 43 000,00zł dla pakietu nr 5 – 7 000,00zł dla pakietu nr 6 – 4 000,00zł dla pakietu nr 7 – 16 000,00zł dla pakietu nr 8 – 15 000,00zł dla pakietu nr 9 – 38 000,00zł dla pakietu nr 10 – 120 000,00zł dla pakietu nr 11 – 138 000,00zł dla pakietu nr 12 – 662 000,00zł dla pakietu nr 13 – 9 000,00zł dla pakietu nr 14 – 8 000,00zł dla pakietu nr 15 – 14 000,00zł dla pakietu nr 16 – 56 000,00zł dla pakietu nr 17 – 27 000,00zł dla pakietu nr 18 – 3 000,00zł dla pakietu nr 19 – 7 000,00zł dla pakietu nr 20 – 19 000,00zł dla pakietu nr 21 – 9 000,00zł dla pakietu nr 22 – 85 000,00zł dla pakietu nr 23 – 5 000,00zł dla pakietu nr 24 – 19 000,00zł dla pakietu nr 25 – 135 000,00zł dla pakietu nr 26 – 30 000,00zł dla pakietu nr 27 – 65 000,00zł dla pakietu nr 28 – 34 000,00zł dla pakietu nr 29 – 22 000,00zł dla pakietu nr 30 – 126 000,00zł dla pakietu nr 31 – 18 000,00zł dla pakietu nr 32 – 83 000,00zł dla pakietu nr 33 – 195 000,00zł dla pakietu nr 34 – 115 000,00zł dla pakietu nr 35 – 475 000,00zł dla pakietu nr 36 – 44 000,00zł dla pakietu nr 37 – 5 000,00zł dla pakietu nr 38 – 107 000,00zł dla pakietu nr 39 – 3 000,00zł dla pakietu nr 40 – 55 000,00zł dla pakietu nr 41 – 3 000,00zł dla pakietu nr 42 – 3 000,00zł dla pakietu nr 43 – 3 000,00zł dla pakietu nr 44 – 22 000,00zł dla pakietu nr 45 – 225 000,00zł dla pakietu nr 46 – 24 000,00zł dla pakietu nr 47 – 24 000,00zł dla pakietu nr 48 – 8 000,00zł dla pakietu nr 49 – 19 000,00zł</p>

	dla pakietu nr 50 – 38 000,00zł dla pakietu nr 51 – 26 000,00zł dla pakietu nr 52 – 653 000,00zł dla pakietu nr 53 – 29 000,00zł dla pakietu nr 54 – 39 000,00zł dla pakietu nr 55 – 39 000,00zł dla pakietu nr 56 – 47 000,00zł dla pakietu nr 57 – 46 000,00zł <u>każda z dostaw:</u>
5.	Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 ustawy Pzp.
6.	Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020r. poz. 186).
7.	Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim- z <u>dokładnym wskazaniem</u> , którego pakietu dotyczy dany opis, fotografia (katalog). Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodnego z Załącznikiem nr 1 do SIWZ.
8.	Oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.
9.	W przypadku braku możliwości jednoznacznej oceny czy oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania z załącznika nr 1 do SIWZ, Zamawiający zastrzega sobie prawo do przekazania próbki którejkolwiek pozycji z pakietu budzącej wątpliwość.

Dostarczone próbki po dokonaniu oceny podlegają zwrotowi Wykonawcy, zgodnie z art. 97 ust. 2 ustawy Pzp. Niedostarczenie próbki w wyznaczony przez Zamawiającego terminie skutkować będzie odrzuceniem oferty ze względu na brak możliwości sprawdzenia zgodności próbki z opisem przedmiotu zamówienia.

Wymienione w niniejszej SIWZ dokumenty powinny być oryginałami albo kopiami potwierdzonymi za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy. Dokumenty sporządzane w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczoną przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy.

XI B. Grupa kapitałowa

Wykonawcy, zgodnie z art. 24 ust. 11 w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy pzp., przekaże Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

XII. Sposób składania ofert

- Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- Ofertę należy złożyć w formie elektronicznej oraz wypełniony Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (zwany dalej „JEDZ”) **z zastrzeżeniem, iż JEDZ musi być złożony w formie zgodnej z treścią pkt. VIII do SIWZ (Pozostałe informacje)**
- Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
- Wykonawcy zobowiązani są przedstawić ofertę zgodną z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Niniejsza specyfikacja oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty, pod rygorem odpowiedzialności odszkodowawczej.
- Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- Oferta musi być napisana czytelnie, w języku polskim oraz zostać podpisana przez osobę/y upoważnioną/e do reprezentowania firmy, zgodnie z przepisami powszechnego prawa obowiązującego w kraju pochodzenia Wykonawcy.
- Wszystkie strony oferty muszą być kolejno ponumerowane.
- Wszystkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę/y podpisującą/ce ofertę.

- Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego o wyjaśnienia dotyczące wszelkich wątpliwości związanych ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, przedmiotem zamówienia, sposobem przygotowania i złożenia oferty.
- Zamawiający udzieli odpowiedzi na wszelkie zapytania związane z prowadzonym postępowaniem, przy czym odpowiedź zostanie umieszczona na stronie internetowej.
- Zamawiający udzieli odpowiedzi zgodnie z art. 38 Pzp.
- W szczególnie uzasadnionych przypadkach, przed terminem składania ofert, Zamawiający może zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. O każdej ewentualnej zmianie Zamawiający powiadomi niezwłocznie wszystkich uczestników postępowania, zamieszczając informację na stronie internetowej.
- Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ niezbędny będzie dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert. W takim przypadku wszelkie prawa i zobowiązania Wykonawcy i Zamawiającego odnośnie wcześniej ustalonych terminów będą podlegały nowemu terminowi.
- Zgodnie z art. 8 ust. 3 Pzp dotyczącymi jawności postępowania oraz w związku z przepisami ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity: Dz.U. z 2019r. poz. 1010 z późniejszymi zmianami), Wykonawca może, nie później niż w terminie składania ofert zastrzec, że informacje nie mogą być udostępniane oraz wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca w tym celu może złożyć jedną ofertę składającą się z dwóch części:
 - - części jawnej,
 - - części niejawnej – w sytuacji, w której Wykonawca zastrzega sobie tajemnicę przedsiębiorstwa za wyjątkiem informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych nie stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa. Wykonawca powinien « część niejawną » oznaczyć w sposób nie budzący wątpliwości np. w odrębnym opakowaniu oznaczonym napisem: „Tajemnica przedsiębiorstwa. Nie udostępniać innym uczestnikom postępowania”.
- Ponadto Wykonawca winien wykazać jakie działania podjął celem zachowania poufności informacji zawartych w «części niejawnej » oraz, udowodnić że nie były one wcześniej upubliczniane. Brak skutecznego wykazania działań Wykonawcy w celu zachowania poufności informacji zawartych w «części niejawnej » skutkować może ujawnieniem przez Zamawiającego tych informacji, o czym (zamiar ujawnienia) Zamawiający powiadomi Wykonawcę pisemnie.

Wycofanie oferty lub jej zmiany

Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę. Opis takich procedur znajduje się w **Instrukcji dla Wykonawców platformazakupowa.pl (Załącznik nr 9)**.

XIII. Miejsce i termin składania ofert

Oferty można składać na **platformazakupowa.pl** - w terminie do dnia **05.01.2021** r. do godziny **09:00**

XIV. Miejsce i termin otwarcia ofert

- 1) Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego w Sali konferencyjnej Szpitala w dniu **05.01.2021r** o godz. **09:15**
- 2) Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
- 3) Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 4) Otwarcie ofert nastąpi zgodnie z informacją zawartą w formularzu składania ofert na **platformazakupowa.pl**

XV. Sposób obliczenia ceny oferty

- 1) Oferta musi zawierać ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków (także podatku od towarów i usług) a także z uwzględnieniem całego okresu trwania umowy.

- 2) Cena musi być podana w złotych polskich cyfrowo i słownie. W razie rozbieżności między zapisem cyfrowym i słownym decyduje zapis słowny.

XVI. Ocena ofert

- 1) Oceny ofert będzie dokonywała komisja. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz dokonać poprawek oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona. Zamawiający odrzuci ofertę zawierającą błędy w obliczeniu ceny.
- 2) W odniesieniu do Wykonawców, którzy spełnili postawione warunki komisja dokona oceny ofert na podstawie następujących kryteriów:

w zakresie pakietu nr 1, 2

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	60 %
2.	Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: powyżej 2 do 3 dni- 40 pkt. 4 dni - 20 pkt. 5 dni - 0 pkt.	40%

w zakresie pakietu nr 3-48, 50-57

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	60 %
2.	Czas uzupełnienia zużytego sprzętu od momentu jego wykorzystania: powyżej 2 do 3 dni- 40 pkt. 4 dni - 20 pkt. 5 dni - 0pkt.	40%

w zakresie pakietu nr 49

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	60 %
2.	Termin gwarancji na przedmiot zamówienia: 24 miesiące – 0 pkt od 25 do 36 miesięcy – 20 pkt od 37 do 48 miesięcy i powyżej – 40 pkt	40%

Sposób obliczenia punktów dla kryterium „Cena” :

Cena najniższa otrzymuje automatycznie 60 pkt.

Przeliczenie punktów dla oferty o wyższej cenie:

Cena najniższa z oferty a

----- x 60 pkt. = *ilość punktów dla oferty ocenianej*

Cena wyższa z oferty ocenianej

o wyższej cenie

3) Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.

4) Zamawiający po wyborze oferty informuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:

- wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
 - wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,
 - wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty,
 - unieważnieniu postępowania
- podając uzasadnienie faktyczne i prawne
oraz zamieści informację na stronie internetowej- BIP.

5) Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została wybrana do podpisania w określonym terminie umowy, jednak nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty i nie później niż przed upływem terminu związania ofertą.

6) Wykonawca, którego oferta została wybrana jest zobowiązany, w terminie podanym w powiadomieniu o wyborze oferty, do podpisania umowy zgodnej ze wzorem załączonym do SIWZ.

7) Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zobowiązani oni są przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego do przedłożenia umowy regulującej ich współpracę.

XVII. Istotne warunki umowy

Umowa o wykonanie zamówienia zostanie zawarta stosownie do przedstawionych niżej istotnych jej warunków:

- zgodnie z Załącznikami nr 3a, 3b, 3c, 3d, 3e – wzór umowy.

XVIII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej

W przedmiotowym postępowaniu Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu przysługują środki ochrony prawnej na zasadach opisanych w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

Z A T W I E R D Z A M

data zatwierdzenia:

PAKIET NR 1 - Zestawy do koronarografii

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Zestaw do koronarografii	1op.	2000					
RAZEM:								

1. chusta angiograficzna z czterema otworami o wym. całkowitych 240x 380 cm(+/-2 cm), 2 otwory z dostępu promieniowego o wymiarach 6x4cm z warstwą samoprzylepną 12 x 7 cm, 2 otwory z dostępu udowego o wymiarach 7,5 cm z warstwą samoprzylepną wym. 12 cm, odległość między otworami udowymi do śr . otworu max 17 cm, krawędź przezroczysta z dwóch stron o wym. 60 cm (+/-5 cm) – 1 szt.
2. fartuch wykonany z włókniny typu sms przepuszczającej powietrze , z przodu wzmocniony , z bawełnianym mankietem o roz XL – sz. 1
3. powłoka ochronna na ramię aparatu o wym. 100 x100 cm z gumką – 1 szt
4. powłoka ochronna na ramię aparatu o wym. 110x110 cm x gumką – 1 szt
5. powłoka ochronna z gumką 45x45 cm – 1 szt.
6. gaziki 7,5x 7,5 cm ośmiowarstwowe - 50 szt.
7. kompres chłonny o wym. 40x60 cm – 1 szt
8. ręcznik papierowy biały 37x 57 cm - 2 szt.
9. serweta do zawinięcia zestawu o wym. min 150 x 250 cm(+/-5cm)
10. rampa dwudrożna typu OFF 35Bar
11. miseczka 250 ml (dwa różne kolory)– 2 szt
12. miska 500 ml (dwa różne kolory)– 2 szt
13. igła iniekcyjna : średnica 21 G, 08mm x 40 mm, z ochronną osłonką oraz elementem zatrzasującym się na igle, chroniącym ją na całej długości –1 szt
14. bezpieczny skalpel - 1 szt. Roz. 11 z przyciskiem umożliwiającym obsługę jednoręczną i mechanizmem blokującym ostrze w pozycji uniemożliwiającej zakłucie. blokada ostrza w pozycji bezpiecznej musi być trwała bez możliwości ponownego użycia
15. kleszczyki metalowe proste - dl. 13 cm - szt. 1
16. przewodnik diagnostyczny J3, 0,035"/0,89mm, 175 cm
17. Zestaw do monitorowania ciśnienia z przetwornikiem jednorazowego użytku (połączenie z kablem interfejsowym, pinowe, wodoszczelne, układ do przepłukiwania w postaci skrzydełek)
18. dren do podawania i oszczędności kontrastu, z zastawką bezzwrotną łączący kolec oszczędzający kontrast z rampą, duży rozmiar zastawki bezzwrotnej zamykającej przepływ kontrastu, duże światło pozwalające na kontrolowanie przepływu kontrastu , długość 180 cm , końcówka męsko – męska
19. kolec przelewowy do transferu płynów i leków z opakowań o dużych pojemnościach zakończony z obu stron nasadkami chroniącymi przed skażeniem i posiadający poprzeczkę stabilizującą kolec i ułatwiającą nakłucie opakowania- 1 szt.
20. Zestaw kroplówkowy - aparat do przetaczania płynów z zastawką bezzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi, z filtrem hydrofilnym w komorze kroplowej,

zabezpieczającym przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu butelki oraz filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczającym przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania – 1 szt.

21 osłonka na tarczycę z celulozy – 2 szt

22.zestaw ma posiadać etykietę samoprzylepną z informacjami dotyczącymi produktu tj. nr serii i data ważności - 1 szt.

PAKIET NR 2 - Zestawy do koronaroplastyki z opatrunkiem

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Zestaw do koronaroplastyki z opatrunkiem	1	1000					
RAZEM:								

1. chusta angiograficzna z czterema otworami o wym. min. 240x 380 cm (+/-2 cm), 2 otwory z dostępu promieniowego o wymiarach 6x4cm otoczone warstwą lepna 12x 7 cm, 2 otwory z dostępu udowego o wymiarach 7,5 cm otoczone folią o wym. 12 cm, odległość między otworami udowymi do śr otworu max 17 cm, krawędź przezroczysta z dwóch stron o wym. max 60 cm (+/-5 cm) – 1 szt.,
- 2.fartuch wykonany z włókniny sms przepuszczającej powietrze , z przodu wzmocniony , z bawełnianym mankietem o Roz. XL – 1 szt.,
- 3.powłoka ochronna na sprzęt przezroczysta o wym. 18x40 cm z gumką – 1 szt.,
- 4.powłoka ochronna o wym. 100x100 cm z gumką – 1 szt.,
- 5.powłoka ochronna o wym. 110x110 cm z gumką – 1 szt.,
- 6.gaziki 7,5x 7,5 cm ośmiowarstwowe - 50 szt.,
- 7.kompres chłonny o wym. 40x60 cm – 1 szt.,
- 8.ręcznik papierowy biały 37x57 cm - 2 szt.,
- 9.igła iniekcyjna : średnica 18, długość 1.20, z ochronną osłonką oraz elementem zatraskującym na igle, chroniącym ją na całej długości – 1 szt.,
- 10.skalpel z zintegrowaną osłonką zapobiegającą zakłuciu się personelu dł. z raczka 14 cm – 1 szt.,
- 11.kleszczyki metalowe proste – dł. 13 cm – 1 szt.
- 12.prowadnik diagnostyczny J3, 0,035"/0,89mm, 175 cm
- 13.serweta do zawinięcia zestawu o wym. min 228X152cm(+/-5cm) – 1 szt.,
- 14.rampa dwudrożna typu OFF 35 bar – 1 szt.,
15. Y connector do obsługi jednoręcznej , możliwość manewrowania drutem i cewnikiem przy zamkniętej zastawce ,posiada zintegrowany dren 15-20 cm zakończony kranikiem(zapakowany sterylnie z etykietą i data ważności) – 1 szt.,
Dren do podawania i oszczędności kontrastu, z zastawką bezzwrotną łączący kołec oszczędzający kontrast z rampą, duży rozmiar zastawki
- 16.Bezwrotnej zamykającej przepływ kontrastu, duże światło pozwalające na kontrolowanie przepływu kontrastu , długość 180 cm , końcówka męsko – żeńska
17. Zestaw posiada etykietę samoprzylepną z informacjami dotyczącymi produktu tj. nr serii, datą ważności,
18. Zestaw do monitorowania ciśnienia z przetwornikiem jednorazowego użytku (połączenie z kablem interfejsowym, pinowe, wodoszczelne, układ do przepłukiwania w postaci skrzydełek)
19. Zestaw kroplówkowy - aparat do przetaczania płynów z zastawką bezzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi, z filtrem hydrofilnym w komorze kroplowej, zabezpieczającym przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu butelki oraz filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczającym przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania – 1 szt
20. Osłonka na tarczycę z celulozy – 2 szt.
21. Opatrunek hemostatyczny do tętnicy udowej 38x38mm, gaza impregnowana mineralnym środkiem(kaolin) aktywnym hemostatycznie, oddziałującym na procesy wewnętrznej ścieżki kaskady krzepnięcia, nie zawierający innych aktywatorów krzepnięcia z opatrunkiem (plastrem) typu folia chirurgiczna.

PAKIET NR 3 - Sprzęt dodatkowy

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Strzykawka wysokociśnieniowa z manometrem (inflator)	szt.	1000						
2	Strzykawka wysokociśnieniowa z manometrem – typ pistoletowy	szt.	500						
3	Opatrunek jednorazowy z punktowym uciskiem na miejsce nakłucia tętnicy promieniowej	szt.	1000						
4	Opaska do ucisku tętnicy promieniowej po nakłuciu „typu zegarek”	szt.	500						
5	Opaska do ucisku zewnętrznego na pachwinę	szt.	10						
6	Y- Konektor push-clip	szt.	1500						
RAZEM:									

Wymagane parametry:**Ad.1**

- ^ Dostępna pojemność 20 ml i 30 ml
- ^ Generowane ciśnienie od 0 do 30 atm,
- ^ Tarcza manometru wykonana z fluorescencyjnego materiału zapewniającego widoczność w całkowitej ciemni do 1 godziny
- ^ Strzykawka wyposażona w przewód wysokociśnieniowy w zestawie z kranikiem trójdrożnym
- ^ Łatwość obsługi (mechanizm blokujący po obu stronach urządzenia)

Ad. 2

- ^ Pojemność 20 ml
- ^ Generowane ciśnienie od 0 do 30 atm,
- ^ Tarcza manometru wykonana z fluorescencyjnego materiału zapewniającego widoczność w całkowitej ciemni do 1 godziny
- ^ Strzykawka wyposażona w przewód wysokociśnieniowy w zestawie z kranikiem trójdrożnym
- ^ Ergonomiczna pistoletowa rękojeść, łatwa i wygodna w obsłudze

Ad. 3

- ⤴ Komora uciskowa wypełniona powietrzem ściśle kontrolowana siła ucisku przez dopełnienie komory powietrzem lub upuszczenie powietrza z komory za pomocą strzykawki,
- ⤴ Strzykawka wyposażona w system precyzyjnego zmniejszania ciśnienia w balonach o 2ml
- ⤴ Strzykawka wyposażona w luer- lok zapewniający stabilne połączenie z drenem doprowadzającym powietrze do balonów
- ⤴ Transparentny materiał pozwala na obserwację uciskanego miejsca i bezpieczną kontrolę hemostazy
- ⤴ Opaska zawierająca dwa balony: pierwszy podtrzymujący ciśnienie ponad miejscem nakłucia, drugi balon utrzymuje pierwszy we właściwej pozycji
- ⤴ Czas utrzymania min. 2 godziny
- ⤴ Dostępna w rozmiarach 24 cm, 27 cm, 29 cm

Ad. 4

- ⤴ Element uciskający wykonany z silikonu o wysokiej elastyczności oraz transparentnej barwie umożliwiającej obserwację uciskanego miejsca
- ⤴ Regulacja siły ucisku za pomocą pokrętki
- ⤴ Ucisk nie blokuje odpływu żylnego (anatomiczny kształt)
- ⤴ Ucisk wyskalowany 0-20 N (skala nacisku punktowego)

Ad. 5

- ⤴ Opaska do ucisku punktowego z możliwością zastosowania na prawej i lewej nodze, opaska obejmująca biodra i udo wykonana z miękkiej bawełny nie powodującej odparzeni zapinana na rzep
- ⤴ Ramka na pachwinę wykonana z przezroczystego tworzywa umożliwiającego widoczność miejsca wkłucia
- ⤴ Silikonowy element uciskający z regulacją siły ucisku za pomocą pokrętki

Ad. 6

- ⤴ Y konektor z linią 15 cm i kranikiem trójdrożnym
- ⤴ Obsługa jednoręczna - światło wewnętrzne 9F
- ⤴ Zastawka silikonowa zbudowana z 4 "listków" - wytrzymałość 58 psi/ 400kPa - możliwość pracy przy zamkniętej zastawce

W zestawie igła tępa 8g 7,5 cm do wprowadzania oraz torquer 0,014"-0,021"

PAKIET NR 4 - Sprzęt drobny

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Rampa dwudrożna (Łącznik dwukranowy)	szt.	2000						

Wymagane parametry:

wysokociśnieniowy (1050 PSI),
możliwość płynnego ustawienia zaworów 180 stopni,
duża średnica wewnętrzna,
z lewostronnym elementem ruchomym,
wykonane z przezroczystego materiału.

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
2	Y – conector	szt.	200						
3	Torquer	szt.	50						

Wymagane parametry:

- Y - conector – światło wewnętrzne zastawki 9.5F,
- z ruchomą końcówką,
- wykonany z przezroczystego materiału
- Torquer – światło wewnętrzne dla przewodnika min.0,009” max 0,022”

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
4	Cewnik wysokociśnieniowy (przedłużacz)	szt.	1000						

Wymagane parametry:

wykonane z przezroczystego miękkiego i giętkiego materiału,

wytrzymujące ciśnienie 1050 PSI,
zakończone ruchomymi łącznikami,
różne długości 100 - 150cm.

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedno stka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
5	Cewnik niskociśnieniowy (przedłużacz)	szt.	1000						

Wymagane parametry:

- wykonane z miękkiego, giętkiego i przezroczystego materiału
- wytrzymujący ciśnienie PSI 9BAR
- zakończone ruchomymi łącznikami
- różne długości 15 – 150cm

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedno stka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
6	Igła angiograficzna	szt.	1000						

Wymagane parametry:

- igła do nakłucia tętniczego ostro zakończona ,
- rozmiar 18G,
- długość 70 mm ,

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedno stka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
7	Introductory 4-8F 11cm	szt.	2000						

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
8	Prowadnik drutowy Prowadnik drutowy, do max 0,038/097 mm ze stali nierdzewnej Fi 1,3 mm	szt.	2000						
RAZEM: (poz. 1-8)									

PAKIET NR 5 – Cewnik do wsparcia i przedłużenia cewnika prowadzącego

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik do wsparcia i przedłużenia cewnika prowadzącego	1szt.	10						
RAZEM:									

Cewnik do wsparcia i przedłużenia cewnika prowadzącego. Długość robocza 150 cm, długość części wspierającej – 25cm, długość rynny wprowadzającej (typu halfpipe) – 17cm plus 2 cm zagięte do kąta 200° przed wejściem do wlotu Rx. Znaczniki cieniujące – 2 mm od dystalnej części cewnika i 4 mm dystalnie od wlotu Rx, znaczniki pozycjonujące 95 (pojedynczy) i 105 cm (podwójny) od dystalnego końca cewnika. Dostępne średnice: 5F; 5,5F; 6F; 7F; 8F. Średnice wewnętrzne odpowiednio: 0,046” dla 5F, 0,051” dla 5,5F; 0,056” dla 6F; 0,062” dla 7F; 0,071” dla 8F. odcinek przejściowy do Rx – bez elementów metalowych, płynnie zagięty dla zmniejszenia ryzyka interakcji ze stentem. Cewnik zbrojony spiralnie nawiniętym drutem, silikonowany bez powłoki hydrofilnej.

PAKIET NR 6 – Introducer zbrojony długi

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedno stka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Introducery zbrojone 24 cm 35 cm	op.- 1szt.	20 50						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

- zróżnicowane profile 6F – 7F,
- odporne na załamanie i zagięcia,
zastawka hemostatyczna zapewniająca optymalną hemostazę i niskie opory przy wprowadzaniu cewnika,
atraumatyczne przejście pomiędzy końcówką a poszerzaczem,
dające dobre podparcie dla cewnika prowadzącego przy krętym przebiegu tętnic biodrowych,
zestawy o dużej średnicy wewnętrznej
pokrycie powłoką o właściwościach hydrofilnych

PAKIET NR 7 – Mikrocewnik do tętnic wieńcowych

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Mikrocewnik do tętnic wieńcowych	1szt.	20						
RAZEM:									

- o cienkiej ścianie, zbrojony metalowym oplotem na całej długości, od wewnątrz pokryty PTFE i silikonem
- pokrycie hydrofilne na całości z wyjątkiem proksymalnych 60 cm
- duże światło, taperowane:
 - proksymalnie średnica zewnętrzna 2.6 Fr (0,87mm), średnica wewnętrzna 0,021” (0,55 mm)
 - dystalnie średnica zewnętrzna 1.8 Fr (0,60mm), średnica wewnętrzna 0,018” (0,45 mm)
- miękka, atraumatyczna, elastyczna końcówka z ultramałym profilem wejścia 1.8 Fr (0.60 mm)
- złoty marker o szerokości 0,7 mm w odległości 0,7 mm od końcówki zapewnia doskonałą widoczność w skopii
- dystalne 13 cm elastyczne
- dostępne długości 130 i 150 cm (do podejścia retrograde)
- kompatybilny z przewodnikiem 0,014”

PAKIET NR 8 – Wkłady do strzykawki automatycznej

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Wkład do strzykawki automatycznej Op. – 1 szt.	op.	1000					
RAZEM:								

- wkład 150 ml pasujący do strzykawki automatycznej Mark V ProVis

PAKIET NR 9 – Cewnik balonowy do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Cewniki balonowe do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej	op.	50						
RAZEM:									

Cewniki balonowe do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej 7,5F/30ml, 7,5F/40ml, giętki, zbrojony drutem kanał środkowy typu „co-axial”. Pokryty powłoką hydrofilną, membrana wykonana z Cardiothanu. Dostarczany wraz z zestawem do wprowadzania o następującym składzie:

1x igła do angiograficzna; 1x wstępne poszerzadło naczyniowe; 1x podwójnie zwężane poszerzadło osłonowe; 1x hemostatyczna kaniula osłonowa zbrojona drutem, odporna na zaginanie z portem bocznym; 1x hemostatyczna prowadnica osłonowa (bez portu bocznego); 1x ostrze skalpela (roz. 11); 2x usztywniony drut prowadzący z końcówką typu „J” 3 mm, z powłoką teflonową, 0,025” x 175 cm, przewody penumatyczne do pomp Datascope i Arrow.

PAKIET NR 10 - Cewnik do pomiarów FFR

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1.	Cewnik do pomiarów FFR	szt.	100					
RAZEM:								

- -Cewnik o pojedynczym świetle typu monorail przeznaczonym do użytkowania ze standardowymi przewodnikami o średnicy 0,014 cala (0,36 mm) w naczyniach tętniczych
- - długość całkowita 335 cm
- - długość robocza 150 cm
- - trzon dystalny typu monorail 26 cm z czujnikiem ciśnienia 5 mm od końcówki dystalnej
- - cewnik posiada port RX
- - trzon dystalny o kształcie eliptycznym o wymiarach 1,68 x 1,91 F (0,020 cala x 0,025 cala) do 10 mm od końca dystalnego
- - profil maksymalny 2,7 F (0,035 cala) w lokalizacji czujnika ciśnienia
- - marker położony jest 3 mm od końca dystalnego
- - trzon położony proksymalnie od odcinka monorail ma wymiar 2,4 F, umożliwia stosowanie cewników prowadzących od 5 F
- - znaczniki umieszczono w odległości 80 i 100 cm od końca dystalnego
- W czujniku ciśnienia zastosowano optyczną technologię pomiarową ACIST RXi pojedyncze połączenie pomiędzy cewnikiem i systemem posiada łącze optyczne.Pochodzące z czujnika sygnały ciśnienia są przetwarzane przez konsolę, która wyświetla w czasie rzeczywistym dane: Pd/ Pa , FFR.
- -na czas obowiązywania umowy dostawca zobowiązuje się użyć nieodpłatnie konsoli do mikrocewników FFR, niezbędnej do wykonywania badań

PAKIET NR 11 - HD IVUS System

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1.	HD IVUS System	szt.	100					
RAZEM:								

- częstotliwość 60 MHz
- głowica mechaniczna
- czas trwania impulsu (usec) – 0,034
- rozdzielczość osiowa (μm) – 40 μm
- rozdzielczość poprzeczna (μm) – 90 μm
- penetracja tkanek miękkich (mm) >2,5 mm
- prędkość (pullback) - (mm/s) – 0,5-10 mm/s
- maksymalna długość (pullback) –(mm) – 120 mm
- separacja ramki (μm) – 17 do 170 μm

PAKIET NR 12 - Zestaw transradialny

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1.	Koszulka naczyniowa	szt.	1000					
2.	Zestaw do nakłucia tętnicy promieniowej z cienką koszulką hydrofilną	szt.	100					
3.	Prowadniki diagnostyczne hydrofilne krótkie	szt.	2 000					
4.	Prowadniki diagnostyczne hydrofilne długie	szt.	300					
5	DES kobaltowo - chromowy	szt.	800					
RAZEM:								

Wymagane parametry:

Ad. 1

- krótka koszulka wykonana z ETFE
- średnice 4 – 6 Fr, długość 7 cm lub 10 cm
- w zestawie miniprowadnik 0,025”, 0,021” lub 0,018” o długości 45 cm z prostą końcówką
- w zestawie atraumatyczny rozszerzacz, wykonany z polipropylenu, łączący się zatrzaskowo z koszulką, po wprowadzeniu zatrzask łatwo odłamywany jedną ręką
- atraumatyczne, gładkie przejście między koszulką a rozszerzaczem oraz stożkowato zakończona końcówka rozszerzacza
- boczne ramię, na końcu dystalnym bocznego ramienia jednokierunkowy zawór i trójdrożny kranik umożliwiający przepłukanie introducera lub podanie leku oraz zapewniający szczelność, intuicyjne przełączanie kranika w jedną z trzech możliwych pozycji - wyczuwalny, charakterystyczny klik
- silikonowa, hemostatyczna zastawka krzyżowa na końcu proksymalnym
- lejkaty kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką)
- ucho do szwu chirurgicznego
- Igła 22 G x 38 mm, 21G x 38 mm lub 20G x 38 mm

Ad. 2

- Zestaw z koszulką hydrofilną o długości 10 lub 16 cm
- W zestawie prowadnik 45 cm lub 80 cm o średnicy 0,021”, 0,018” lub 0,025” oraz igłą 20G, 21G lub 22G • Prowadnik stalowy lub nitinolowy
- Zestawy ze zredukowaną, pomniejszoną ścianą koszulki – grubość ściany koszulki 0,12 mm

- Zestawy 5 Fr, 6 Fr oraz 7 Fr o zredukowanej o 1 Fr średnicy zewnętrznej zachowujące odpowiednie dla 5 Fr, 6 Fr oraz 7Fr światło wewnętrzne
- Średnica zewnętrzna koszulki 5 Fr : 2,13 mm, koszulki 6 Fr: 2,46 mm, koszulki 7 Fr: 2,79 mm
- Średnica wewnętrzna koszulki 5 Fr : 1,89 mm, koszulki 6 Fr: 2,22 mm, koszulki 7Fr: 2,55 mm

Ad. 3

- średnice 0,018", 0,020", 0,025", 0,032" 0,035", 0,038"
- dostępne różne długości ściętej końcówki rdzenia (taper) 1 cm, 3 cm, 5cm, 8 cm
- końcówka prosta, zagięta 45 stopni, typu J, krzywizna Bolia
- rdzeń nitinolowy zatopiony w poliuretanie, wykonany z jednego kawałka, z bardzo dobrą kontrolą trójki 1:1, odporny na odkształcenia i na załamanie struktury podłużnej
- w poliuretanie dodatkowo zatopione nitki wolframowe
- trwała powłoka hydrofilna na całej długości
- atraumatyczna, miękka końcówka, z pamięcią kształtu
- dostępne w wersji o standardowej sztywności, półsztywnej i sztywnej
- dostępne w opcji z kształtowalną końcówką
- długości: 50, 80, 120 ,150, 180 cm.

Ad. 4

- średnice 0,018", 0,020", 0,025", 0,032" 0,035", 0,038"
- dostępne różne długości ściętej końcówki rdzenia (taper)
- końcówka prosta, zagięta 45 stopni, typu J, krzywizna Bolia
- rdzeń nitinolowy zatopiony w poliuretanie, wykonany z jednego kawałka, z bardzo dobrą kontrolą trójki 1:1, odporny na odkształcenia i na załamanie struktury podłużnej
- w poliuretanie dodatkowo zatopione nitki wolframowe
- trwała powłoka hydrofilna na całej długości
- atraumatyczna, miękka końcówka, z pamięcią kształtu
- dostępne w wersji o standardowej sztywności, półsztywnej i sztywnej
- długości: 220, 260 oraz 300 cm

Ad.5

- DES kobaltowo-chromowy, uwalniający substancję antyproliferacyjną Sirolimus
- platforma stentu: L605 CoCr
- o budowie otwartokomórkowej, komórki połączone 2 konektorami co umożliwia znaczne poszerzenie oczka do bocznic
- powierzchnia komórki stentu 4.57mm² (dla średnicy 3.0 mm)
- grubość ścianki stentu: 80 um
- montowany na balonie wysokociśnieniowym (RBP 16 Atm dla średnic do 3.0 mm i 14 Atm dla średnic 3,5 oraz 4,0 mm)

- profil wejścia 0,018", profil przejścia 0,044" (dla średnicy 3.0 mm)
- dawka leku: 3,9 ug / mm
- biodegradowalny polimer typu: PDLLA-PCL
- pokrycie lekiem abluminalne, w technologii gradient
- okres uwalniania leku oraz degradacji polimeru : 3-4 miesiące
- wymagany krótki czas podwójnej terapii przeciwpłytkowej 1 miesiąc potwierdzony w ulotce
- długość systemu doprowadzającego 144 cm • średnica shaftu proksymalnego 1.9 Fr, średnica shaftu dystalnego 2.7 Fr NP.: 9 Atm, RBP: 16 Atm/14 Atm
- zakres długości: 9 ,12, 15, 18, 21, 24, 28, 33, 38 mm
- zakres średnic: 2,25 - 4,0

Wymagany skład kosygnacyjny 40 sztuk z każdej pozycji asortymentu szczegółowego .

PAKIET NR 13 - Stent platynowo - chromowy (PtCr) uwalniający lek z polimeru biodegradowalnego

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1	Stent platynowo - chromowy uwalniający lek z polimeru biodegradowalnego	szt.	10					
RAZEM:								

- średnice 3.50 - 5.00mm (3.50, 4.00, 4.50, 5.00)
- długości 8-38mm (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32 mm)
- stop platynowo-chromowy (PtCr) – zawartość platyny 33% wagi.
- pochodna rapamycyny (everolimus) uwalniana z polimeru biodegradowalnego Synchrony
- ciśnienie nominalne 11 atm
- ciśnienie RBP 16atm
- stosunek powierzchni stentu do naczynia 12,7-19,1%,
- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017” dla wszystkich rozmiarów
- profil stentu z balonem dla średnicy 3.5 mm max. 0.049” (1,24 mm),
- długość balonu poza stentem („balloon overhang”) 0.4mm
- recoil max. 1%
- dodatkowe łączniki na końcu proksymalnym zabezpieczające przed skróceniem
- duża siła radialna min. 0.38 N/mm dla średnicy 3,50 mm
- możliwość zwiększenia średnicy stentu ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 7% dla wszystkich rozmiarów
- możliwość przepiężenia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury
 - o 3.50-5.00 do 6.00

PAKIET NR 14 - Balon tnący

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1	Balon tnący	szt.	10					
RAZEM:								

- średnice 2.00 -4.00mm (2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00)
- długości 6-15mm (6, 10, 15)
- ciśnienie nominalne 6atm, ciśnienie RBP 12atm
- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów
- liczba aterotomów (ostrzy) na obwodzie: 3 dla rozmiarów 2.00 – 3.25mm i 4 dla rozmiarów 3.50 – 4.00mm

PAKIET NR 15 - Cewnik diagnostyczny

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1	Cewnik diagnostyczny 5szt. 1 opakowanie	1 op.	200					
RAZEM:								

- Światło wewnętrzne dla 6F 1.42mm /.056"/, dla 5F lewy 1.19mm /.047"/, 5F prawy 1.14mm /.045"/ (dwie różne średnice przy 5F do prawej i lewej tętnicy: większy przepływ do LCA i lepsze podparcie do RCA)
- Długości cewnika 100, 110, 125cm, oraz 80 i 90cm
- Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1200 PSI.
- Jednorodne podwójne zbrojenie metalowe na całej długości.
- Konstrukcja strefowa: cztery strefy sztywności na długości cewnika
- Miękkie pierwsze zagięcie i atraumatyczna końcówka

PAKIET NR 16 - Cewniki diagnostyczne

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1	Cewniki diagnostyczne	szt.	4000					
RAZEM:								

- Szeroka gama krzywizn: JL (3,0 – 6,0); JR; (3,0 – 6,0); JR Short Tip (3,5 – 6,0); AL (1 – 3); AR (1 – 3, Modified); Internal Mammary; Pigtail (prosty, 145°, 155°); Hockey Stick, Multipurpose (A1, A2, B1, B2); Atesal (3.5 - 4.5), Sones, Modified Extra Back Up, Coronary Bypass Graft
- Krzywizna Pigtail z 8 otworami bocznymi
- Dostępne średnice: 4F; 5F; 6F, 7F
- Wykonane z nylonu Pebax zapewniającego odporność na załamanie, pamięć kształtu i gładką powierzchnię
- Doskonale widoczne w skopii – posiadają końcówkę cieniującą
- Cewniki zbrojone
- Doskonała popychalność, przeniesienie obrotu oraz manewrowalność
- Wytrzymałość ciśnieniowa: 1200 PSI
- Duże światło wewnętrzne
 - 4F: 0,042”
 - 5F: 0,047”
 - 6F: 0,057”
 - 7F: 0,070”
- Wysoki przepływ
- Kompatybilne z przewodnikiem 0,038”
- Długości cewników 80cm – 110 cm
- Min. 48 krzywizn dla 6F
- Końcówka bez zbrojenia, wykonana z miękkiego, atraumatycznego tworzywa - nylonu
- PRZEPLYWY
- 5F:
 - 1200 psi-50 ml inlet flow: min. 18 ml/sec
 - 1000 psi-50 ml inlet flow: min. 15 ml/sec

- 6F:
- 1200 psi-50 ml inlet flow: min. 23 ml/sec
- 1000 psi-50 ml inlet flow: min. 21 ml/sec

PAKIET NR 17 - Stent uwalniający Sirolimus

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1	Stent uwalniający Sirolimus	szt.	50					
RAZEM:								

- stent kobaltowo – chromowy wykonany ze stopu L-605
- stent zamknięto komórkowy wycinany laserowo typu „slotted tube”
- kompatybilny z przewodnikiem 0,014”
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F (0,058”)
- dostępne średnice stentu: 2,25mm; 2,5mm; 2,75mm; 3,0mm; 3,5mm; 4,0mm; 4,5mm
- dostępne długości stentu: 8mm; 12mm; 16mm; 20mm; 25mm; 31mm; 38mm, 46mm
- stent uwalniający Sirolimus, bez polimeru; lek zawieszony w nośniku będącym kwasem organicznym zapewniającym równomierną i kontrolowaną dystrybucję leku na długości zmiany oraz w ścianie naczynia
- dawka leku 0,9µg/mm²
- pokrycie Bio Inducer Surface zapobiegające uwalnianiu się jonów metali do krwi oraz przyspieszające endotelizację stentu
- ciśnienie nominalne 9atm
- ciśnienie RBP 18atm
- ciśnienie ABP 24atm
- długość robocza cewnika 142cm
- 4 markery: 2 zintegrowane z stentem na jego końcach oraz 2 na cewniku balonowym
- specjalna konstrukcja balonu zapobiegająca efektowi „dog bone”
- crossing profile 0,039” dla średnicy stentu 3,0mm

PAKIET NR 18 - Prowadniki interwencyjne

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1	Prowadniki interwencyjne	szt.	10					
RAZEM:								

- prowadnik o budowie hybrydowej w proksymalnej części pokrytej PTFE oraz dystalnej pokrytej powłoką hydrofilną
- długość powłoki hydrofilnej w części dystalnej 25 cm
- proksymalna część prowadnika extra sztywna
- dystalna końcówka prowadnika zagięta lub prosta dla średnicy 0,035”
- dostępne średnice 0,035”, 0,014”, 0,018”
- długości: 180, 260, oraz 300 cm dla średnicy 0,014” i 0,018”

PAKIET NR 19 - Cewnik prowadzący do koronaroplastyki - przeznaczony do zabiegów z dostępu promieniowego

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik prowadzący do koronaroplastyki wieńcowej Op. – 1 szt.	op.	50						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

cewniki o dużej średnicy wewnętrznej min. 0,070” dla 6,5F, 0,081 dla 7,5 F

cewniki zbrojone metalowym oplotem - 8 splotów szerokich oraz 8 splotów wąskich, zapewniające bardzo dobre podparcie

oporne na złamanie i zagięcie, charakteryzujące się długą pamięcią kształtu, zachowujący niezmiennie światło na całej długości łącznie z końcówką

dostępne w rozmiarach średnic 6,5F – 7,5F,

cewnik 6,5F wymiarem zewnętrznym odpowiada wymiarowi introduktora 4F, natomiast 7,5F introduktora 5F

pokrycie hydrofilne

kompatybilny z przewodnikiem 0,035”

długość 100 cm

pełna gama kształtów i krzywizn

instrukcja obsługi w języku polskim

PAKIET NR 20 - Prowadnik zabiegowy

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Prowadnik zabiegowy	szt.	200						
RAZEM:									

Sterowalny prowadnik zabiegowy o średnicy 0,035'' z taperowaną końcówką 0,025'' o długości 17 cm
Długość prowadnika od min. 180cm do min. 300 cm z powłoką ułatwiającą przejście przez zwężone obszary
Dostępne również prowadniki 0,014'' oraz 0,018'' oraz prowadnik specjalistyczny w przypadku CTO w obszarze poniżej kolana.

PAKIET NR 21 - Stentgraft wieńcowy

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Stentgraft do tętnic wieńcowych Op. – 1 szt.	op.	5						
RAZEM:									

Wymagane parametry: stenty pasywnie pokrywane substancją przyspieszającą gojenie naczyń, zapobiegającą wykrzepianiu na powierzchni stentu i ograniczającą dyfuzję jonów metalicznych do ścian naczyń
pokrycie nakładane metoda elektrospun (nie plecione)

- grubość pokrycia 90um
- dostępne długości 15, 20, 26 mm
- dostępne średnice: 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 mm
- różne długości strutów stentu dla średnic: 0.06/60um/0,0024” dla 2,5 – 3,0 mm
- 0,08/80um/0,0031” dla 3,5 – 4,0 mm
- 0,12/120um 0,0047” dla 4,5 i 5,0 mm
- crossing profile 1,19 mm (0,046”) dla średnicy 3,0 mm
- ciśnienie nominalne 7atm (4 – 5 mm) 8 atm (2,5 – 3,5mm)
- ciśnienie RBP: 14 ATM (4,5 – 5 mm) 16 atm (2,5 – 4 mm)
- konstrukcja double helix
- Shaft proksymalny 2,0F, dystalny 2,8 – 3F
- zawartość chromu w stopie konstrukcyjnym 20%, niklu 10%
- siła radialna powyżej 24PSI
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (2,5 – 4 mm) i 6F (4,5 – 5 mm)
- długość systemu dostarczania 140 cm
- możliwość doprężania: do 3,5 mm dla średnic 2 – 3 mm
- Do 4,65 mm dla średnic 3,5 – 4 mm
- Do 5,63 mm dla średnic 4,5 – 5 mm

PAKIET NR 22 - Stenty lekowe

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Stenty lekowe	szt.	50						
RAZEM:									

- Stenty samorozprężalne obwodowe pokrywane lekiem:
- nitynolowe pokrywane lekiem antyproliferacyjnym (paklitaxelem),nie zawierające polimeru, znaczniki na stencie oraz na systemie wprowadzającym, śr. 5-8 mm , dł. 40-140 mm , śr. systemy wprowadzającego 6F.dł. systemu wprowadzającego 80cm i 125 cm.

PAKIET NR 23 - Prowadnik specjalistyczny

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Prowadnik specjalistyczny 0,014"	szt.	50						
RAZEM:									

Prowadnik specjalistyczny

- Prowadnik pokrywany hydrofilnie w części dystalnej na długości 10 lub 38 cm
- Powłoka polimerowa z domieszką wolframu (w części dystalnej na długości 2 cm 90% wagi, w części proksymalnej 55% wagi)
- Średnica 0,014" (0,37mm)
- Długości 182 i 300cm
- Kształtowalna końcówka: prosta i zagięta
- Dystalna część miękka na długości 8 oraz 11cm
- Stalowy rdzeń pokryty PTFE w części proksymalnej

PAKIET NR 24 - Prowadnik specjalistyczny

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Prowadnik specjalistyczny 0,018	szt.	200						
RAZEM:									

Prowadnik pokrywany hydrofilnie –warstwa buforowa. Średnica 0,018” ,długości 110/150/200/300 cm. Kształtowany koniec o długości 2 cm. Dystalna część miękka na długości 8 oraz 12 cm. Sztywności końcówek 6g i 8g.Rdzeń ze stali nierdzewnej 304V

PAKIET NR 25 - Stent naczyniowy samorozprężalny

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Stent naczyniowy samorozprężalny	szt.	200						
RAZEM:									

Stent naczyniowy

Stenty samorozprężalne 0,035": wykonany z nitinolu, wycinany laserem z rury nitinolowej, duża siła radialna i elastyczność; 8 złotych znaczników, poziome łączniki i konstrukcja typu Z zapobiega skróceniu po uwolnieniu, jednostopniowy system dostarczania oraz cewnik wprowadzający Flexor z zakończeniem typu coil zapewniają odporność na zginanie, dostępne rozmiary: śr. 5-10 mm; dł.10 -20cm; dł. shaftu 80 lub125 cm; stenty o średnicy 12-14mm dł. 40, 60, 80mm

PAKIET NR 26 - Cewnik balonowy do angioplastyk naczyń obwodowych

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik balonowy do angioplastyk naczyń obwodowych	szt.	200						
RAZEM:									

- średnica kanału centralnego 0,018"; over the wire
- długość cewnika: 100 cm, 140 cm lub 150 cm
- kompatybilność z przewodnikiem: 0,018" (opcjonalnie 0,014)
- ciśnienie nominalne 7 atm
- RBP: 14-16 atm
- średnice: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0, 8.0mm
- długości: 20, 40, 60, 80, 120, 150, 200mm
- kompatybilny z introduktorem 4F dla średnic 2.0 – 6.0mm/ 5F dla średnic 7.0 – 8.0mm

PAKIET NR 27 - Cewnik – głowica do ultrasonografii wewnątrznacyniowej (IVUS)

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik - głowica do ultrasonografii wewnątrznacyniowej (IVUS).	szt.	50						
2	Dzierżawa kompatybilnego urządzenia do ultrasonografii wewnątrznacyniowej	miesiąc	12						
RAZEM:									

Wymagania poparte:

- Kompatybilność z urządzeniem s5 firmy Volcano Therapeutics

Cewniki do ultrasonografii tętnic wieńcowych (*Crossing profile* nie większy niż 3,5 F, częstotliwość pracy głowicy nie mniejsza niż 20 MHz, dostosowane do przewodnika 0,014")

PAKIET NR 28 - Stent samorozprężalny nitinolowy

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent
1	Stent samorozprężalny nitinolowy	szt.	50					
RAZEM:								

stenty nitinolowe wycinane z jednego kawałka

- przynajmniej 3 radiocieniujące znaczniki
- długość stentu 40, 60, 80, 100, 150, 200 mm
- średnice stentu 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm
- średnica kanału wewnętrznego akceptująca prowadnik 0,035''
- średnica zewnętrzna umożliwiająca wprowadzenie przez introduktor 6F
- długości systemu wprowadzającego 80 i 140 cm
- system dostarczania OTW

PAKIET NR 29 - Stent rozprężalny na balonie obwodowy

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stent rozprężalny na balonie obwodowy	szt.	50					
RAZEM:								

- średnica stentów: 5, 6, 7, 8, 9, 10 mm
- długości stentu 18, 28, 38, 58 mm dla każdej średnicy w przedziale 5-10mm
- średnica kanału wewnętrznego akceptująca prowadnik 0,035''
- średnica zewnętrzna umożliwiająca wprowadzenie przez introduktor 6F
- długość cewnika 80 i 140 cm
- ciśnienie nominalne 10-12 atm
- RBP: 14-16 atm
- markery na obu końcach stentu
- profil końcówki: 0,036''

PAKIET NR 30 - Prowadnik do koronaroplastyk

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Prowadniki angioplastyczne	szt.	1500						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

- średnica 0.014”

dostępna końcówka prosta i J

dostępny w długości 190 - 300 cm bez stosowania przedłużacza,

różne rodzaje prowadników dostosowane do charakteru zmian (ponad 20) prowadników (niezależnie od długości lub krzywizny zagięcia)

dostępne prowadniki z pokryciem hydrofilnym i hydrofobowym na całej długości

różne sztywności części proksymalnej i środkowej

dostępne prowadniki specjalne do rekanalizacji całkowicie zamkniętych naczyń

dostępne prowadniki specjalne do rekanalizacji przewlekle zamkniętych naczyń (powyżej 10 rodzajów)niezależnie od długości lub krzywizny zagięcia

różne rodzaje sztywności części „roboczej” (powyżej 7)

dostępny prowadnik z taperowanym tipem 0.0009

PAKIET NR 31 - Prowadnik do koronarografii

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Prowadniki do koronarografii	szt.	2000						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

dostępne zakresy średnic zewnętrznych 0,018” - 0,038”

dostępne długości 150 - 260 cm

zakończone prosto lub w kształcie litery „J”

ciągłość materiału zapewniająca bezpieczeństwo zabiegu

giętki, dobrze widoczny w skopii

- sztywna część proksymalna prowadnika zapewniająca dobrą manewrowalność

PAKIET NR 32 - Cewnik prowadzący do koronaroplastyki

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik prowadzący do koronaroplastyki wieńcowej op. – 1 szt.	op.	1500						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

cewniki o dużej średnicy wewnętrznej min. 0,071” dla 6F, 0,058” dla 5F, 0,081” dla 7F, 0,090” dla 8F – przy zachowaniu zbrojenia metalowego

cewniki zbrojone metalowym oplotem, zapewniające bardzo dobre podparcie

oporne na złamanie i zagięcie, charakteryzujące się długą pamięcią kształtu, zachowujący niezmiennie światło na całej długości łącznie z końcówką

dostępne w rozmiarach 5F – 8F, dostępne długości 55cm, 90cm, 110 cm

końcówka atraumatyczna, dobrze widoczna w skopii,

pełna gama kształtów i krzywizn (dla dojścia z tętnicy promieniowej, ramiennej; do angioplastyki przęseł aortalno-wieńcowych); 89 krzywizn w każdej średnicy

instrukcja obsługi w języku polskim

PAKIET NR 33 - Urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego	op.	1000						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

- zamykanie naczynia od wewnątrz (kotwica) i zewnątrz (kolagen)
- wszystkie komponenty wchłanialne do 90 dni
- System umożliwiający zamykanie otworów po introducerach **5F - 8F**
- dwa mechanizmy homeostatyczne: mechaniczny (kanapka) i biochemiczny (kolagen)
- w zestawie: urządzenie zamykające, koszulka, lokalizator arteriotomii, przewodnik
- zamykacze **w dwóch rozmiarach:** 6F dla wkłucia 5-6F oraz 8F dla wkłucia 7-8 F
- **alternatywnie dostępne urządzenie w rozmiarze 7 Fr do zamykania naczynia dwoma bioresorbowalnymi dyskami polimerowymi (dla otworów po introducerach 5-7Fr)**

PAKIET NR 34 - Prowadniki wieńcowe

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Prowadniki wieńcowe specjalistyczne	szt.	1000						

Wymagane parametry

- ⤴ średnica 0,014 “ z dostępnością prowadnika 0,010”
- ⤴ prowadnik wykonany ze stali 316L z rdzeniem wykonanym z jednego kawałka drutu, bez łączeń,
- ⤴ prowadnik o długości 180cm i 300 cm z dostępnością prowadnika 190 cm i 330 cm
- ⤴ dostępna końcówka prosta i J
- ⤴ dostępny prowadnik z taperowaną końcówką
- ⤴ dostępne co najmniej 9 stopni sztywności końcówki prowadnika
- ⤴ pokrycie hydrofilne lub hydrofobowe na końcówce roboczej
- ⤴ z dostępnością do prowadnika o pokryciu mieszanym hydrofobowo – hydrofilnym
- ⤴ dostępny prowadnik o sztywnym szafcie ułatwiającym dostarczanie wyrobów inwazyjnych w anatomii wymagającej dodatkowego podparcia

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
2	Prowadniki wieńcowe do CTO	szt.	100						

- Wymagane dopuszczenie do użytku na terenie Unii Europejskiej
- Średnica 0,014”
- Prowadnik wykonany ze stali 316L
- Rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu w technice core-to-tip
- Dostępne prowadniki o sztywnościach końcówki: 0.5 g, 0.6g, 0.8g, 1.0g, 3g, 4.5g, 6g, 9g, 12g
- Powłoka hydrofilna z płaszczem polimerowym i częścią dystalną pokrytą silikonem
- Dystalna część upleciona z 8 drutów zapewniająca wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika
- Kształt końcówki: prosta i „J”

- Dostępne długości: 180 cm, 190 cm i 300 cm
- Dostępność przewodników z końcówką taperowaną do 0,009

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
3	Prowadniki wieńcowe specjalistyczne do CTO	szt.	20						
RAZEM: (poz. 1-3)									

- Wymagane dopuszczenie do użytku na terenie Unii Europejskiej
- Prowadnik wykonany ze stali 316L
- Rdzeń przewodnika wykonany z jednego kawałka drutu
- Średnica: 0,010” i 0,014” z końcówką taperowaną do 0,010”, 0,011” i 0,012”
- Szytywności końcówek: 1.7g, 3.0g, 3.5g, 4.5g
- Dystalna część przewodnika upleciona z 8 drutów zapewniająca wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie przewodnika
- Końcówka cieniująca 15 cm (platyna)
- Kształt końcówki: „J” 1 mm
- Pokrycie hydrofilne na dystalnych 40 cm lub 170 cm
 - **Dostępne długości: 190 cm, 300 cm i 330 cm**

PAKIET NR 35 – System stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe uwalniające lek op. – 1 szt.	op.	1000						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

- Biokompatybilny polimer składający się z dwóch warstw: hydrofilnej i hydrofobowej, kontrolujący uwalnianie leku
- Substancja czynna – Zotarolimus (pochodna Sirolimusa)
- Platforma stentowa kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo z Platynowo- Irydowym rdzeniem poprawiającym widoczność w trakcie zabiegu (technologia Core Wire)
- Budowa stentu otwartokomórkowa
- dostępne średnice stentu: 2,0;2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm
- dostępne długości stentu: 8; 12; 15; 18; 22; 26; 30; 34; 38 mm
- maks. rozszerzenie stentu do ok.4,75 mm
- profil przejścia **0,037** dla rozmiaru 2,5 mm
- grubość elementów z jakich wykonany jest stent - 0,0032”
- ciśnienie nominalne - 12 atm
- ciśnienie RBP 18 atm
- **bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona wynikami wieloośrodkowych badań klinicznych z minimum trzyletnią obserwacją pacjentów**

PAKIET NR 36 - „Cewnik balonowy z powierzchnią pokrytą matrycą będącą mieszanką paclitacselu i jopromidu ”

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik balonowy z powierzchnią pokrytą matrycą będącą mieszanką paclitacselu i jopromidu	1szt.	50						
RAZEM:									

Cewnik balonowy z powierzchnią pokrytą matrycą będącą mieszanką paclitacselu i jopromidu

brak powłoki polimerowej

substancja czynna paclitaxel w dawce 3 µg/ mm² w mieszance z syntetycznym środkiem wiążącym

wymagane średnice: 2.0/2.25/2.5/2.75/3.0/3.5/ 4.0 mm

minimalny wymagany zakres długości 10-40 mm (min. 7 długości)

balon składany czteropunktowo

profil wejścia do zmiany £ 0,016"

shaft proksymalny £ 1,9F dla wszystkich rozmiarów

shaft dystalny £ 2,5F dla wszystkich rozmiarów

długość użytkowa 145 cm

ciśnienie nominalne 6 atm, ciśnienie RBP 14 atm

Udokumentowana długość podwójnej terapii przeciwpłytkowej w zastosowaniu samodzielnym oraz BMS-ISR – 4 tygodnie

potwierdzone klinicznie zastosowanie w leczeniu zmian de novo

bezpieczeństwo i skuteczność użycia poparte min. 4 wieloośrodkowymi randomizowanymi badaniami klinicznymi w leczeniu ISR

PAKIET NR 37 – Cewnik prowadzący do PTCA dedykowany do techniki Child in Mother

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik prowadzący do PTCA dedykowany do techniki Child in Mother	opak.	20						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

- średnica 5 Fr, długość 120 cm
- duże światło, średnica wewnątrz: dla 5 Fr = 0.059"/1.50 mm
- ściana trójwarstwowa: zewnętrznie poliuretan, środkowo zbrojenie stalowym opłotem, wewnętrznie pokrycie teflonem
- unikalna budowa końca dystalnego (sekwencja pięciu z sześciu stref z materiału o różnej twardości)
- specjalny cewnik dedykowany do techniki Child In Mother
- elastyczny miękki i atraumatyczny silikonowy koniec roboczy cewnika
- marker umieszczony na końcu dobrze widoczny w skopii

PAKIET NR 38 - System do wykonywania aterektomii rotacyjnej

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
	1.Konsola ROTAPRO	Miesiąc	12						
	2.Prowadnik RotaWire(floppy, extra support)opak. 5 sztuk	1op	5 opak.						
	3.Cewnik z wiertłem do aterektomii rotacyjnej zamontowany na łączniku ROTAPRO(Advancer & Burr)komplet	1szt	25						
	4.Osobny cewnik z wiertłem do aterektomii rotacyjnej ROTALINKBurr (opcjonalnie) Razem	1 szt.	5						
RAZEM:									

Sprzęt medyczny stosowany w zabiegach kardiologicznych.

Elementy składowe systemu do wykonywania aterektomii rotacyjnej:

1. Konsola ROTAPROTM

- możliwość uzyskania obrotów w zakresie od 0 do 190 tyś. na minutę
- możliwość napędzania systemu sprężonym powietrzem lub azotem o ciśnieniu min. 6atm.
- czytelny panel sterowania
- sterowanie za pomocą przełączników na łączniku

2. Prowadnik

- długość 330 cm
- średnica 0.009”
- dostępne dwie sztywności prowadnika Floppy i Extra Support
- końcówka widoczna w skopii o średnicy 0.014” i długości min. 2cm

3. Cewnik do aterektomii rotacyjnej z łącznikiem z przyciskami na łączniku.

- zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50mm
- długość cewnika 135cm

4. Cewnik do aterektomii rotacyjnej

- zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50mm

PAKIET NR 39 - Pętle do usuwania ciał obcych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena Brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Pętle do usuwania ciał obcych	op.	10						
RAZEM:									

Pętle i mikropętle wielopłaszczyznowe do usuwania ciał obcych składające się z trzech pętli nitinolowych umożliwiającą chwytanie obiektów pod każdym kątem: średnica pętli: 2-4, 4-8, 6-10, 9-15, 12-20, 16-30, 27-45 mm długość 120 cm lub 175 cm w zestawie z kompatybilnym introducerem o średnicy 3,2F, 6F lub 7 F i długości 100 cm lub 150 cm w zależności od wielkości pętli (do wyboru)

PAKIET NR 40 - Prowadniki FFR

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Prowadniki FFR	op.	50						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

- instrukcja obsługi w języku polskim
- prowadnik do pomiaru przepływów wewnątrzwieńcowych
- długość prowadnika roboczego 185 i 300 cm
- końcówki J i prosta
- średnica prowadnika 0.014 cala

PAKIET NR 41 – Cewnik termodylucyjny do tętnicy płucnej typu Swan-Ganza

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość Brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik termodylucyjny do tętnicy płucnej typu Swan-Ganza	op.	10						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

Cewnik termodylucyjny do tętnicy płucnej typu Swan-Ganza, 7 Fr x 110 cm, 4-światłowy, wyposażony w balonik na końcu cewnika z komorą testowania szczelności, z osłonką na cewnik umożliwiającą swobodne manewrowanie i późniejsze przemieszczenie z wmontowany zespolony czujnik temperatury iniektatu.

PAKIET NR 42 – System do aspiracji skrzeplin

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	System do aspiracji skrzeplin	op.	10						
RAZEM:									

Długość 145 cm

- Dostępny w wersji 6F i 7F
- Polimerowy shaft dystalny pokryty substancją hydrofilną na odcinku 25 cm
- Wzmocniony shaft proksymalny (PEEK system) zwiększający odporność na złamanie
- Zewnętrzna średnica cewnika (w odcinku dystalnym/środkowym /proksymalnym):
6F : 0,067"/0,067"/0,051"
7F: 0,078"/0,078"/0,063"
- Wewnętrzne pole powierzchni cewnika aspirującego (w odcinku dystalnym/środkowym/proksymalnym):
6F: 0,93 mm²/0,83 mm²/0,95 mm²
7F: 1,43 mm²/1,26 mm²/1,54 mm²
- Prędkość ekstrakcji (wody) 6F: 1,6 ml/s 7F: 2,8 ml/s
- Marker platynowo - irydowy umieszczony w odległości 3 mm od końcówki
- Rurka przedłużająca z zaworem odcinającym
- Strzykawka aspiracyjna 60 ml z blokadą
- 2 filtry na skrzeplinę

PAKIET NR 43 – Cewnik do trombektomii aspiracyjnej

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik do trombektomii aspiracyjnej	op.	10						
RAZEM:									

Cewnik do trombektomii aspiracyjnej składający się z dwóch shaft'ów: proxymalnego i dystalnego pokrytych wewnątrz PTFE na całej długości, shaft dystalny o średnicy 5.1F i 16,5 cm długości pokryty substancją hydrofilną oraz shaft proksymalny o średnicy 4.2F i 123,5cm długości, powierzchnia ekstrakcyjna: shaft dystalny: 0.947mm², shaft proksymalny: 1.040mm², wyposażonym w w odległości 1 cm od końcówki cewnika, dostarczonym w zestawie w skład którego wchodzi dwie strzykawki 30cm³, zastawka jednokierunkowa, przedłużacz i koszyk do zbierania skrzepów

PAKIET NR 44 - Zbrojone koszulki naczyniowe

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Zbrojone koszulki naczyniowe	op.	100						
RAZEM:									

- Koszulki naczyniowe wielozadaniowe w technologii fleksor zagięte, krótkie: wykonane z PTFE, zbrojone spiralnym oplotem, z powłoką hydrofilną i cieniodajną opaską RB w części dystalnej koszulki, z jednym lub dwoma poszerzadłami w zestawie kompatybilnymi z przewodnikami 0.018", 0.035" lub 0.038". Dostępne średnice: 5-8F, długość 40, 45 i 55cm, końcówki zagięte: BLKN, ANL1, ANL2, ANL3.
- Oraz koszulki naczyniowe niezbrojone, wykonane z elastycznego propylenu (FEP) odpornego na załamania z cieniodajną opaską RB w części dystalnej i zastawką hemostatyczną typu Check-Flo, w zestawie z poszerzadłem. Dostępne średnice 6-14F, długość 30cm.

PAKIET NR 45 - DES kobaltowo - chromowy

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	DES kobaltowo - chromowy	szt.	500						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

- DES kobaltowo-chromowy do leczenia bifurkacji z krótkim okresem DAPT, uwalniający substancję antyproliferacyjną Sirolimus
- platforma stentu: L605 CoCr , wycinany laserowo
- o budowie otwartokomórkowej, komórki połączone 2 konektorami co umożliwia znaczne poszerzenie oczka do bocznic
- grubość ścianki stentu: 80 um
- montowany na balonie wysokociśnieniowym (RBP 16 Atm dla średnic do 3.0 mm i 14 Atm dla średnic 3,5 oraz 4,0 mm)
- profil wejścia 0,017", profil przejścia 0,044" (dla średnicy 3.0 mm)
- dawka leku: 3,9 ug / mm
- biodegradowalny polimer typu: PDLLA-PCL
- pokrycie lekiem tylko od strony ściany naczynia, w technologii „gradient”
- okres uwalniania leku oraz degradacji polimeru : 3-4 miesiące
- wymagany krótki czas podwójnej terapii przeciwplatekowej (1 miesiąc) potwierdzony w ulotce
- długość systemu doprowadzającego 144 cm
- średnica shaftu proksymalnego 2.0 Fr, średnica shaftu dystalnego 2.5/ 2.6 Fr
- zakres długości: 9 ,12, 15, 18, 24, 28, 33, 38 mm
- zakres średnic: 2,25 - 4,0
- Kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 Fr

PAKIET NR 46 - Cewnik balonowy do zmian kompleksowych w tym krętych i zwapniałych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik balonowy do zmian kompleksowych w tym krętych i zwapniałych	szt.	200						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

- Cewnik w systemie Rapid exchange semi compliant
- Balon wykonany z Nylonu 12
- Ciśnienie nominalne NP. 6 atm,
- Znamionowe ciśnienie rozrywające RBP 14 atm (1.00-3.00), 12 atm (3.50-4.00)
- Profil wejściowy 0.41 mm dla 1.00-1.50 mm; 0.43 dla pozostałych średnic,
- Profil przejścia 0.023" (0.58mm) dla średnicy 1.00mm
- Balony 1.00-2.00 dwukrotnie składane, pozostałe trzykrotnie,
- Shaft proksymalny 0.64 mm, środkowy 0.84, dystalny dla 1.00-1.50 taperowany 0.79-0.89 dla 2.00-4.00 0.87mm
- Długość użytkowa 145 cm
- Długość odcinka RX 25 cm,
- Markery głębokości na 90 i 100 cm od dystalnego brzegu
- Markery RTG Pt/Ir 1 dla balonów 1.00-1.50, 2 markery dla pozostałych średnic
- Kompatybilne z cewnikami 4 Fr i przewodnikiem 0.014"
- Pokrycie hydrofilne na dystalnym shaft`cie
- Dostępne długości: 5, 10, 15, 20, 30, 40 mm

PAKIET NR 47 - Cewniki balonowe NC do PCI

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewniki balonowe NC do PCI	szt.	200						
RAZEM:									

cewnik balonowy wysokociśnieniowy najnowszej generacji

średnica szafu: 1.9 fr (0.63 mm) proksymalnie, 2.5 fr (0.84 mm) w części środkowej, 2.6 fr (0.86 mm) dystalnie

długość użytkowa 145 cm

podwójny marker balonu

Krótkie i zaokrąglone ramiona balonu (zaledwie 3.0 mm długości) gwarantują bezpieczeństwo dzięki precyzji, precyzyjne działanie balonu tylko w obrębie zmiany chorobowej

ciśnienie nominalne 12 atm (1216 kpa), rbp 22 atm dla 2.0-4.0 mm i 20 atm dla 4.5-5.0 mm

profil wejścia 0.43 mm tj 0.017" krótki i elastyczny tip o długości 2.9mm

powłoka hydrofilna w części dystalnej za wyjątkiem balonów o długości 6 i 8 mm.

balon trójwarstwowy wykonany z elastomeru, poliamidu i elastomeru

wzmocniony port wyjściowy systemu Rx dla lepszej popychalności

Dostępne długości 6,8,12,15,20, 25,30mm

Dostępne średnice od 2,0-5,0mm

PAKIET NR 48 - Cewnik prowadzący do PCI

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik prowadzący do PCI	szt.	100						
RAZEM:									

- Budowa ściany trójwarstwowa:
 - zewnętrznie poliuretan,
 - środkowo zbrojenie stalowym oplotem,
 - wewnętrznie pokrycie teflonem
- W odcinku dystalnym sekwencja pięciu do sześciu stref z materiału o różnej twardości zapewniająca doskonały „back up”
- Miękka, atraumatyczna końcówka
- Bardzo dobra widoczność w skopii
- 15 krzywizn, w tym 5 dedykowanych dla dostępu promieniowego,
- Możliwość zastosowania techniki „5 w 6”
- Długość: 100 cm,
- Dostępne średnice 5, 6, 7 FR o dużym świetle wewnętrznym:
 - 5 Fr o świetle wewnętrznym 0.059” (1.50 mm)
 - 6 Fr o świetle wewnętrznym 0.071” (1.80 mm)
 - 7 Fr o świetle wewnętrznym 0.081” (2.06 mm)

PAKIET NR 49 - Respirator transportowy

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Respirator transportowy	szt.	1						
RAZEM:									

Lp.	Parametry wymagane i warunki
1	Respirator transportowo- stacjonarny dla dzieci i dorosłych (≥ 5 kg)
2	Respirator zaopatrzony w wygodny, składany uchwyt transportowy
3	Kolorowy ekran
4	Respirator o napędzie elektrycznym
5	Zasilanie energią elektryczną 100-240VAC, 50 /60Hz
6	Wewnętrzny akumulator na min 3 godz. pracy
7	Odłączalny akumulator rezerwowy (łączny czas pracy na akumulatorach min 6 godz.)
8	Możliwość prowadzenia wentylacji nieinwazyjnej i inwazyjnej
9	Kompensacja przecieków
10	Zasilanie w sprężony tlen z układu centralnego lub z butli
11	FiO2 regulowane płynnie 21-100%
12	Waga max 6,5 kg wraz z akumulatorami
13	Możliwość stosowania układów pasywnych i aktywnych (z zastawką wydechową)
14	Cicha praca- poniżej 45 dB
15	Możliwość zastosowania nebulizacji w trybie wentylacji nieinwazyjnej

16	Cechy i tryby wentylacji
17	Tryb objętościowy
18	Wentylacja kontrolowana (CV)
19	Wentylacja wspomagana (AC)
20	Synchronizowana przerywana wentylacja wymuszona (SIMV)
21	Tryb ciśnieniowy:
22	Wentylacja w trybie kontroli ciśnienia (PC)
23	Wentylacja spontaniczna -synchronizowana (S/T)
24	Wentylacja spontaniczna (S)
25	Funkcja liniowego zwiększania ciśnienia- zmniejsza, a następnie stopniowo (liniowo) zwiększa ciśnienie do ustawionego przepisane go ciśnienia, pozwalając pacjentowi na aklimatyzację do terapii w ciągu dłuższego okresu czasu.
26	Czas wzrostu liniowego min. 5-45 min.
27	Funkcja wspierająca oddechy spontaniczne pacjenta przez uwzględnienie niewielkiej dekompresji w trakcie późniejszych etapów wdechu oraz w trakcie początkowej fazy wydechu.
28	SIMV (PC-SIMV)
29	Wentylacja synchronizowana (T)
30	Ciągłe dodatnie ciśnienie w drogach oddechowych (CPAP)
31	Wentylacja dwufazowa BiLEVEL , BIPAP
32	Wentylacja kontrolowana ciśnieniem z docelową objętością
33	Możliwość generowania przepływu wdechowego min 200 l/min celem skutecznej kompensacji niezamierzonych przecieków podczas wentylacji nieinwazyjnej
34	Funkcja rozpoznawania oraz kompensacji niezamierzonych nieszczelności systemu i automatycznego dostosowywania wentylacji w celu uzyskania optymalnej wydajności przy występowaniu nieszczelności.
35	Parametry regulowane
36	IPAP min 4-50 cmH ₂ O
37	EPAP/PEEP min 4- 25 cmH ₂ O

38	CPAP (obwody pasywne) min 4-20 cmH ₂ O
39	Wspomaganie ciśnieniowe
40	Objętość oddechowa min 50-2000 ml
41	Częstość oddechowa min. 1-60 1/min.
42	Czas wdechu min. 0,3-5,0 s
43	Płynnie regulowany czas narastania
44	Czułość wyzwalania przepływu (Trigger) min. 1-9 l/min
45	Zastosowanie automatycznego „triggera” wyzwalającego zmiany ciśnienia pomiędzy fazami oddechowymi (wdech – wydech oraz wydech – wdech) reagującego na spontaniczny wysięk oddechowy pacjenta, bez konieczności manualnego dostosowania
46	Parametry wyświetlane i monitorowane przez Respirator
47	Objętość oddechowa
48	Wentylacja minutowa
49	Szacowana szybkość przecieku
50	Częstość oddechu
51	Szczytowy przepływ wdechowy
52	Szczytowe ciśnienie wdechowe
53	Średnie ciśnienie w drogach oddechowych
54	Procentowy udział oddechów wyzwalanych przez pacjenta
55	Stosunek I:E
56	Alarmy
57	Niskiego ciśnienia wdechowego
58	Niskiego ciśnienia wydechowego
59	Bezdech
60	Wysokiej / niskiej częstości oddechów
61	Wysokiej / niskiej wentylacji minutowej
62	Wysokiej / niskiej objętości oddechowej
63	Wysoki/ niski przepływ tlenu
64	Odlączenia obwodu oddechowego

65	Inne wymagania
66	W komplecie kompletny układ oddechowy jednorazowy dla dorosłych
67	W komplecie wielopacjentowa maska pełno twarzowa i jednopacjentowa maska twarzowo- nosowa do wentylacji nieinwazyjnej
68	Instrukcja pisemna w języku polskim
69	Karta pamięci SD o pojemności 1 GB zintegrowana z oprogramowaniem respiratora
70	Kosz na akcesoria
71	Podstawa jezdna pod respirator
72	Podstawa montażowa do nawilżacza

PAKIET NR 50 - Stent naczyniowy do t. podkolanowej

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Stent naczyniowy	szt.	20						
RAZEM:									

Samorozprężalny, elastyczny stent zamkniętokomórkowy wykonany z 6 par włókien nitinolowych, tkanych helikalnie w zamkniętej geometrii komórek.

Wskazania: tętnica podkolanowa i powierzchowna udowa.

Rozmiary: średnica 4, 5,6 i 7mm, długość stentu 40 - 200mm (co najmniej 10 różnych długości, w tym stentu krótkie o dł 20mm i długie o długości 180 i 200 mm)

Długość kateteru 80 i 120cm.

Kompatybilny z 6F i przewodnikiem 0,018.

-wysoka odporność na:

a)zginanie i rozciąganie potwierdzona testami wytrzymałościowymi (10 milionów cykli bez uszkodzenia)

b)skręcanie potwierdzone w testach mechanicznych (20 milionów cykli bez uszkodzenia)

-technika implantacji pozwalająca na dostosowanie długości oraz stopnia upakowania stentu w tętnicy

-możliwość modelowania stentu po jego implantacji

-wysoka siła radialna

Wymaga predylatacji. Wymiarowanie stentu 1:1 względem średnicy naczynia

PAKIET NR 51 - Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent	Uwagi
1	Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego	szt.	30						
RAZEM:									

Dostępne Rozmiary 6F, 7F • Światło wewnętrzne cewnika: dla 6F –0,056” dla 7 F - 0,062” • Długość cewnika 150 cm ; długość kanału dystalnego 25 cm • Szaft proksymalny o jednolitym okrągłym przekroju zapewniający optymalny przekaz siły • Miękka atraumatyczna końcówka z markerem radiocieniującym • Pokrycie hydrofilne w części dystalnej na długości 21 cm • Cewnik wykonany w technologii SmoothPass minimalizującej ryzyko zahaczenia urządzenia przy wprowadzaniu do części dystalnej cewnika przedłużającego - wszystkie elementy metalowe zatopione w powłoce polimerowej w miejscu wprowadzania urządzenie do części dystalnej tzw."entry port", taperowany szaft na odcinku 10 cm • Specjalny marker radiocieniujący o długości 3 mm w miejscu wprowadzania urządzenie do części dystalnej tzw."entry port" • Wysoka odporność na zagięcia i załamania • Ergonomiczne zakończenie ułatwia manipulacje cewnikiem • 2 markery pozycjonujące w odległości 90cm i 100 cm od końcówki dystalnej – wskazujące moment wyjścia z cewnika prowadzącego

PAKIET NR 52 - Zestawy do zabiegów endowaskularnych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Zestaw podstawowy do zabiegów endowaskularnych	1 op.	3000					

1. Serweta angiograficzna o wymiarach 232 cm x 380 cm z 4 otworami (2 promieniowe/ 2 udowe). Serweta wykonana z trójwarstwowego nieprzemakalnego laminatu o gramaturze 80 g / m² z obszarem wysokochłonny o rozmiarze 120 cm x 380 cm serweta posiada foliową wstawkę po obu stronach obłożenia o wymiarach 56cm x 380 cm Warstwa chłonna serwety jest wykonana w kształcie krzyża, w górnej części nachodząc na osłony pulpitu sterowniczego (na wysokości otworów) o szerokości 92 cm. Serweta posiada 2 otwory udowe o średnicy 9 cm otoczone taśmą lepłą oraz 2 otwory promieniowe owalne 4 x 6 cm otoczone taśmą lepłą. Odporność na przenikanie cieczy 100 cm H₂O. Elastyczność serwety pozwala na dokładne i równomierne okrywanie pacjenta. Taśmy wokół otworów wykonane z hipoalergicznego kleju akrylowanego. Połączenie serwety z foliową wstawką jest trwałe i utrzymuje się podczas zabiegu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. – 1 szt.
2. Fartuch operacyjny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 43 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120 cm H₂O; wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150 kPa. – XL 1 szt. – L 1 szt.
3. Ręcznik do rąk 40 x 50 cm – 4 szt.
4. Podkład wysokochłonny 60x90 cm – 1 szt.
5. Kompres gazowy, 17 nitkowy, 8 warstwowy o wymiarach 10x10 cm – 100szt.
6. Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm
7. Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm
8. Igła bezpieczna 0,8 mm x 40 mm
9. Rampa wysokociśnieniowa trójdrożna typu OFF 1000 psi – 1 szt.
10. Dren wysokociśnieniowy do pomiaru ciśnienia, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 200cm – 1 szt.
11. Dren niskociśnieniowy, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 180 cm – 1 szt.
12. Skalpel bezpieczny nr 11 - 1 szt.
13. Zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długość 150 cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką Luer Lock – 1 szt.
14. Pean do mycia pola operacyjnego – 4 szt.
15. Miska plastikowa niebieska 500 ml – 1 szt.
16. Miska plastikowa przezroczysta 250 ml – 1 szt.
17. Miska plastikowa przezroczysta 250 ml – 1 szt.
18. Przezroczysta osłona typu "czepek" o wymiarach 110 x 110 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.

19. Przezroczysta osłona typu 'czepek' o wymiarach 100 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt.
20. Przezroczysta osłona typu 'czepek' o wymiarach 45 x 45 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.
21. Y connector typu Muszelka 9F z adapterem rotacyjnym, z drenem i kranikiem 1 szt. (pakowany osobno)
22. Kleszczyki metalowe typu Pean 1 szt. (pakowane osobno)
23. Zestaw do monitorowania ciśnienia z przetwornikiem jednorazowym. Zintegrowany system płuczący 3 ml/h, przetwornik 200 Hz, dwudzielna komora kroplowa z filtrem z membraną, połączenie z kablem interfejsowym bezpinowe, czujnik pomiarowy. 1 x przetwornik, 2 x kranik trójdrożny, 1 x dren 120 cm, 1 x dren ciśnieniowy 20-30 cm, 1 x linia płuczająca. Zestaw do podłączenia do monitorów – 1 szt. (pakowany osobno)
24. Serweta dwuwartswowa 150 x 190 cm służąca jako owinięcie zestawu – 1 szt.

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
2	Zestaw uzupełniający zestawów endowaskularnych - dostęp promieniowy	1 op.	2000					

Skład zestawu:

1. Prowadnik diagnostyczny hydrofilowy, końcówka J, długości 180 cm, 035 – 1 szt.
2. Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na zielono – 1 szt.
3. Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na czerwono – 1 szt.
4. Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na niebiesko – 1 szt.
5. Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer, oznakowana kolorystycznie na żółto – 1 szt.
6. Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer – 1 szt.
7. Introducer promieniowy średnica 6F, długości 11 cm, koszulka ze szczelną zastawką hemostatyczną, w zestawie z igłą 21G x 4cm, przewodnikiem prostym 0,021 x 45 cm

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
3	Zestaw uzupełniający zestawów endowaskularnych - dostęp udowy	1 op.	1000					

Skład zestawu:

1. Prowadnik diagnostyczny, końcówka J, długości 180 cm, 035 – 1 szt.
2. Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na zielono – 1 szt.
3. Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na czerwono – 1 szt.
4. Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na niebiesko – 1 szt.
5. Introducer udowy średnica 6F, długości 11 cm, koszulka ze szczelną zastawką hemostatyczną w zestawie z igłą 18G x 4 cm, przewodnikiem z końcówką J 0,038 x 45 cm

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
4	Zestaw obłożenia do obwodu	1 op.	100					

1. Serweta angiograficzna o wymiarach 232 cm x 380 cm z 4 otworami (2 promieniowe/ 2 udowe). Serweta wykonana z trójwarstwowego nieprzemakalnego laminatu o gramaturze 80 g / m² z obszarem wysokochłonnym o rozmiarze 120 cm x 380 cm serweta posiada foliową wstawkę po obu stronach obłożenia o wymiarach 56cm x 380 cm Warstwa chłonna serwety jest wykonana w kształcie krzyża, w górnej części nachodząc na osłony pulpitu sterowniczego (na wysokości otworów) o szerokości 92 cm. Serweta posiada 2 otwory udowe o średnicy 9 cm otoczone taśmą lepną oraz 2 otwory promieniowe owalne 4 x 6 cm otoczone taśmą lepną. Odporność na przenikanie cieczy 100 cm H₂O. Elastyczność serwety pozwala na dokładne i równomierne okrywanie pacjenta. Taśmy wokół otworów wykonane z hipoalergicznego kleju akrylowanego.
Połączenie serwety z foliową wstawką jest trwałe i utrzymuje się podczas zabiegu.
Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. – 1 szt.
2. Fartuch operacyjny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 43 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120 cm H₂O; wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150 kPa. L – 1 szt., XL – 1 szt.
3. Ręcznik do rąk 40 x 50 cm – 4 szt.

4. Podkład wysokochłonny 60x90 cm – 1 szt.
5. Kompres gazowy, 17 nitkowy, 8 warstwowy o wymiarach 10x10 cm – 100 szt.
6. Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm
7. Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm
8. Igła bezpieczna 0,8 mm x 40 mm
9. Rampa wysokociśnieniowa trójdrożna typu OFF 1000 psi – 1 szt.
10. Dren wysokociśnieniowy do pomiaru ciśnienia, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 200cm – 1 szt.
11. Dren niskociśnieniowy, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 180 cm – 1 szt.
12. Skalpel bezpieczny nr 11 - 1 szt.
13. Zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długość 150 cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką Luer Lock – 1 szt.
14. Pean do mycia pola operacyjnego – 4 szt.
15. Miska plastikowa niebieska 2500 ml z wytłoczeniami wewnętrznymi utrzymującymi przewodnik – 1 szt.
16. Miska plastikowa przezroczysta 500 ml – 1 szt.
17. Miska plastikowa przezroczysta 250 ml – 1 szt.
18. Przezroczysta osłona typu 'czepek' o wymiarach 110 x 110 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.
19. Przezroczysta osłona typu 'czepek' o wymiarach 100 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt.
20. Przezroczysta osłona typu 'czepek' o wymiarach 45 x 45 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.
21. Y connector typu Muszelka 9F z adapterem rotacyjnym, z drenem i kranikiem 1 szt. (pakowany osobno)
22. Kleszczyki metalowe typu Pean 1 szt. (pakowane osobno)
23. Zestaw do monitorowania ciśnienia z przetwornikiem jednorazowym. Zintegrowany system płuczący 3 ml/h, przetwornik 200 Hz, dwudzielna komora kroplowa z filtrem z membraną, połączenie z kablem interfejsowym bezpinowe, czujnik pomiarowy. 1 x przetwornik, 2 x kranik trójdrożny, 1 x dren 120 cm, 1 x dren ciśnieniowy 20-30 cm, 1 x linia płuczająca. Zestaw do podłączenia do monitorów – 1 szt. (pakowany osobno)
24. Serweta dwuwartwowa 150 x 190 cm służąca jako owinięcie zestawu – 1 szt.

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
5	Zestaw obłożenia do ciśnień płucnych	1 op.	100					
RAZEM: (poz. 1-5)								

1. Serweta angiograficzna o wymiarach 232 cm x 380 cm z 4 otworami (2 promieniowe/ 2 udowe). Serweta wykonana z trójwarstwowego nieprzemakalnego laminatu o gramaturze 80 g / m² z obszarem wysokochłonnym o rozmiarze 120 cm x 380 cm serweta posiada foliową wstawkę po obu stronach obłożenia o wymiarach 56cm x 380 cm Warstwa chłonna serwety jest wykonana w kształcie krzyża, w górnej części nachodząc na osłony pulpitu sterowniczego (na wysokości otworów) o szerokości 92 cm. Serweta posiada 2 otwory udowe o średnicy 9 cm otoczone taśmą lepną oraz 2 otwory promieniowe owalne 4 x 6 cm otoczone taśmą lepną. Odporność na przenikanie cieczy 100 cm H₂O. Elastyczność serwety pozwala na dokładne i równomierne okrywanie pacjenta. Taśmy wokół otworów wykonane z hipoalergicznego kleju akrylowanego.
Połączenie serwety z foliową wstawką jest trwałe i utrzymuje się podczas zabiegu.
Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. – 1 s
2. Fartuch operacyjny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 43 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120 cm H₂O; wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150 kPa. –L - 1 szt., XL – 1 szt.
3. Ręcznik do rąk 40 x 50 cm – 4 szt.
4. Podkład wysokochłonny 60x90 cm – 1 szt.
5. Kompres gazowy, 17 nitkowy, 8 warstwowy o wymiarach 10x10 cm – 100 szt.
6. Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm
7. Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm
8. Igła bezpieczna 0,8 mm x 40 mm
9. Rampa wysokociśnieniowa trójdrożna typu OFF 1000 psi – 1 szt.
10. Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na zielono – 1 szt.
11. Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na czerwono – 1 szt.
12. Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na niebiesko – 1 szt.
13. Dren wysokociśnieniowy do pomiaru ciśnienia, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 200cm – 1 szt.
14. Dren niskociśnieniowy, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 180 cm – 1 szt.
15. Skalpel bezpieczny nr 11 - 1 szt.
16. Zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długość 150 cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką Luer Lock – 1 szt.
17. Pean do mycia pola operacyjnego – 4 szt.
18. Miska plastikowa niebieska 2500 ml z wytłoczeniami wewnętrznymi utrzymującymi prowadnik – 1 szt.
19. Miska plastikowa przezroczysta 500 ml – 1 szt.
20. Miska plastikowa przezroczysta 250 ml – 1 szt.
21. Przezroczysta osłona typu 'czepek' o wymiarach 110 x 110 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.
22. Przezroczysta osłona typu 'czepek' o wymiarach 100 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt.
23. Przezroczysta osłona typu 'czepek' o wymiarach 45 x 45 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.
24. Y connector typu Muszelka 9F z adapterem rotacyjnym, z drenem i kranikiem 1 szt. (pakowany osobno)
25. Kleszczyki metalowe typu Pean 1 szt. (pakowane osobno)

26. Zestaw do monitorowania ciśnienia z przetwornikiem jednorazowym. Zintegrowany system płuczący 3 ml/h, przetwornik 200 Hz, dwudzielna komora kroplowa z filtrem z membraną, połączenie z kablem interfejsowym bezpinowe, czujnik pomiarowy. 1 x przetwornik, 2 x kranik trójdrożny, 1 x dren 120 cm, 1 x dren ciśnieniowy 20-30 cm, 1 x linia płuczająca. Zestaw do podłączenia do monitorów – 1 szt. (pakowany osobno)
27. Introducer udowy średnica 8F, długości 11 cm, koszulka ze szczelną zastawką hemostatyczną w zestawie z igłą 18G x 4 cm, przewodnikiem z końcówką J 0,038 x 45 cm
28. Cewnik SwanaGanza trójdrożny, bezheparynowy, wykonany z materiału nietrombogenicznego i apirogennego - znaczniki głębokości co 10 cm 7F / 110cm. W opakowaniu ze strzykawką 3 [cm³] - posiadający bezpieczne zamknięcie balonika poprzez zawór przesuwany obsługiwany jedną ręką (pakowany osobno)
29. Serweta dwuwartswowa 150 x 190 cm służąca jako owinięcie zestawu – 1 szt.

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

PAKIET NR 53 - Mikrocewnik zbrojony OTW

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Mikrocewnik zbrojony OTW	szt.	30					
RAZEM:								

Supercross kątowy (45°, 90°, 120°)

Mikrocewnik OTW wspierający dla przewodników wieńcowych 0,014” oraz do iniekcji precyzyjnych ilości kontrastu. Dostępny w długościach 130 i 150 cm. Mikrocewnik zbrojony spiralne. Proksymalna średnica wewnętrzna cewnika 0,018”, dystalna średnica wewnętrzna 0,017”. Zewnętrzna średnica dystalna cewnika 0,031”. Dostępne są końcówki zagięte pod kątami: 45°, 90°, 120° ze spiralnie nawiniętym drutem platynowo-wolframowym. Dystalne 80 cm cewnika z pokryciem hydrofilnym.

PAKIET NR 54 - Cewniki balonowe s.c.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewniki balonowe s.c.	szt.	500					
RAZEM:								

-średnice 1.20 -4.00mm (1.20, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00)

-w średnicy 1.20 oraz 1.50mm dostępne dwie sztywności szafu do zmian krętych i CTO (Push)

-długości 8-20mm (8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.0 – 4.0mm

-dostępne dwa typy balonów: Monorail i OTW we wszystkich rozmiarach

-hydrofilne pokrycie shaft'u

-ciśnienie nominalne 6atm.

-ciśnienie RBP 18 atm dla 1.20mm, 14atm dla 1.50-3.25 oraz 12atm dla 3.50-4.00

-profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017” dla wszystkich rozmiarów

możliwość zwiększenia średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o ponad 6% dla wszystkich rozmiarów

PAKIET NR 55 - Cewniki balonowe n.c.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewniki balonowe n.c.	szt.	500					
RAZEM:								

--średnice 2.00 -6.00mm (2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00, 4.50, 5.00, 5.50, 6.00)

-długości 6-30mm (6, 8, 12, 15, 20, 30) dla średnic 2.00 – 4.00mm, długości 6-20mm dla średnic 4,50 i 5,00mm (6, 8, 12, 15, 20) oraz długości 8-20mm dla średnic 5.50 i 6.00mm (8, 12, 15, 20)

-dwusegmentowa budowa shaft'u wewnętrznego

-ciśnienie nominalne 12atm.

-ciśnienie RBP 20atm dla 2.00-4.00 18atm dla 4.50-6.00 (RBP dla 3.00 - 20atm) -profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów

-duża niepodatność (precyzja doprężenia stentu), przyrost średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o mniej niż 4,4% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.13mm); przyrost średnicy w zakresie od 12atm. do 18atm wynosi zaledwie 3%.

PAKIET NR 56 – Zestawy do osprzętu jednorazowego do wstrzykiwacza ACIST

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Sterylna, wielorazowa strzykawka - z adapterem rotacyjnym i kolcem do podawania kontrastu	szt.	200					
2	Sterylny zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia - przetwornik ciśnienia , dren wysokociśnieniowy i kolec do soli fizjologicznej, automatyczna rampa	szt.	300					
3	Sterylny, jednorazowy pneumatyczny sterownik ręczny - z drenem wysokociśnieniowym o dł. min. 50 cm i kranikiem wysokociśnieniowym z adapterem rotacyjnym do precyzyjnej kontroli podawania kontrastu i przepłukiwania solą fizjologiczną	szt.	300					
RAZEM:								

PAKIET NR 57 - Cewniki balonowe obwodowe

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewniki balonowe	szt.	200					
RAZEM:								

Cewnik balonowy OTW, zbudowany z włókien kewlarowych, ultra niepodatny.

Średnice: 3;4;5;6;7;8;9;10 mm. Długości: 2,4,10,12,15,17,20cm.

Kompatybilny z przewodnikiem 0.035", system wprowadzania 40 cm, 80 cm, 120 cm i 135 cm.

Ciśnienie nominalne dla wszystkich średnic 8 atm, RBP 20-24 atm. Koszulka 5-7F.

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość 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 do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki nr Zp/70/PN-67/20”

informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

.....

2. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

.....

REGON: NIP:

Numer telefonu e-mail.....

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem :

T / N

Numer telefonu e-mail

(do zamówień składanych przez Zamawiającego)

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

dla pakietu nr (należy kolejno wymienić wszystkie pakiety, na które Wykonawca składa ofertę) :

„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*).
5. Gwarantujemy uzupełnienie zużytego sprzętu do dni od momentu jego wykorzystania** (*dotyczy pakietu nr 3-48, 50-57*).
6. Udzielamy gwarancji na przedmiot zamówienia na okres miesięcy*** (*dotyczy pakietu nr 49*)

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

1.
2.
3.

(rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

.....
(podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych przez Wykonawcę)

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

**(*maksymalny czas uzupełnienia zużytego sprzętu od momentu jego wykorzystania do 5 dni*)

***(*minimalny termin gwarancji na przedmiot zamówienia 24 miesiące*)

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokolowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokolowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniur., nr ogłoszenia
2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr ...) wyszczególnione w ofercie przetargowej z dnia, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:)+ VAT w należnej wysokości.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o którym mowa w § 2 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego e-mailem lub telefonicznie.

§ 4

1. Towar, o którym mowa w § 2 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie towar posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku oraz minimalny 12 – miesięczny okres ważności od daty dostawy.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy w terminie:
a) dla zamówień bieżących – do dni, liczony od momentu przyjęcia zamówienia
b) dla zamówień na cito - do 48 godzin
4. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 3 pkt. a i b, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy
5. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 4 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.
6. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury.
7. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego towaru i gwarantuje jego wymianę

na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.

§ 5

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. Poszczególne faktury wystawiane będą na **dany pakiet przetargowy z podaniem numeru umowy przetargowej oraz numeru pakietu**.
3. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.

§ 6

1. Zapłata nastąpi w terminie **60 dni** od daty dostarczenia przedmiotu umowy i doręczenia Zamawiającemu prawidłowo sporządzonej, zgodnie z ust. 2 faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
2. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62) wprowadzającej m.in. zmiany do ustawy z dnia 11 marca 2004r o podatku od towarów i usług (DZ.U. z 2017r poz. 1221 i 2491). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.
3. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”
4. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w.....
5. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.
6. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:
 - a) W wersji papierowej
 - b) Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl
 - c) Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>** niepotrzebne skreślić
7. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP:
8. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.
9. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
10. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT.

§ 7

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - a) 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;
 - b) 10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1.
4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia(12 miesięcy).
2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
3. W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 12

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - Kodeksu Cywilnego
 - Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019r. poz. 1843).
2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 13

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 14

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokolowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokolowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na «**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**» ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu.....r., nr ogłoszenia
2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

- 1.Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr ...) wyszczególnione w ofercie przetargowej z dnia, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:) + VAT w należnej wysokości.
- 2.Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.
3. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy wydzierżawi odpłatnie kompatybilne urządzenie do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej.
4. Kompatybilne urządzenie do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej zostanie oddane do dzierżawy począwszy od dniar. do dnia zakończenia umowy.
5. Miesięczna kwota dzierżawy w/w urządzenia wynosizł. netto (słownie :.....) + podatek VAT w należnej wysokości, tj. kwota dzierżawy kompatybilnego urządzenia do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej w okresie 12 miesięcy wynosizł. netto (słownie :) + podatek VAT w należnej wysokości.
6. Czynsz dzierżawny za dzierżawę urządzenia płatny będzie miesięcznie – w terminie do 15 dnia każdego miesiąca za dany miesiąc.
7. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.

§ 3

Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o którym mowa w § 2 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego e-mailem lub telefonicznie.

§ 4

- 1.Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego.
- 2.Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie towar posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku oraz minimalny 12 – miesięczny okres ważności od daty dostawy.

3. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w § 5, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy
4. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.
5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury.
6. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego towaru i gwarantuje jego wymianę na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.
7. W przypadku awarii urządzenia do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do jej usunięcia w czasie nie dłuższym niż 72 godziny od daty zgłoszenia awarii w dni robocze.
8. Czas usunięcia awarii nie dłuższy niż 5 dni roboczych liczony od momentu podjęcia naprawy.
9. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni roboczych Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczego urządzenia do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej na czas naprawy, o parametrach nie gorszych niż urządzenie, które uległo awarii.

§ 5

1. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.
2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:
 - a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,
 - b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;
 - c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;
 - d) po pobraniu towaru ze składu na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego towaru wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia;
 - e) zestawienie, o którym mowa w lit. d będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;
 - f) Wykonawca uzupełni skład w terminie dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;
 - g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b);
 - h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz nr pakietu.
3. Zapłata nastąpi w terminie **60 dni** od daty dostarczenia przedmiotu umowy i doręczenia Zamawiającemu prawidłowo sporządzonej, zgodnie z ust. 2 faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
4. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62) wprowadzającej m.in. zmiany do ustawy z dnia 11 marca 2004r o podatku od towarów i usług (Dz.U. z 2017r poz. 1221 i 2491). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.
5. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”
6. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w.....
7. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-

prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.

8. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:

- a) W wersji papierowej
 - b) Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl
 - c) Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>*
- * niepotrzebne skreślić

9. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP:

10. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.

11. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.

12. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT.

§ 7

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;

10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1.

4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia(12 miesięcy).

2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.

3. W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 12

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:

- Kodeksu Cywilnego

- Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019r. poz. 1843).

2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 13

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 14

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na « **Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniur., nr ogłoszenia
2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr ...) wyszczególnione w ofercie przetargowej z dnia, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:)+ VAT w należnej wysokości.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o którym mowa w § 2 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego e-mailem lub telefonicznie.
2. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.
3. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy wydzierżawi odpłatnie konsolę ROTAPRO.
4. Konsola ROTAPRO zostanie oddana do dzierżawy począwszy od dniar. do dnia zakończenia umowy.
5. Miesięczna kwota dzierżawy w/w konsoli wynosizł. netto (słownie :.....) + podatek VAT w należnej wysokości, tj. kwota dzierżawy konsoli ROTAPRO w okresie 12 miesięcy wynosizł. netto (słownie :)+ podatek VAT w należnej wysokości.
6. Czynsz dzierżawny za dzierżawę konsoli płatny będzie miesięcznie – w terminie do 15 dnia każdego miesiąca za dany miesiąc.

§ 4

1. Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie towar posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku oraz minimalny 12 – miesięczny okres ważności od daty dostawy.
3. W przypadku nie realizowania zamówienia w terminie o którym mowa w § 5, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.
4. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.
5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury.

6. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego towaru i gwarantuje jego wymianę na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.
7. W przypadku awarii konsoli Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do jej usunięcia w czasie nie dłuższym niż 72 godziny od daty zgłoszenia awarii w dni robocze.
8. Czas usunięcia awarii nie dłuższy niż 5 dni roboczych liczony od momentu podjęcia naprawy.
9. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni roboczych Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczej konsoli na czas naprawy, o parametrach nie gorszych niż urządzenie, które uległo awarii.

§ 5

1. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.
2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:
 - a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,
 - b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;
 - c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;
 - d) po pobraniu towaru ze składu na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego towaru wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia;
 - e) zestawienie, o którym mowa w lit. d będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;
 - f) Wykonawca uzupełni skład w terminie dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;
 - g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b);
 - h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
 2. Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz nr pakietu.
 3. Zapłata nastąpi w terminie **60 dni** od daty dostarczenia przedmiotu umowy i doręczenia Zamawiającemu prawidłowo sporządzonej, zgodnie z ust. 2 faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
 4. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62) wprowadzającej m.in. zmiany do ustawy z dnia 11 marca 2004r o podatku od towarów i usług (DZ.U. z 2017r poz. 1221 i 2491). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.
 5. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”
 6. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w.....
 7. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.
 8. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:
 - c) W wersji papierowej
 - d) Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl
 - e) Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>*
- * niepotrzebne skreślić

9. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP:
10. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.
11. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
12. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT.

§ 7

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;
 - 10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1.
4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia(12 miesięcy).
2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
3. W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 12

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - Kodeksu Cywilnego
 - Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019r. poz. 1843).
2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 13

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 14

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na « **Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniur., nr ogłoszenia
2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr ...) wyszczególnione w ofercie przetargowej z dnia, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:)+ VAT w należnej wysokości.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o którym mowa w § 2 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego e-mailem lub telefonicznie.
2. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.

§ 4

1. Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie towar posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku oraz minimalny 12 – miesięczny okres ważności od daty dostawy.
3. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w § 5, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy
4. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.
5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury.
6. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego towaru i gwarantuje jego wymianę na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.

§ 5

1. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.
2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:

- a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,
- b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;
- c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;
- d) po pobraniu towaru ze składu na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego towaru wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia;
- e) zestawienie, o którym mowa w lit. d będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;
- f) Wykonawca uzupełni skład w terminie dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;
- g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b;
- h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz nr pakietu.
3. Zapłata nastąpi w terminie **60 dni** od daty dostarczenia przedmiotu umowy i doręczenia Zamawiającemu prawidłowo sporządzonej, zgodnie z ust. 2 faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
4. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62) wprowadzającej m.in. zmiany do ustawy z dnia 11 marca 2004r o podatku od towarów i usług (DZ.U. z 2017r poz. 1221 i 2491). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.
5. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”
6. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w.....
7. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.
8. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:
 - i) W wersji papierowej
 - j) Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl
 - k) Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>** niepotrzebne skreślić
9. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP:
10. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.
11. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
12. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT.

§ 7

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;

10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1.

4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia(12 miesięcy).

2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.

3. W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 12

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umowę mają zastosowanie przepisy:

- Kodeksu Cywilnego

- Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019r. poz. 1843).

2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 13

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 14

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”
reprezentowanym przez:

Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”
reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniur., nr ogłoszenia
2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa (pakiet nr) wyszczególnionego w ofercie przetargowej z dnia, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:) + VAT w należnej wysokości.
2. Wykonawca oświadcza, iż dostarczony przedmiot umowy pozostaje nowy i wolny od wad.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu umowy określonego w § 2 tj. dostarczenia przedmiotu umowy, jego instalacji, uruchomienia oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego z obsługi urządzenia w terminie do **8 tygodni** od daty zawarcia umowy.
2. Wykonawca zobowiązany jest do powiadomienia Zamawiającego o terminie dostawy przedmiotu umowy z co najmniej 7 dniowym wyprzedzeniem.
3. W przypadku dostawy przedmiotu umowy posiadającego wady Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, a ten dokona jego wymiany na pełnowartościowy lub Zamawiający zwróci Wykonawcy przedmiot umowy na jego koszt i ryzyko.
4. Termin rozpatrywania przez Wykonawcę ewentualnych reklamacji wynosi 2 dni robocze.
5. Wszelkie koszty związane z postępowaniem reklamacyjnym (w szczególności koszty transportu reklamowanej części lub całego przedmiotu umowy) ponosi Wykonawca.

§ 4

1. Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 dostarczony zostanie przez Wykonawcę transportem na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przedmiot dostawy przed uszkodzeniem.
2. Przedmiot umowy będzie dostarczony do siedziby Zamawiającego zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020r. poz. 186) wraz z instrukcją obsługi i użytkowania w formie papierowej i elektronicznej w języku polskim oraz wszelką konieczną dokumentacją tj. paszportem technicznym, kartą gwarancyjną, wykazem punktów serwisowych, kopiami dokumentów wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym: aktualnie obowiązująca deklaracja zgodności producenta – wystawiona przez producenta.

3. Dostarczony przedmiot umowy winien posiadać wszelkie świadectwa i atesty dopuszczające do użytku i stosowania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.
4. Potwierdzeniem wykonania przez Wykonawcę przedmiotu umowy jest protokół odbioru podpisany przez Zamawiającego jego dostawy, instalacji, uruchomienia oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego.

§ 5

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. Podstawą do wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę jest protokół odbioru podpisany przez Zamawiającego, potwierdzający m.in. dostawę, instalację, uruchomienie oraz przeszkolenie personelu Zamawiającego.
3. Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz nr pakietu.
4. Zapłata nastąpi w terminie **60 dni** od daty dostarczenia przedmiotu umowy i doręczenia Zamawiającemu prawidłowo sporządzonej, zgodnie z ust. 2 faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
5. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62) wprowadzającej m.in. zmiany do ustawy z dnia 11 marca 2004r o podatku od towarów i usług (Dz.U. z 2017r poz. 1221 i 2491). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.
6. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”
7. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w.....
8. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.
9. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:
 - l) W wersji papierowej
 - m) Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl
 - n) Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>** niepotrzebne skreślić
10. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP:
11. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.
12. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.

§ 6

1. Wykonawca udziela **gwarancji** na dostarczony przedmiot umowy na okres **miesiący** (pakiet nr) licząc od daty podpisania przez Zamawiającego protokołu odbioru potwierdzającego jego dostawę, instalację, uruchomienie oraz przeszkolenie personelu medycznego Zamawiającego.
2. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczego przedmiotu umowy na czas naprawy.
3. Po trzykrotnej naprawie tego samego podzespołu Wykonawca zobowiązuje się na żądanie Zamawiającego wymienić go na nowy.
4. W przypadku czterokrotnej awarii przedmiotu umowy w okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się wymienić go na nowy.
5. Wykonawca zapewnia przedłużenie gwarancji o czas przerwy w eksploatacji (czas naprawy gwarancyjnej).

§ 7

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania postanowień umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

- a) 10 % wartości wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 umowy – w przypadku odstąpienia Wykonawcy od umowy, bądź odstąpienia od umowy Zamawiającego z winy Wykonawcy.
- b) 1 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy lub opóźnienie w przystąpieniu do usunięcia awarii,
2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10 % wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowań przewyższających wysokość kar umownych, o których mowa w 7 ust. 1.
4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z wynagrodzenia.

§ 8

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym w przypadku zwłoki Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu umowy określonego w § 2 – powyżej 14 dni.
2. Odstąpienie od umowy z przyczyn określonych w ust. 1 uprawnia Zamawiającego od dochodzenia kar umownych i odszkodowania, zgodnie z § 7 ust. 1 i 3 umowy.

§ 9

Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w oparciu o przepis art. 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 10

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 11

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
- 1) Kodeksu Cywilnego,
 - 2) Ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019r. poz. 1843).
2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 12

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonywania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 13

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

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 zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² 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 zamawiającego³	Odpowiedź:
Nazwa:	Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	Zp/70/PN-67/20

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:	[]

1 Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

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.

3 Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

4 Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

5 Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

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 : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” 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.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [.....]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> 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.	

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

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/ubroczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.**

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie10:</p> <p>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:</p> <p>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:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami11?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p> <p>c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.</p>	<p>[]</p>

10 Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.
 11 Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

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?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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**, należyście 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 V12.

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

(SEKCJA, KTÓRĄ NALEŻY WYPEŁNIĆ JEDYNIEM W PRZYPADKU GDY INSTYTUCJA ZAMAWIAJĄCA LUB PODMIOT ZAMAWIAJĄCY WPROST TEGO ZAŻĄDA.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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;
korupcja¹⁴;
nadużycie finansowe¹⁵;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁶
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁷
praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁸.

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 jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
Jeżeli tak , proszę podać 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
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

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).

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/W SiSW 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.

15 W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

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 te samej decyzji ramowej.

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).

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).

19 Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

20 Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

21 Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

podstawy wykluczenia ²² („ samooczyszczenie ”)?	
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki 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?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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 a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	Składki na ubezpieczenia społeczne a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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 [.....][.....][.....]

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi²⁵

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:
--	-------------------

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁶?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>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 wykonawczych²⁷; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak:</p> <p>– 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 gospodarczej²⁸.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....] – [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>

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.

27 Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

28 Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkiem na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

29 W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]
<p>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:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]
<p>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:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
<p>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?</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

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

Podstawy wykluczenia o charakterze	Odpowiedź:
------------------------------------	------------

wyłącznie krajowym	
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]31</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

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:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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 : 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:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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 (-): 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”) obróty w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

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.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>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:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ei) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika — stosunek X do Y³⁶ — oraz wartość): [.....], [.....]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>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:</p>	<p>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

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:
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ 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:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <p>Roboty budowlane: [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p>

34 Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

35 Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

36 Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

37 Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

38 Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

39 Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

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 :	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych 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 swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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 następującą część-	[.....]			

40 Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

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.

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.

43 Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na

(procentową) zamówienia:	
<p>11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawę: 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 jednośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawę: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyrażne 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 jednośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

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:
<p>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 jednośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....][.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>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 jednośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....][.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

CZĘŚĆ V: OGRANICZANIE LICZBY KWALIFIKUJĄCYCH SIĘ KANDYDATÓW

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określili 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:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>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:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[...]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....]⁴⁶</p>

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 członkowskim⁴⁷, lub
 b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.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): [.....]

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość i data)

OŚWIADCZENIE

Przystępując do udziału w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki nr Zp/70/PN-67/20**”, 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.

.....
(podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość 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.*

.....
(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).

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość i data)

OŚWIADCZENIE

Oświadczam, że zapoznałem się i akceptuję projekt umowy będący załącznikiem nr ...
do SIWZ.

.....
(podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

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 XML 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 wgrasz 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 wgrza 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:

⁹Uwaga! 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 objętości 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.