*Załącznik nr 1 do SIWZ*

|  |
| --- |
| **PAKIET Nr. 1 OSPRZĘT JEDNORAZOWEGO UŻYTKU DO ZABIEGÓW ENDOSKOPOWYCH** |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Podatek VAT** | **Producent** |
| 1 | Klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku; dwuramienny klips załadowany do zestawu, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11 mm; z możliwością kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, z możliwością rotacji klipsa o 360 st. w dowolnym kierunku, z przełożeniem 1:1; z możliwością wyboru 2 sposobów rotacji; długość narzędzia 235 cm; wymagana średnica kanału endoskopowego 2.8 m | 250 |  |  |  |  |  |   |
| 2 | Klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku z klipsem załadowanym do zestawu, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11 mm, posiadają mechanizm pozwalającym na płynny obrót końcówki klipsa w dowolnym kierunku (360 st), możliwość kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, długość narzędzia 235cm, min średnica kanału roboczegoo 2.8 mm. | 250 |  |  |  |  |  |   |
| 3 | Zestawy do opaskowania żylaków przełyku zawiera 6-7 podwiązek wykonanych z materiału hypoalergicznego; głowica wyposażona w metalową prowadnicę i zawór zwrotny z wejściem do podłączenia giętkiego drenu z przeznaczeniem do irygacji miejsca obliteracji, zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia każdej podwiązki. Przystosowany do współpracy z endoskopami o średnicy 8.6 - 11.5mm  | 90 |  |  |  |  |  |   |
| 4 | Kolonoskopowe igły hemostatyczne, średnicaosłonki 2.3 mm, długość robocza 240 cm, średnica igły 23 i 25 G, długośc igły 4mm, fabryczne zabezpieczenie w pozycji uniemożliwiającej przypadkowe wysunięcie igły z osłonki, osłona odporna na zagięcia i załamania. | 280 |  |  |  |  |  |   |
| 5 | Elektroda do koagulacji bipolarnej z igłą średnica igły 25G do ostrzykiwania lub bez igły o średnicy 7Fr lub 10 Fr; długość 210cm i 300cm, min średnica kanału roboczego 2.8 mm | 12 |  |  |  |  |  |   |
| 6 | Zestaw do resekcji śluzówki (EMR) górnego odcinka przewodu pokarmowego. W skład zestawu wchodzi : 6 opasek zamontowanych w sposób nieograniczający pola widzenia, heksagonalna, pleciona sztywna pętla do polipektomii, pojemnik na próbkę pobranego materiału. Zestaw posiadający kanał roboczy z mozliwoscią współpracy z narzędziami o śr 7 Fr. i dźwignie z dźwiękową i mechaniczną sygnalizacją zrzuconej opaski. | 15 |  |  |  |  |  |   |
| 7 | Prowadnik hydrofilny z nitinolowym rdzeniem odpornym na załamania z hydrofilną końcówką roboczą o długości: 5, 10 cm oraz 5 i 10 cm po obu końcach tej samej prowadnicy, zawiera wolfram, w części dystalnej pokryty tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym wymianę narzędzi, izolowany elektrycznie, dostępne średnice i długości: .025”, średnica końcówki .025"-.020" –sztywność standardowa, końcówka prosta, dł.260cm i 450 cm; .035” średnica końcówki .035-.027" –sztywność standardowa i zwiększona, końcówka prosta i zagięta, dł.260cm i 450 cm oraz .038” – bardzo sztywsztny, końcówka prosta długość 260 cm | 500 |  |  |  |  |  |   |
| 8 | Sfinkterotom obrotowy w jednorazowego użytku; z mechanizmem pozwalającym na płynny obrót końcówki dystalnej w dowolnym kierunku (360 st), ułatwiający ustawienie względem brodawki i uzyskanie dostępu do dróg żółciowych. Rękojeść wyposażona w hamulec/blokadę utrzymania zagięcia cewnika. Sfinkterotom z niezależnymi kanałami dla prowadnika i podawania kontrastu,dł. robocza 200cm, noska 5mm, dł. monofilamentnej cięciwy tnącej 20 i 30 mm, średnice końcówki dystalnej: 4,4 Fr, 4,9 Fr, 3,9 Fr, przeznaczony do współpracy z prowadnikami o dł 450cm i średnicy prowadnika do .035" | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 9 | Balon do rozszerzania dróg żółciowych 12 ATM, z zaokrąglonymi końcami, dł. balonu 2cm i 4cm, średnica balonu 4, 6, 8,10 mm (do wyboru), możliwość podania kontrastu z blokadą wypływu, współpracuje z prowadnikiem .035”o dł. 260 oraz 450 cm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 10 | Urządzenie do inflacji do balonów wysokociśnieniowych 12 ATM z manometrem, posiadające funkcję szybkiej pre-inflacji i szybkiej deflacji. | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 11 | Protezy do dróg żółciowych cienkościenne typu podwójny pigtail. Średnica protez: 7 Fr, 10 Fr; długości protez: 3,5,7,10,12,15cm. | 60 |  |  |  |  |  |   |
| 12 | Zestaw do protezowania dróg żółciowych z możliwością repozycji protezy z blokadą w rękojeści; zestaw zawiera: protezę cienkościenną zagietą od strony dwunastnicy lub pośrodku (do wyboru) zamocowaną z sposób umożliwiający korektę jej położenia zarówno w przód jak i w tył, cewnik prowadzący i cewnik popychajacy; Wymagane długości protez: 5,7,9,12,15,18cm;wymagane średnice: 7Fr, 8,5Fr, 10 Fr ; zestawwspółpracuje z krótkim i długim prowadnikiem o średnicy.035" | 400 |  |  |  |  |  |   |
| 13 | Protezy trzustkowe do zabiegów terapeutycznych i profilaktycznych;  wykonane z propylenu z otworami drenującymi na całej długości o średnicy:  3, 4, 5, Fr; dostępne w wersji: pojedynczy pigtail bez zaczepów, pojedynczy pigtail z zaczepem dystalnym, prosta z proksymalnymi zaczepami oraz prosta z pojedynczym zaczepem dystalnym i i podwójnym proksymalnym; wszystkie protezy współpracujące z prowadnikiem .035” z wyjątkiem protezy 3 Fr współpracujaca z prowadnikiem .021”; dostępne z zaostrzoną końcówką dystalną w protezach 5Fr; dostępne długości: od 2 do 18cm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 14 | Korek na kanał roboczy z hamulcami na dwa prowadniki | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 15 | Koszyk trapezoidalny w stalowym pancerzu do ekstrakcji złogów z funkcją awaryjnej litotrypsji, z zabezpieczeniem przed uwięźnięciem złogu wewnątrz kosza, współpracuje z prowadnikiem o średnicy .035”, do kanału roboczego 3.2mm, wymagane rozmiary kosza: 1.5 x 3; 2 x 4cm 2.5 x 5 i 3 x 6 cm | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 16 | Trójkanałowy sfinkterotom igłowy z niezależnym kanałem do prowadnika i osobnym do podawania kontrastu, długośc robocza 200cm, średnica kateteru 7-5,5 Fr, średnica końcówki 4,8 Fr, z regulowanym wysunięciem długości igły w granicach 4- 6mm, z końcówką widoczną w RTG, współpracujacy z prowadnikiem .035" | 120 |  |  |  |  |  |   |
| 17 | Dwukanałowa szczotka cytologiczna z cieniującą końcówką i systemem pomiaru odległości; średnica katateru 8 Fr; średnica szczoteczki 2,1mm; zalecany prowadnik - .035" | 60 |  |  |  |  |  |   |
| 18 | Trojkanałowy cewnik balonowy do usuwania złogów z dróg żółciowych: średnica katateru 7 - 6Fr, długość 200 cm, średnica balonu: 9 -12 mm,12-15mm, 15-18mm, ujście kontrastu powyżej lub poniżej balonu, znacznik RTG pod balonem, zalecany prowadnik - .035" | 150 |  |  |  |  |  |   |
| 19 | Sfinkterotom obrotowy załadowany prowadnikiem, jednorazowego użytku, z niezależnymi kanałami dla prowadnika i podawania kontrastu, dł. robocza 200cm, nos 5mm, dł. cięciwy tnącej 20 i 30 mm, średnice końcówki dystalnej do wyboru: 3,9mm, 4,4mm, 4,9mm, w komplecie prowadnik z końcówką do wyboru: 5, 10 lub 5 i 10cm, o średnicy do 0,035” długości 260cm i 450cm | 350 |  |  |  |  |  |   |
| 20 | Balony trójstopniowe do poszerzania zwężeń przełyku, odźwiernika, jelita oraz brodawki Vatera z prowadnikiem w zestawie o zmiennej średnicy regulowanej ciśnieniem cieczy wewnątrz balonu, z zaokrąglonymi końcami pozwalającymi na obserwację miejsca dylatacji poprzez ścianę balonu oraz z dodatkowym kanałem na prowadnik, dł. balonu 5,5 cm, dostępne zakresy średnic balonu: 6 – 8; 8 – 10; 10 – 12; 12 – 15; 15 – 18 i 18 – 20mm, kateter o średnicy 7,5 Fr i długości 180 cm i 240cm (do wyboru) , cewnik zawiera fluoroscencyjną metkę z jednoznaczną informacją o średnicach i odpowiadajacym im ciśnieniu, wszystkie średnice balonów współpracują z kanałem roboczym endoskopu o śr. 2.8 mm, opakowanie sterylne. | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 21 | Urządzenie wielorazowego użytku do obsługi balonów do poszerzania zwężeń oraz współpracujące z koszykiem z funkcją litotrypsji. | 1 |  |  |  |  |  |   |
| 22 | Strzykawki 60ml z manometrem jednorazowego użytku  | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 23 | Jednorazowy kateter do ablacji RF do zwężeń łagodnych i złośliwych w przewodzie żółciowym i trzustkowym, współpracujący z diatermią ESG100 | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 24 | Nitynolowe, samorozprężalne stenty do drenażu torbieli trzustki umieszczone na systemie wprowadzającym z funkcją elektrokauteryzacji; system do implantacji pod kontrolą EUS przez kanał roboczy endoskopu ultrasonograficznego; stenty wyposażone  w kołnierze antymigracyjne znajdujące się na obu końcach stentu; całkowicie pokrywane o średnicach 6, 8,10, 15 mm i długościach 8, 10 mm. Zestaw wprowadzający o średnicy <= 10.8F | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 25 | Igła jednorazowego użytku 22 G do biopsji aspiracyjnej pod kontrolą EUS (FNB), regulowana długośc wysunięcia igły w granicach od 0-80mm, igła zaostrzona trójstożkowo (posiadająca trzy ostrza na końcówce igły), wykonana ze stali kobaltowo-chromowej na całej długości pokryta echogenicznym wzorem zapewniającym dobrą widoczność w obrazie EUS, osłonka o średnicy 1,65 mm, mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły, długość robocza 1375 mm do 1415mm - regulacja długosci osłonki igły w granicach +/- 4 cm, minimalna średnica kanału roboczego 2,4mm. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 26 | Samorozprężalny stent wykonany ze stopu kobaltowo - chromowo - niklowego zapewniający dobrą widoczność całego stentu w promieniach RTG, dostępny w wersji niepokrywanej i pokrywanej (stent pokrywany z niepokrytymi końcami); średnica 8 i 10mm- długość stentu: 4, 6, 8cm, stent zamontowany na zestawie wprowadzającym o średnicy <=8 Fr, współpracujący z prowadnikiem .035” o długości 450cm, możliwość otwierania i zamykania stentu na zestawie do min 75% i złożenia zestawu do pozycji wyjściowej, markery RTG na zestawie pozwalające na kontrolę stopnia uwolnienia stentu oraz jednoznaczne określenie punktu, po przekroczeniu, którego nie jest możliwe zamknięcie stentu | 80 |  |  |  |  |  |   |
| 27 | Protezy samorozprężalne do dróg żółciowych przeznaczone do leczenia zwężeń nowotworowych lub łagodnych oraz uszkodzeń dróg żółciowych, możliwość pozostawienia implantu w ciele pacjenta przez 12 miesięcy po założeniu z jednoczesną możliwością wcześniejszego usunięcia wg wskazań lekarza, wykonane z nitinolu,- uwidocznienie całej protezy w RTG, całkowicie pokrywane o średnicach 8 i 10 mm i długościach 40, 60, 80, 100, 120mm, wyposażone w profilowane ucho do usuwania, z cewnikiem wprowadzającym długości >= 180 cm i średnicy <= 9 Fr, współpracującym z prowadnicą .035", zapewniającym możliwość ponownego złożenia protezy po uwolnieniu do min 80% długości, markery RTG na zestawie | 80 |  |  |  |  |  |   |
| 28 | Nitinolowe samorozprężalne stenty przełykowe: - wyposażone  w kołnierze antymigracyjne znajdujące się na obu końcach stentu; -uwalnianie do końca dystalnego; na kołnierzu proksymalnym nić oplatająca koniec kołnierza służąca do repozycji (lub do usuwania stentu - wersja pokrywana); dostępne w wersji pokrywanej na całej długości;- z możliwością stosowania zarówno w zwężeniach nowotworowych jak i łagodnych,  z rejestracją do implantacji  w zwężeniach łagodnych , usuwalne w okresie  8 tygodni od momentu implantacji . Dostepne również  w wersji z niepokrytymi końcami;- dostępne długości: 10,12, i 15 cm; -dostępne średnice: 18mm - średnica kołnierza antymigracyjnego 25mm/ 23 mm, średnice 23 mm - średnica kołnierza antymigracyjnego 28mm/28mm.  System uwalniający: - średnica: 18,5 Fr; - dajacy możliwość uwalniania stentu do 75% jego długości i w razie konieczności jego repozycji. | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 29 | Samorozprężalny nitinolowy stent do protezowania zwężeń jelitowych i dwunastniczych załadowany do zestawu, o średnicy: 25 / 30mm oraz 22 / 27mm, długość stentu: 6, 9, 12 cm, znaczniki na systemie wprowadzajacym oraz na rękojeści, długość robocza do wyboru w zależności od potrzeb: 135 cm lub 230cm, średnica zestawu 10Fr, zalecany prowadnik - .035" | 60 |  |  |  |  |  |   |
| 30 | Zestaw do przeznosowego drenażu dróg żółciowych z drenem; długość 250 cm; średnica 6; 7,5; 8,5 Fr zalecany prowadnik - .035". | 10 |  |  |  |  |  |   |
|  |  |  |  | **RAZEM** |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **PAKIET Nr. 2 NARZĘDZIA DO ZŁOŻONYCH ZABIEGÓW ENDOSKOPOWYCH** |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Podatek VAT** | **Producent** |
| 1 | Siatka do usuwania polipów, wymiar 3x6cm, dł. robocza 230 cm, średnica 2,5 mm, oczka siatki 2mm, jednorazowa | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Siatka do usuwania ciał obcych, wymiar 3x6cm, dł. robocza 230 cm, średnica 2,5 mm, oczka siatki 1,2mm, jednorazowa | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Odkurzacz endoskopowy, przycisk sterujący ssaniem mocowany na głowicy endoskopu, kompatybilny z endoskopami firmy Olympus, port do płukania zaopatrzony w przyłącze luer-lock | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Pętla do polipektomii na zimno, jednorazowa, pętla o kształcie odwróconej kropli, średnica pętli 9mm, bez przyłącz HF na rękojeści, min. Średnica kanału roboczego - 2,8 mm, dł. robocza narzędzia 230 cm | 400 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Overtube, jednorazowy, z oplotem z drutu metalowego, do zastosowania z endoskopami o śr. 8,6 - 10mm, śr. Zewnętrzna 19,5 mm, dł. robocza 50 cm | 1 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Zawory biopsyjne z portem do płukania luer-lock, do endoskopów Olympus | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Pętla heksagonalna z igłą do trudnych polipektomii, pracujące w jednej osłoniete flonowej, jednorazowa, pętla z drutu plecionego, o rozmiarze 25x40 mm, pracująca niezależnie w oddzielnym kanale, igła do o dł. ostrza 5 mm, śr. Igły 25 G, końcówki robocze pętli i igły w dodatkowej osłonie zapobiegającej perforacji teflonowego płaszcza, dł. robocza narzędzia 230 cm, śr. narzędzia 3,0mm | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Szczotka do cytologii dróg żółciowych, jednorazowa, długość robocza 200 cm średnica osłony 3 mm, główka szczoteczki wykonana z 2 rodzajów włosia w układzie: sztywne/miękkie/sztywne z odstępami pomiędzy, trzpień wykonany z nitinolu, port do iniekcji w rękojeści szczotki do wykonania płukania cewnika. Znacznik RTG na trzpieniu  | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Proteza jelitowa nieusuwalna. Proteza jelitowa samorozprężalna, wykonana z nitinolu, o strukturze w formie połączonych pierścieni, rozmiary stentu: średnica 18-24mm, długość 6-15cm. Zestaw do wprowadzania TTS, śr. zestawu maksymalnie 10 Fr, dł. zestawu wprowadzającego 220 cm | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Pętla do polipektomii, jednorazowa, otwierana w trzech rozmiarach i kształtach: kształt diamentu o rozmiarach 15x6mm, kształt heksagonalny o rozmiarach 28x10mm, kształt owalny 55x30mm, drut plecionka , rozmiary pętli: 2,5x4cm, min. Średnica kanału roboczego min. 2,8 mm, dł robocza 230 cm  | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Zestaw do zamykania perforacji, przetok i tamowania masywnych krwawień z klipsem(sterylny), jednorazowy, w składzie: nakładka dystalna do endoskopów o średnicy sondy 11-14mm , pokrętło do uwalniania klipsa, klips z gładkimi zębami, długość kolonoskopowa - 220cm | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Zestaw do zamykania perforacji, przetok i tamowania masywnych krwawień z klipsem(sterylny), jednorazowy, w składzie: nakładka dystalna do endoskopów o średnicy sondy 9,5-11mm , pokrętło do uwalniania klipsa, klips z igłą krótką , długość gastroskopowa - 165cm | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 13 | Szczypce chwytające podwójne, jednorazowe, dwa niezależne ramiona służące do chwytania brzegów tkanek, szczypce typu ząb szczura, na rękojeści dwa niezależne suwaki do sterowania ramionami szczypiec średnica kanału roboczego min. 2,8 mm, dł robocza 2200 mm, max rozpiętość ramion szczypiec 16mm  | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Kotwica do chwytania twardych tkanek, jednorazowa, trzy wysuwane zagięte ostrza, min. Śrenica kanału endoskopu 2,8 mm, dł. robocza narzędzia 220 cm, przycisk blokady kotwicy umieszczony na rękojeści | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 15 | Zestaw do pełnościennej resekcji zmian w jelicie z klipsem, pokrętłem zwalniającym, jednorazowy, dł. robocza zestawu min. 220 cm, min. Średnica kanału roboczego endoskopu 3,2 mm, średnica nakładki dystalnej 11,5 - 14 mm | 5 |  |  |  |  |  |  |
| 16 | Proteza samorozprężalna do przełyku usuwalna, stosowana do zwężeń łagodnych pod krtaniowych, po radioterapii. Wykonana z nitinolu, usuwalna, koniec proksymalny poszerzony, pokrywana silikonem, znaczniki RTG po 4 znaczniki na końcach, 2 w środku protezy. Średnica 10-12 mm, długość10-12 cm, system uwalniania dystalny 14 Fr | 1 |  |  |  |  |  |  |
| 17 | Proteza do drenażu torbieli trzustki, całkowicie pokrywana, usuwalna. Na obu końcach duże kołnierze zapobiegające przemieszczaniu się stentu. Rozmiary stentu: średnica wewnętrzna 12 - 16 mm, długość 10-30 mm, średnica kołnierza 24 - 28 mm. Zestaw do wprowadzania o śr. max. 10,5 Fr i dł. 180 cm | 6 |  |  |  |  |  |  |
| 18 | Proteza do dróg żółciowych i trzustkowych, usuwalna, samorozprężalna, wykonana z nitinolu, o strukturze w formie połączonych pierścieni pokrywana PTFE w środku i silikonem na końcach. Komórki stentu o nieregularnych kształtach, końce poszerzane. Rozmiary stentu: średnica 6,8 lub 10 mm, długości w zakresie 4-12 cm, Znaczniki platynowe na obu końcach widoczne w RTG. Zestaw do wprowadzania pod kontrolą endoskopu o śr. max 8,5 Fr, długość zestawu do wprowadzania 180 cm | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 19 | Narzędzie resekcyjne do zmian płaskich, jednorazowe, sterylne, wykonane z płaskiej taśmy zakończonej sprężyną , specjalna konstrukcja umożliwiająca pełne otwarcie, średnica otwartego resektomu 14 mm, długość 27 mm, długość całego narzędzia 2300 mm, średnica 2,4 mm | 60 |  |  |  |  |  |  |
| 20 | Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna nitinolowa, niepokrywana typu do wnęki wątroby, specjalna konstrukcja z drutu plecionego ułatwiająca dostosowanie się protezy do anatomicznego kształtu przewodu żółciowego bez wywierania wzmożonego nacisku na ściany w miejscach zagięć, posiadająca na całej długości większe oczka (min. rozmiar oczka 6 mm) pozwalające na przełożenie drugiej protezy samorozprężalnej lub plastikowej, znaczniki na obu końcach i znacznik w środkowej części widoczne w RTG, średnica protezy po rozprężeniu 6 - 10mm, długość protezy do wyboru 4 - 12 cm, średnica zestawu do wprowadzania 8Fr, długość zestawu do wprowadzania 180cm.-  | 6 |  |  |  |  |  |  |
| 21 | Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna, usuwalna. Wykonana z nitinolu, o strukturze siatki, całkowicie pokryta silikonem, z atraumatycznymi końcami, z lassem do usunięcia stentu w części proksymalnej, o średnicy 6,8 lub 10 mm, długości w zakresie 4-12 cm, Znaczniki na obu końcach i 2 znaczniki w części środkowej, widoczne w RTG. Zestaw do wprowadzania pod kontrolą endoskopu o śr. maks. 8Fr, długość zestawu do wprowadzania 180 cm, możliwość częściowego schowania protezy przy wysunięciu w celu repozycjonowania | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 22 | Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna, nieusuwalna. Wykonana z nitinolu, o strukturze siatki, z atraumatycznymi końcami, o średnicy 6,8 lub 10 mm, długości w zakresie 4-12 cm. Znaczniki na obu końcach i 2 znaczniki w części środkowej, widoczne w RTG. Zestaw do wprowadzania pod kontrolą endoskopu o śr. maks. 7Fr, długość zestawu do wprowadzania 180 cm, możliwość częściowego schowania protezy przy wysunięciu w celu repozycjonowania | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 23 | Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna nitinolowa, przeznaczona do tymczasowego zakładania w zwężeniach po transplantacji wątroby, pokrywana, ze zwężeniem w części środkowej o 20% w stosunku do końców, z długim lassem (co najmniej 10 cm) umożliwiającym jej łatwe usuwanie. Dwa znaczniki platynowe na obu końcach widoczne w RTG, średnica protezy po rozprężeniu 6 lub 8 mm, długość protezy do wyboru 5 i 7 cm, średnica zestawu do wprowadzania max 8Fr, długość zestawu do wprowadzania 180cm | 5 |  |  |  |  |  |  |
| 24 | Jednorazowa elektroda bipolarna do ablacji zmian podczas ECPW wyposażona w system monitorowania temperatury, wraz z wypożyczeniem generatora | 5 |  |  |  |  |  |  |
| 25 | Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna nitinolowa, specjalna konstrukcja z drutu plecionego ułatwiająca dostosowanie się protezy do anatomicznego kształtu przewodu żółciowego bez wywierania wzmożonego nacisku na ściany w miejscach zagięćj, znaczniki na obu końcach i znacznik w środkowej części widoczne w RTG, średnica protezy po rozprężeniu 6-10mm, długość protezy do wyboru 4-12 cm, średnica zestawu do wprowadzania 8Fr, długość zestawu do wprowadzania 180cm. | 10 |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  | **RAZEM** |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **PAKIET Nr. 3 NARZĘDZIA DO PROSTYCH ZABIEGÓW ENDOSKOPOWYCH I OBSŁUGI ENDOSKOPÓW** |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Podatek VAT** | **Producent** |
| 1 | Zestaw szczotek jednorazowych do czyszczenia kanału endoskopu oraz zaworków. Zestaw zawiera: szczoteczka dwustronna do czyszczenia kanału roboczego endoskopu. Wykonana z miękkiego, odpornego nylonu, średnica cewnika 1,8 mm, długość robocza 230 cm. Szczotki-średnica włosia 6 mm, dł. 20 mm z plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu. Szczoteczka do zaworków: szczotki o wymiarach: śr. włosia 10mm/dł. 35mm oraz śr. włosia 5mm/ dł. 20mm. Dł. całkowita szczotki 15cm. Pakowane oryginalnie w pakiety po 2 szt. Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy = 100 kompletów | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 2 | Jednorazowa szczotka dwustronna z uchwytem do czyszczenia kanałów endoskopów oraz zaworków 2 w 1 biopsyjnych, średnica cewnika 1,7mm. Średnica włosia szczotki do kanału roboczego 6mm, dł. 20mm- zakończona z dwóch stron kulkami zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu ; Srednica szczotki do czyszczenia zaworków biopsyjnych 11mm/ długość 40mm. Długość szczotki całkowita 230cm. Do kanałów biopsyjnych od 2,8mm. Pakowane indywidualnie. Nazwa producenta, data produkcji i nr serii na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym w celu 100% identyfikacji produktu.Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy= 100szt. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 3 | Jednorazowa szczotka dwustronna z UCHWYTEM do czyszczenia kanałów endoskopów oraz zaworków 2 w 1 biopsyjnych, średnica cewnika 1,7mm. Średnica włosia szczotki do kanału roboczego 5mm, dł. 20mm- zakończona plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu ; Srednica szczotki do czyszczenia zaworków biopsyjnych 10mm/ długość 40mm. Długość szczotki całkowita 230cm. Do kanałów biopsyjnych od 2,8mm. Pakowane indywidualnie. Nazwa producenta, data produkcji i nr serii na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym w celu 100% identyfikacji produktu.Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy= 100szt. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 4 | Jednorazowa szczoteczka do czyszczenia kolonoskopu z CZYŚCIKIEM (wyciorem)zamiast drugiej szczotki. Wykonana z miękkiego, odpornego nylonu. Do czyszczenia kanałów endoskopu, średnica cewnika 1,7 mm, długość robocza 230 cm. Szczotka-średnica włosia 5 mm, dł. 20 mm z plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu, czyścik-średnica 5 mm, dł. 300 mm. Pakowana pojedynczo. Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy = 100 szt. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 5 | Dren płuczący 24-godzinny, STERYLNY kompatybilny do pomp OLYMPUS OFP2, dł. 210 cm, Średnica zakrętki kompatybilna z butelkami Ecotiner 1000ml, końcówka dystalna z metalowym obciążnikiem, odpowierznik w zakrętce. Op.=15szt. | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 6 | Jednorazowe sterylne szczypce do gastroskopii/ kolonoskopii typu ALIGATOR powlekane substancją hydrofilną, z igłą lub bez igły- do wyboru przez zamawiającego. Łyżeczki uchylne do biopsji stycznych. Długość narzędzia 180cm lub 230cm, śr. cewnika 2,3 minimalna średnica kanału roboczego 2,5mm. Pakowane indywidualnie sterylne. Zawierające przyrząd do zdejmowania pobranych próbek, zapakowany oryginalnie z kleszczykami. Oznaczenie kolorystyczne opakowania jednostkowego w zależności od długości roboczej. Łyżeczki zabezpieczone nasadką, chroniącą przed uszkodzeniem. W kartonie 10 szt. | 200 |  |  |  |  |  |   |
| 7 | Jednorazowe sterylne szczypce do gastroskopii z łyżkami owalnymi powlekane, z igłą lub bez igły do wyboru. Łyżeczki uchylne do biopsji stycznych. Długość narzędzia, 160,180 lub 230cm, śr. cewnika 2,3 mm minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm. Pakowane indywidualnie sterylne. Zawierające przyrząd do zdejmowania pobranych próbek, zapakowany oryginalnie z kleszczykami. Oznaczenie kolorystyczne opakowania jednostkowego w zależności od przeznaczenia. Łyżeczki zabezpieczone nasadką, chroniącą przed uszkodzeniem. W kartonie 10 szt. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 8 | Gąbka w kształcie walca 3 w 1: ochrona i czyszczenie endoskopów (biała), posiadająca dwa otwory oraz nacięcie wzdłuż całej gąbki, wykonana z poliuretanu, średnica zewnętrzna gąbki- 3,7 cm, długość gąbki 140mm. Wymiary otworu: 6mm/17/9mm. Pakowana indywidualnie. Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy=50szt. | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 9 | Zaworki biopsyjne jednoraz użycia do endoskopów OLYMPUS. Wykonane z silikonu, łatwe otwieranie/zamykanie, szczelne. Pakowane indywidualnie. Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy=200szt. | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 10 | Zestaw zaworków jednorazowych: powietrzno-wodny + zawór ssący do endoskopu Olympus, zapakowane łącznie. Opakowanie zbiorcze = 25szt. | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 11 | Zawór jednorazowy do mycia manualnego endoskopów powietrze/woda. Pakowany indywidualnie. Opakowanie zbiorcze = 25szt. | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 12 | Jednorazowa pętla z siateczką do usuania ciał obcych i fragmentów polipów z wbudowanym uchwytem. Średnica zewnętrzna przewodu 2,5 mm, rozmiar 30 x 60mm, brzegi pętli w kolorze niebieskim dla lepszej widoczności w obrazie endoskopowym, długość robocza 230cm. Zapakowana oryginalnie (łącznie z jednorazową pensetą). OP. =10szt. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 13 | Pętla do polipektomii 3 w 1 typu NA ZIMNO OBROTOWA (z potwierdzeniem zastosowania przez producenta) jednorazowego użytku,kształt owalny; średnica pętli 10, 15mm; z plecionego drutu o grubości 0,2 lub 0,3mm do wyboru przez Zamawiającego; schowana w osłonce, z pamięcią kształtu Regulowane średnice otwarcia pętli w celu usunięcia polipów między 3-10mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm; średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 14 | Pętla do polipektomii 3 w 1 NA ZIMNO (z potwierdzeniem zastosowania przez producenta) jednorazowego użytku,kształt owalny; średnica pętli 10, 15mm; z plecionego drutu o grubości 0,2 lub 0,3mm do wyboru przez Zamawiającego; schowana w osłonce, z pamięcią kształtuRegulowane średnice otwarcia pętli w celu usunięcia polipów między 3-10mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm; średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 15 | Pętla OBROTOWA do polipektomii 3 w 1-NA ZIMNO lub z użyciem diatermii (z potwierdzeniem zastosowania przez producenta) jednorazowego użytku,kształt owalny; średnica pętli 10mm; z plecionego drutu o grubości 0,4mm, schowana w osłonce, z pamięcią kształtu.; Regulowane średnice otwarcia pętli w celu usunięcia polipów między 3-10mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm; średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 16 | Pętle elektrochirurgiczne kolonoskopowe jednorazowego użytku OBROTOWE, kształt owalny; średnica pętli 10, 15, 20, 25, 30mm; pętla na z plecionego drutu o grubości 0,40 mm, schowana w osłonce, z pamięcią kształtu; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; Rotacja potwierdzona przez producenta na oryginalnej etykiecie OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 17 | Pętle elektrochirurgiczne kolonoskopowe jednorazowego użytku,kształt owalny; średnica pętli 10, 15, 20, 25, 30mm; pętla na z plecionego drutu o grubości 0,40 mm; schowana w osłonce, z pamięcią kształturękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 18 | Pętle elektrochirurgiczne kolonoskopowe jednorazowego użytku,kształt hexagonalny; średnica pętli 15, 30mm; pętla na z plecionego drutu o grubości 0,40 mm; schowana w osłonce, z pamięcią kształtu, rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 19 | Jednorazowa igła do ostrzykiwania i hemostazy z osłonką zabezpieczającą przed przekłuciem kanału. Długość robocza narzędzia 2300mm dł igły 4-5mm, średnica igły 22G, 23G, 25G . Mechanizm długopisowy. Maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm. OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach  | 25 |  |  |  |  |  |   |
| 20 | Pułapki na polipy 4-komorowe, montowane między ssakiem a endoskopem, w kolorze transparentnym, pakowane indywidualnie. OP.=15szt. | 5 |  |  |  |  |  |   |
| 21 | Zestaw pokrowców ochronnych do transportu endoskopu, zawierający dwa pokrowce (PE z gumką: transparentny +, kolorystycznie oznaczony czysty/skażony. Wymiary 64 x 46 x 9cm. Opakowanie zbiorcze 25 zestawów. | 4 |  |  |  |  |  |   |
|  |  |  |  | **RAZEM** |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **PAKIET Nr. 4 NARZĘDZIA DO ENDOSKOPOWEGO LECZENIA ZMIAN NOWOTWOROWYCH** |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Podatek VAT** | **Producent** |
| 1 | Sfinkterotom trójkanałowyjednorazowy śr. 7Fr z końcówką zwężoną do 5Fr nos zaokrąglony, cięciwa pleciona lub monofilamentną dł. 20, 25 i 30mm, na prowadnicy 0.035. | 500 |  |  |  |  |  |   |
| 2 | Sfinkterotom typu Billroth II dł. cewnika 200 cm, średnica 6-5 Fr, dł. cięciwy 20 mm plecionka, na prowadnik 0,035, minimalny kanał roboczy 2.8 mm. | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 3 | Sfinkterotom igłowy do precutingu, cewnik 7FR, 4 mm dł. drutu tnącego, na prowadnik 0,35; minimalny kanał roboczy 2.8 mm. | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 4 | Prowadnica do ERCP dwukolorowa przez co identyfikująca ruch, poiadająca skalę od 5 do 25 cm, jak również system co 5 cm mówiący nam o głębokości na jakiej się znajdujemy, koniec dł. 5 cm cieniodajny pokryty hydrofilnie, średnica 0.025, 0.035 dł. 480 cm, koniec prosty lub zagięty. | 500 |  |  |  |  |  |   |
| 5 | Prowadnica do ERCP do bardzo trudnych przejść, platynowy 3cm ciniodajny koniec, średnica 0.018 dł. 480 cm, koniec prosty lub zagięty.  | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 6 | Prowadnica do ERCP posiadająca hydrofilny koniec na dł. 25 cm, system mówiący nam o głębokości na jakiej się znajdujemy, średnica 0,025 i 0.035 dł. 260 i 450 cm, koniec prosty. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 7 | Jednorazowy trójkanałowy balon do usuwania złogów żółciowych śr. 7Fr końcówka temperowana do 5 Fr dł. 200cm, z możliwością stopniowego napełniania balonu do śr. 8.5, 12 lub 15mm oraz możliwością kontrastowania ponad i poniżej balonu, na prowadnik 0.035. | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 8 | Balon dwukanałowy do ekstrakcji złogów cewnik 6.8 FR koniec przyostrzony do 5 FR, długość 200 cm, balon w rozmiarach 8.5, 12 lub 15 mm, na prowadnik 0,035. | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 9 | Koszyk wielorazowego użytku do usuwania złogów i ciał obcych twardy śr. 7Fr dł. 200 cm, obrotowa rękojeść, wielkość kosza 2x4 lub 3x6 cm. | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 10 | Koszyk wielorazowego użytku do usuwania złogów i ciał obcych miękki śr. 7Fr dł. 200 cm, obrotowa rękojeść, wielkość kosza 2x4 lub 3x6 cm, kompatybilny z awaryjnym litotryptorem Soehendra. | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 11 | Stopniowe poszerzadła ujścia brodawki, zwężeń dróg żółciowych i trzustkowych typu Cottona  śr. 5-7-8.5Fr. i 5-7-10Fr. Dł. 200cm, akceptujące prowadnik 0.035. | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 12 | Protezy trzustkowe typu Geenena śr 3, 5, 7Fr, dł. od 3 do 15cm z podwójnymi listkami na obu końcach zabezpieczającymi przed samoistnym przemieszczeniem, otwory drenujące na całej dł. | 75 |  |  |  |  |  |   |
| 13 | Protezy trzustkowe typu Zimmon śr 3 Fr dł. 4, 6, 8, 10, 12 cm, pojedynczy pigtail bez zaczepu. | 75 |  |  |  |  |  |   |
| 14 | Samorozprężalny stent metalowy do dróg żółciowych wykonany z cienkiego, plecionego drutu nitinolowego z platynowym rdzeniem zamontowany na zestawie wprowadzającym 8,5 Fr w wersji niepokrywanej, pokrywanej i częściowo pokrywanej, współpracujący z prowadnikiem 0,035’’. Kołnierz na obu końcach stentu zapobiegający przemieszczaniu się stentu. Średnica stentu niepokrywanego 8, 10 mm i dł. 4, 6, 8, 10. Średnica stentu pokrywanego 8, 10 mm i dł. 6, 8 cm (dla średnicy 8 mm) i 4, 6, 8 cm (dla średnicy 10mm)Średnica stentu częściowo pokrywanego 8, 10 mm i dł. 6, 8 cm (dla średnicy 8 mm) i 4, 6, 8 cm (dla średnicy 10mm).Uchwyt pistoletowy do podawania umożliwia rozprężenie lub odzyskanie stentu. W wersji pokrywanej i częściowo pokrywanej na końcu stentu pętla uchwytowa służąca do dystalnej zmiany położenia/usunięcia stentu w przypadku nieprawidłowego umieszczania. Możliwość otwierania i zamykania stentu na zestawie do 80%. Cieniodajne znaczniki na cewniku zewnętrznym i uchwycie do podawania pozwalają na kontrolę stopnia uwolnienia stentu i pozwalają uchwycić próg rozprężenia.  | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 15 | Stent samorozprężalny nitinolowy do dróg żółciowych, wykrawany laserowo z walca przez co nie ulega skracaniu, po obu stronach cztery złote markery, przeładowany w 7 FR cewnik na minimalny kanał roboczy 2.8 mm, port do podawania kontrastu, rozmiary średnic 6, 8 i 10 mm dł. 4, 6 i 8 cm, na prowadnik 0,035. | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 16 | Stent nitinolowy do protezowania nowotworowych zwężeń przełykowych oraz uszczelniania przetok, załadowany do zestawu wprowadzającego 7,92 mm, stent uwalniany z rękojeści pistoletu możliwość repozycji do 80%, nitka do repozycji po całkowitym otwarciu, bardzo dobra widoczność w RTG, możliwość wykonania MRI, dostępna wersja pokrywana i z odsłoniętymi końcami, dł. 8, 10, 12.5 i 15 cm, średnica wew. 20 mm, kołnierze 25 mm. | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 17 | Stent samorozprężalny nitinolowy do jelita grubego kołnierze 30mm średnica wew. 25mm , uwalniany z rękojeści umożliwiającej wysuwanie i cofanie stentu do 80% jego uwolnienia, cewnik 10F na prowadnik 0,035 kanał roboczy 3,8mm, wymagane dł. 6, 8 i 10 cm. | 5 |  |  |  |  |  |   |
| 18 | Stent samorozprężalny nitinolowy do dwunastnicy kołnierze 27mm średnica wew. 22mm, uwalniany z rękojeści umożliwiającej wysuwanie i cofanie stentu do 80% jego uwolnienia, cewnik 10F na prowadnik 0,035 kanał roboczy 3,8mm, wymagane dł. 6, 9, 12cm. | 5 |  |  |  |  |  |   |
| 19 | Balony do poszerzania odźwiernika, przełyku, dwunastnicy i jelita grubego, doprężające się do trzech średnic, cewnik 8 Fr dł. 240 cm, dł. balonu 5.5 cm, prowadnica dł. 300 cm, wymagane średnice balonu: 8-9-10, 10-11-12, 12-13.5-15, 15-16.5-18, 18-19-20 mm. | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 20 | Hemospray endoskopowy do tamowania krwawień w górnym odcinku przewodu pokarmowego, cewnik 7 lub 10 Fr dł. 220 cm.  | 5 |  |  |  |  |  |   |
| 21 | Klipsownica jednorazowego użytku do tamowania krwawień, rozwarcie klipsa 16mm, funkcja rotacji 360° i mozliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed uwolniniem, pakowany pojedynczo.  | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 22 | Tusz na bazie węgla do tatuażu polipów, 10 strzykawek po 5cm3. | 5 |  |  |  |  |  |   |
| 23 | Koszyk do usuwania polipów wielorazowego użytku ośmiodrutowy monofilament, cewnik 7 Fr, dł 240 cm, posiada rękojeść obrotową , dostępne rozmiary 2x4 lub 3x6 cm do swobodnego wyboru minimalny kanał roboczy 2,8 mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 24 | Zestaw do opaskowania żylaków przełyku, w skład wchodzi: magazynek spustowy działający w dwóch pozycjach ze sznurkiem 122 cm, nasadka OptiVu z sześcioma gumkami, przedostatnia przeźroczysta sygnalizująca pozostanie jednej opaski, nasadka w rozmiarze 8.6mm-9.2mm, 9.5mm-11.5mm, 9.5mm-13mm, 11mm-14mm.  | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 25 | Narzędzie do usuwania protez plastikowych z dróg żółciowych i trzustki, śr. 5, 7, 8.5, 10 i 11.5 Fr, dł. 180 cm po prowadnicy 0,021 i 0,035. | 15 |  |  |  |  |  |   |
| 26 | Prowadnica Savary-Gilliarda wielorazowego użytku, dł. 200, 250 i 360 cm. | 15 |  |  |  |  |  |   |
| 27 | Przezskórny zestaw dostępowy w skład którego wchodzą: igła 22G dł. 15 cm, prowadnik 0,018 dł. 60 cm, kaniula usztywniająca, zestaw wprowadzający, koszulka z cieniodajną opaską.  | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 28 | Cewnik do drenażu dróg żółciowych z powłoką hydrofilną i opaską dł. 40 cm, średnica 8.5, 10.2 i 12 Fr, ilość bocznych otorów 32. | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 29 | Cewnik do drenażu z powłoką hydrofilną dł. 25 cm, 5 bocznych portów, mechanizm blokujący, średnica 7, 8.5, 10.2 i 12 Fr. | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 30 | Popychacz do protez trzustkowych śr. 3,5,7 Fr. | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 31 | Igła biopsyjna do USG o wysokiej rozdzielczości, używana z endoskopem ultradźwiękowym do biopsji cienkoigłowej zmian podśluzówkowych, mas śródpiersia, węzłów chłonnych i mas śródotrzewnowych wewnątrz lub przyległych do dróg przewodu pokarmowego. Końcówka igły sprzyja pobieraniu histologicznychpróbek rdzenia. Uchwyt zapewnia precyzyjną kontrolę nad igłą. Znacznik referencyjny "zero" zapewnia całkowite wycofanie igły do koszulki. Mandryn wykonany z nitinolu, zakończenie mandrynu zaokrąglone lub ścięte. Rozmiary igły: 19, 20, 22 i 25 Gage. Rozmiarkoszulki 4.8 (dla rozmiaru 19G), 8,0Fr (dla rozmiaru 20G) i 5.2 Fr (dla rozmiaru 22, 25G). Nastawne przedłużenie igły 0-8cm. Minimalny kanał roboczy 2mm i 3,7 mm (dla rozmiaru 20G). | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 32 | Endoskopowa igła ultrasonograficzna używana do wykonywania biopsji podśluzówkowych zmian żołądkowo-jelitowych poprzez kanał dostępowy endoskopu ultrasonograficznego. Echogeniczna igła pozwala na lepsze upewnienie się, że igła znajduje się w tkance docelowej. Naturalnie wyprofilowany uchwyt zapewnia precyzyjną ochronę nad igłą. Pierścień zabezpieczający i blokujący. Znacznik referencyjny "zero" zapewnia całkowite wycofanie igły do koszulki.Rozmiar igły 19, 22, 25 Gage. Rozmiar koszulki 5.2, 5.2-4.2. Nastawne przedłużenie igły 0-8cm. Minimalny kanał roboczy 2mm. | 200 |  |  |  |  |  |   |
| 33 | Zestaw do opróżniania pseudo torbieli trzustki, rozmiar 10Fr dł. cewnika prowadzącego 190 cm średnica 5Fr, dł. cewnika zew. 165 cm średnica 10Fr, na prowadnik 0,035, minimalny kanał roboczy 3.7 mm. | 20 |  |  |  |  |  |   |
|  |  |  |  | **RAZEM** |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **PAKIET Nr. 5 NARZĘDZIA ENDOSKOPOWE DO CHOLANGIOPANKREATOGRAFII I ESD WRAZ Z OSPRZĘTEM DO ENDOSKOPÓW** |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Podatek VAT** | **Producent** |
| 1 | Jednorazowa igła iniekcyjna; średnica igły: 23G=0,6mm; długość ostrza igły: 3, 4 i 5 mm oraz 26G=0,4mm; długość ostrza igły: 1,8 i 4mm; ergonomiczny uchwyt z wyżłobieniami pozwala na obsługę jedną ręką; duża średnica wewnętrzna kanału igły pozwala na podawanie płynów o podwyższonej lepkości; udoskonalona ostrość igły; skos igły środkowy do zabiegów ESD; długość robocza: 2300mm. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 60 |  |  |  |  |  |   |
| 2 | Wężyk do spłukiwania do pompy płuczącej OFP-2krótki oraz długi.  | 400 |  |  |  |  |  |   |
| 3 | Zawór ssący do endoskopów Olympus | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 4 | Zawór woda-powietrze do endoskopów Olympus | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 5 | Niesterylny zawór biopsyjny wielorazowego użytku na endoskopy ultrasonograficzne Olympus - UC140P, -UCT140,-UC160P, -UCT160, -UCT180 | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 6 | Zawór ssania do endoskopów ultrasonograficznych Olympus | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 7 | Zawór woda/powietrze do endoskopów ultrasonograficznych Olympus | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 8 | Zaworki biopsyjne do endoskopów dwukanałowych typ GIF-2T160 i CF-2T160I/L  | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 9 | Zawór CO2 gaz/woda do endoskopów Olympus | 15 |  |  |  |  |  |   |
| 10 |  Butelka na wodę do gastro-, kolono-, duodenoskopów serii: OES-40, EVIS-140, -145, -160, -165, -180, -240,0-260, endoskopów ultrasonograficznych UE-160, UM-160, UC-160, -140, UMD-140P | 5 |  |  |  |  |  |   |
| 11 | Butelka na wodę do użycia z CO2, do gastro-, kolono-, duodenoskopów serii: OES-40, EVIS-140, -145, -160, -160, -165, -180, -240, -260 | 5 |  |  |  |  |  |   |
| 12 | Zaworki biopsyjne jednorazowego użytku do gastro, kolono i duodenoskopów Olympus, sterylne  | 6000 |  |  |  |  |  |   |
| 13 | Zakrywka wodoszczelna do endoskopów Olympus | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 14 | Prowadnica jednorazowego użytku, średnica 0,025” i 0,035", długość robocza 2700 i 4500mm, giętka końcówka pokryta powłoką hydrofilną o długości 70mm widoczna w promieniach RTG; posiada znaczniki na różnych długościach końcówki dystalnej; dwa rodzaje sztywności końcówki – standardowa oraz bardziej giętka zwężana końcówka dystalna, której specjalna konstrukcja rdzenia umożliwia utworzenie pętli alfa; specjalny rdzeń wykonany z nitynolu pozwala przenieść moment obrotowy od końca proksymalnego prowadnicy do jej końca dystalnego w stosunku 1:1; fluorowa powłoka zmniejsza tarcie przy przechodzeniu przez przewody żółciowe; Końcówka prosta lub zagięta do wyboru.  | 400 |  |  |  |  |  |   |
| 15 | Jednorazowy koszyk do usuwania złogów, małych kamieni i ciał obcych w obrębie przewodów żółciowych; typ 4 i 8-drutowy wykonany odpowiednio z twardego i miękkiego drutu; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,4mm; szerokość rozłożonego koszyka odpowiednio 22 i 20mm; długość robocza narzędzia 1900mm; zaokrąglona końcówka dystalna uławia wejście do przewodów żółciowych; posiada funkcję rotacji; narzędzie kompatybilne z litotryptorem awaryjnym; posiada port iniekcyjny; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 16 | Jednorazowy koszyk do usuwania kamieni z dróg żółciowych, złogów i ciał obcych w obrębie przewodów żółciowych; typ 4 i 8-drutowy wykonany odpowiednio z twardego i miękkiego drutu; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,9mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035'' (0,89mm); szerokość rozłożonego koszyka odpowiednio 22 i 20mm; długość robocza narzędzia 1900mm; na końcówce dystalnej znajduje się specjalne oczko, które umożliwia wprowadzanie koszyka po prowadnicy; narzędzie kompatybilne z litotryptorem awaryjnym; posiada port iniekcyjny; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 3,7 mm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 17 | Nóż elektrochirurgiczny z trójkątnym ostrzem, do endoskopowego usuwania warstw podśluzówkowych w zabiegach POEM; posiada kanał wodny do podawania soli fizjologicznej do warstw podśluzowych bezpośrednio po cięciu; zaokrąglona część dystalna osłony ułatwia manewrowanie także stycznie do zmiany; kształt końcówki umożliwia cięcie w dowolnym kierunku, bez konieczności rotacji narzędzia; długość narzędzia 1650 mm; długość noża 4,5 mm; długość końcówki trójkątnej 0,4 mm; do stosowania z pompą płuczącą i drenami typu MAJ-1681 lub MAJ-1682. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 18 | Jednorazowy nóż elektrochirurgiczny do endoskopowego usuwania warstw podśluzówkowych w obrębie przełyku i jelita grubego; zakończony izolowaną końcówką o średnicy 1,7mm; długość noża 3,5mm; całkowita długość narzędzia 1650 i 2300mm. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 19 | Hemostatyczne szczypce elektrochirurgiczne jednorazowego użytku; posiadają funkcję rotacji; przystosowane do tamowania krwawień podczas rutynowych oraz zaawansowanych zabiegów endoskopowych w dolnym odcinku przewodu pokarmowego; długość narzędzia 2300 mm; maksymalna szerokość otwarcia łyżeczek 4mm; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 3,1mm; dostarczane w sterylnym pakiecie. Kompatybilne z endoskopami o kanale roboczym min. 3,2 mm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 20 | Jednorazowe nasadki na końcówkę endoskopu MIĘKKIE, PROSTE z otworkiem bocznym, średnica maksymalna 11,35 mm, odległość od końcówki endoskopu 4 mm; pasują do endoskopów: GIF-Q165/Q180. | 60 |  |  |  |  |  |   |
| 21 | Jednorazowe nasadki na końcówkę endoskopu MIĘKKIE, PROSTE z otworkiem bocznym, średnica maksymalna 15 mm, odległość od końcówki endoskopu 4 mm; pasują do endoskopów CF-Q160. | 60 |  |  |  |  |  |   |
| 22 | 1% marker do powierzchniowego barwienia nierówności śluzówki; zastosowanie diagnostyczne: lokalizacja zmian błony śluzowej; 10 ml w ampułce. | 200 |  |  |  |  |  |   |
| 23 | Jednorazowe narzędzie służące do zapobiegania lub opanowania krwawienia po usunięciu uszypułowionych polipów; narzędzie składa się z wstępnie zmontowanych uchwytu, osłonki, rurki osłonowej i odłączalnej pętli nylonowej; długość narzędzia 2300mm; średnica pętli 30mm; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,6mm; dostarczane w sterylnych pakietach. Kompatybilne z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 24 | Trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada dwukolorowy system znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w promieniach RTG; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; długość narzędzia 1700mm; długość noska 7mm; długość cięciwy 20 i 30mm; średnica końcówki narzędzia 1,3mm (4,0 Fr); maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,5mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,025'' (0,64mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 25 | Trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada dwukolorowy system znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w promieniach RTG; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; długość narzędzia 1700mm; długość noska 3 i 7mm; długość cięciwy 20 i 30mm; średnica końcówki narzędzia 1,5mm (4,5Fr); maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,5mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035'' (0,89mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 26 | Trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; dzięki specjalnym nacięciom na osłonie, końcówka narzędzia zgina się pod kątem 90 stopni po napięciu cięciwy tnącej; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada dwukolorowy system znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w promieniach RTG; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; posiada kanał C oraz osłonkę umożliwiającą jej rozdzielenie podczas wymiany narzędzi; długość narzędzia 1950mm; długość noska 2mm; długość cięciwy 15mm; średnica końcówki narzędzia 1,5mm; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,5mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035'' (0,89mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 27 | Trójkanałowy papilotom igłowy jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; separacja kanałów ułatwia kaniulację po nacięciu bez potrzeby wymiany cewników; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada system niebieskich znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w promieniach RTG; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; długość narzędzia 1700mm; długość igły 5mm, średnica igły 0,2mm; igła na długości 3mm pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą zbyt głębokiemu cięciu; średnica końcówki dystalnej 5Fr; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału endoskopu 2,5mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035'' (0,89mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 28 | Trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada dwukolorowy system znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w promieniach RTG; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; długość narzędzia 1700mm; długość noska 7mm; długość cięciwy 20, 25 i 30mm; średnica końcówki narzędzia 4,2Fr; dostarczany w sterylnym pakiecie ze wstępnie założoną prowadnicą VisiGlide o średnicy 0,025'' i długości 4500mm o zagiętej lub prostej końcówce; narzędzie sterylne, gotowe do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 29 | Jednorazowy nóż z balonem do sfinkteroplastyki; zakres średnic balonu 12 -15 -18 mm; długość balonu 40 mm; długość cięciwy tnącej: 20, 25 i 30mm; końcówka dystalna o dł. 7mm; balon o zaokrąglonych końcach, wykonany z przeźroczystego materiału; znacznik endoskopowy na środku balonu; znaczniki radiologiczne na balonie i sfinkterotomie; kanał “C-channel” i konstrukcja wprowadzania po prowadnicy w części dystalnej; wyodrębniony kanał dla prowadnika, cięciwy tnącej i do podania kontrastu; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii;; długość robocza: 1950 mm; do stosowania z jednorazowym narzędziem do napełniania poszerzadeł balonowych. Kompatybilny z endoskopem typ TJF-160/ 180. | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 30 | Jednorazowe narzędzie do napełniania poszerzadeł balonowych; nie zawiera latexu; obj. 60 cc, max ciśnienie 15 atm | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 31 | Pętle elektrochirurgiczne jednorazowego użytku, kształt półksiężycowaty; średnica pętli 25 mm; pętla wykonana z plecionego drutu o grubości 0,3 mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 1650 i 2300 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,8 mm. Kompatybilne z kanałem roboczym min. 2,0 mm | 60 |  |  |  |  |  |   |
| 32 | Jednorazowe nasadki na końcówkę endoskopu MIĘKKIE, PROSTE z otworkiem bocznym, średnica maksymalna 13,4 mm, odległość od końcówki endoskopu 4 mm; pasują do endoskopów: PCF-160A | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 33 | Nasadka dystalna, jednorazowa, szeroka, miękka z rowkiem endoskopów, średnica zewnętrzna 18,1mm, do GIF-Q165, -Q180, -XQ200, -XQ240, -Q260. | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 34 | Nóż elektrochirurgiczny haczykowy obrotowy jednorazowego użytku do endoskopowego usuwania warstw podśluzówkowych; z portem wodnym. Długość narzędzia 1650 i 2300 mm;długość noża 4,5mm. Do stosowania z drenami typu MAJ-1681 lub MAJ-1682. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 35 | Jednorazowa klipsownica do endoskopowego tamowania krwawień; długość robocza 1650 i 2300 mm, szerokość otwarcia ramion klipsa 11mm, narzędzie jednoelementowe składające się z osłonki zwojowej i plastikowej umożliwiających rotację 1:1 oraz otwieranie klipsa nawet przy dużym zagięciu endoskopu; posiada możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed jego uwolnieniem, co ułatwia precyzyjne ustawienie klipsa względem miejsca krwawienia; osłonka plastikowa umożliwia schowanie całego klipsa do wewnątrz, dzięki czemu minimalizuje się ryzyko zarysowania wnętrza kanału biopsyjnego ramionami klipsa; specjalny czerwony stoper zapobiega przypadkowemu uwolnieniu klipsa. U pacjentów z zaaplikowanym klipsem jest możliwość wykonanania rezonansu magnetycznego. Kompatybilna z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 200 |  |  |  |  |  |   |
| 36 | Jednorazowa proteza założona na zestawie do wprowadzania, prosta, zagięta od stony dwunastnicy oraz zagięta środkowo - do wyboru; średnica protezy 7; 8,5 i 10 Fr, długość protezy 50, 70, 90, 120 i 150mm; długość narzędzia 1900mm; popychacz wykonany z HDPE minimalizuje tarcie z cewnikiem prowadzącym; doskonała widoczność we fluoroskopii; niebieski kolor protezy dla doskonałej widoczności w endoskopowym polu widzenia, maksymalna średnica prowadnicy 0,035''. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 37 | PRZYŁĄCZE DO PŁUKANIA EXERA MAJ-855 | 6 |  |  |  |  |  |   |
| 38 | ADAPTER OFP-2 KANAŁU ROBOCZEGO | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 39 | Cewnik typu spray jednorazowego użytku do barwienia śluzówki, długość narzędzia 2400mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,45mm; zawiera mandryn zapobiegający skręcaniu i zagięciu. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 12 |  |  |  |  |  |   |
| 40 | Nóż elektrochirurgiczny do endoskopowej resekcji śluzówki z portem wodnym do podstrzykiwania, posiada kopulaste zakończenie. Nóż można stosować wysunięty (2,0 mm w długości gastroskopowej i 1,5 mm w długości kolonoskopowej) lub schowany (0,1 mm) do oznaczania, hemostazy, rozwarstwiania, cięcia. Długość robocza narzędzia 1650 i 2300 mm, kompatybilne z kanałem 2,8 mm. Średnica ostrza wynosi 0,4 mm, a kopulastego zakończenia 0,65 mm. Osłona na części dystalnej posiada markery endoskopowe w tym ostatni - ceramiczny, zaokrąglony brzeg.Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 41 | Port do podłączeń noży elektrochirurgicznych z portem wodnym; z korkiem do butelki lub ze szpikulcem (do wyboru); rurki wykonane z PCV; złącze luer do przyłączania narzędzia; do stosowania dla jednego pacjenta; pakowane sterylnie. | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 42 | Igła aspiracyjna jednorazowego użytku do wykonywania biopsji pod kontrolą USG; Igła o średnicy 19 i 22G, końcówka igły wykonana z nitynolu, ostrze igły typu Menghini, doskonała widoczność w obrazie USG. Mandryn zaokrąglony, wykonany z nitynolu. Regulowana osłona od 0 do 5cm. Osłona igły wykonana ze zwojowanego metalu. Długość narzędzia: 1400mm, długość igły 80mm. W zestawie strzykawka 20ml i zawór odcinający. Kompatybilna z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 43 | Igła aspiracyjna jednorazowego użytku; do wykonywania biopsji FNA/FNB pod kontrolą USG; Igła o średnicy 25G, końcówka igły wykonana ze stali nierdzewnej, ostrze igły typu Menghini, doskonała widoczność w obrazie USG. Mandryn zaokrąglony, wykonany z nitynolu. Regulowana osłona od 0 do 5cm. Osłona igły zwężana, wykonana ze zwojowanego metalu. Długość narzędzia: 1400mm, długość igły 80mm. Kompatybilna z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm. W zestawie strzykawka 20ml i zawór odcinający | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 44 | Szczoteczka jednorazowa do czyszczenia końcówki videoduodenoskopu TJF-Q180V  | 1000 |  |  |  |  |  |   |
| 45 | Balon jednorazowego użytku, sterylny na głowicę endoskopu ultrasonograficznego.  | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 46 | Aplikator wielorazowego użytku do zakładania balonu na głowice endoskopu ultrasonograficznego | 2 |  |  |  |  |  |   |
| 47 | Jednorazowa proteza samorozprężalna do dróg żółciowych pokryta silikonem na całej długości. Średnica protezy 12 i 14 mm, średnica kołnierzy 24mm, długość robocza 20 i 30 mm, długość całkowita odpowiednio 30 i 40 mm, posiada 1 lasso do repozycjonowania; długość aplikatora 180cm, średnica aplikatora 3,47mm (10,5Fr), 9 złotych znaczników: po 3 na kołnierzach, 3 w części środkowej; z systemem kontroli punktu, po przekroczeniu, którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze | 18 |  |  |  |  |  |   |
| 48 | Proteza do dróg żółciowych - samorozprężalna, pokrywana silikonem wykonana z nitinolu. Posiada listki zapobiegające migracji oraz 2 lassa wykonane z polipropylenu , krótsze i dłuższe - na dłuższym umieszczono złoty znacznik. Długość całkowita protezy 40, 60, 80 i 100mm; średnica 10mm; średnica kołnierza 13.5mm; Aplikator o długości 180cm i średnicy 10,2 Fr (3,4mm). Proteza kompatybilna z prowadnicą 0,035 cala; posiada 14 złotych znaczników: po 4 na kołnierzach, 4 w części środkowej i 2 na listkach; proteza usuwalna, również do zastosowań łagodnych; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 49 | Proteza do dróg żółciowych - samorozprężalna, pokrywana silikonem, w silikonowej powłoce znajdują się otwory umożliwiające odpływ żółci, wykonana z nitinolu. Posiada kołnierze zapobiegające migracji i 1 lasso do usuwania, wykonane z polipropylenu. Lasso posiada złoty znacznik radiologiczny. Długość całkowita protezy 40, 50, 60, 80 i 100mm; średnica 8 i 10mm. Aplikator o długości 180cm i średnicy 8 Fr (2,66mm). Proteza kompatybilna z prowadnicą 0,035 cala; posiada 12 złotych znaczników: po 4 na kołnierzach, 4 w części środkowej; proteza usuwalna; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 50 | Proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, niepowlekana, wykonana z nitynolu; wprowadzana przez endoskop; 12 złotych znaczników radiologicznych: po 4 na końcach i 4 na środku; długość całkowita 40, 60, 80 i 100mm, średnica 10 mm, średnica kołnierzy 13,5mm; aplikator o długości 180 cm, śr. 2,33/7Fr. Dobra widoczność fluoroskopowa, system antymigracyjny w postaci rozszerzanych kołnierzy | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 51 | Proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, niepowlekana, wykonana z nitynolu; wprowadzana przez endoskop; do protezowania równoległego; 12 złotych znaczników radiologicznych: 4 na kołnierzach i 4 na środku protezy; długość całkowita 40, 60, 80, 100 i 120mm, średnica 6 i 8mm; aplikator o długości 180 cm, śr. 2,0mm/5.9 Fr. Dobra widoczność fluoroskopowa; do stosowania z prowadnicą 0,025"; | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 52 | Jednorazowa proteza samorozprężalna do dróg żółciowych niepokrywana przeznaczona do leczenia zwężeń wnęki wątroby; długość 60, 80, 100 i 120mm, średnica 8mm; średnica kołnierzy 11,5mm aplikator o długości 180cm i średnicy 2,33mm/7Fr | 10 |  |  |  |  |  |   |
|  |  |  |  | **RAZEM** |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **PAKIET Nr. 6 NARZĘDZIA DO REKTOSKOPII** |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Podatek VAT** | **Producent** |
| 1 | Kleszczyki rektoskopowe wielorazowe | 2 |  |  |  |  |  |   |
| 2 | Kleszczyki specjalne do ciał obcych | 2 |  |  |  |  |  |   |
| 3 | Chwytaki do wyciągania polipów | 2 |  |  |  |  |  |   |
| 4 | Sondy argonowe wielorazowe giętkie współpracujące z diatermią EMED | 20 |  |  |  |  |  |   |
|  |  |  |  | **RAZEM** |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **PAKIET Nr. 7 USTNIKI ENDOSKOPOWE** |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Podatek VAT** | **Producent** |
| 1 | Jednorazowy ustnik do endoskopii górnego odcinka przewodu pokarmowego wyposażony w gumkę zapobigającą bezwiedniemu lub celowemu usunięciu, gumka musi obejmować cały obwód szyi lub głowy i mieć regulowaną długość, ustnik nie może zwierać lateksu | 8000 |  |  |  |  |  |   |
| 2 | Jednorazowy ustnik do endoskopii górnego odcinka przewodu pokarmowego wyposażony w gumkę zapobigającą bezwiedniemu lub celowemu usunięciu, gumka musi obejmować cały obwód szyi lub głowy i mieć regulowaną długość, ustnik nie może zwierać lateksu, wyposażony w podłączenie do tlenu | 1000 |  |  |  |  |  |   |
|  |  |  |  | **RAZEM** |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **PAKIET Nr. 8 ELEKTRODA BIERNA JEDNORAZOWA** |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Podatek VAT** | **Producent** |
| 1 | Elektroda bierna, jednorazowa, dzielona, z niezależnym pierścieniem potencjału o powierzchni maksymalnej 120 cm², współpracująca z diatermią ESG100 i EMED | 3000 |  |  |  |  |  |   |
|  |  |  |  | **RAZEM** |  |  |  |  |

*Załącznik nr 2 do SIWZ*

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

 (pieczątka Wykonawcy) (miejscowość i data)

## O F E R T A

## DLA

## SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA

## ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego na **„Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych” – Zp/10/PN-9/19**

informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

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

1. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

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

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

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

e-mail…………………………………..

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem :

T / N

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

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

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

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

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

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

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

1. Gwarantujemy **…….** dniowy termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących *(maksymalny termin dostawy dla zamówień bieżących 5 dni).*

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

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

 (rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

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

 (pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych przez Wykonawcę)

*\*niepotrzebne skreślić*

*Załącznik nr 3 do SIWZ*

**UMOWA Nr** **Zp/10/PN-9/19**

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 endoskopowych”** ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu ……….. r., nr ogłoszenia …………

2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikiem stanowi integralne części umowy.

**§ 2**

1. Przedmiotem umowy jest dostawa **................................................** (pakiet nr ......) wyszczególnionych w ofercie przetargowej z dnia ................, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwoty ............................zł 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 faxem lub e-mailem.

**§ 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 ***gwarantuje/ nie gwarantuje****\** dostawy przedmiotu zamówienia również w dni ustawowo wolne od pracy.

4.Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy w terminie:

**a) dla zamówień bieżących – do ...................... dni,**

**b) dla zamówień na cito - do 48 godzin**

5. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 4 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.

6. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 5 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień zwłoki zgodnie z § 8 umowy.

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury za pośrednictwem faxu potwierdzonego pisemnie.

8. 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 dostarczony towar Wykonawca będzie wystawiał faktury w języku polskim według cen jednostkowych 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. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony towar zgodnie
z fakturą, w terminie **60** dni od daty dostarczenia towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

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

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

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

5. 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:
2. 0,2 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw ,,na cito”.
3. 10 % wartości umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
4. 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.
5. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1

**§ 9**

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia **........................** do dnia **....................**. (24 miesiące).

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.

4. Zamawiający dopuszcza zmianę cen o których mowa w § 2 ust. 1 tylko i wyłącznie w ściśle uzasadnionych przypadkach, tj. w przypadku zmiany:

- stawki podatku od towarów i usług,

- wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz.U.2018, poz. 2177),

- zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,

- zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U.2018, poz. 2215),

- zmiany korzystnej dla Zamawiającego.

jeżeli w/w zmiany będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

**§ 10**

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

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145, 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:

1) Kodeksu Cywilnego

2) Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 )

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**

*Załącznik nr 4 do SIWZ*

Standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia

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

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

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

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

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

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

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Tożsamość zamawiającego*[[3]](#footnote-3)*** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa:  | **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego** |
| ***Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?*** | ***Odpowiedź:*** |
| Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia[[4]](#footnote-4): | **„Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych”** |
| Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (*jeżeli dotyczy*)[[5]](#footnote-5): | **Zp/10/PN-9/19** |

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

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: Informacje na temat wykonawcy

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

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy

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

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

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

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

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

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

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

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

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

Część III: Podstawy wykluczenia

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

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

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

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

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

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

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

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

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

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich **obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli nie**, proszę wskazać:a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;b) jakiej kwoty to dotyczy?c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:1) w trybie **decyzji** sądowej lub administracyjnej:Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?* Proszę podać datę wyroku lub decyzji.
* W przypadku wyroku, **o ile została w nim bezpośrednio określona**, długość okresu wykluczenia:

2) w **inny sposób**? Proszę sprecyzować, w jaki:d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny? | **Podatki** | **Składki na ubezpieczenia społeczne** |
| a) [……]b) [……]c1) [] Tak [] Nie[] Tak [] Nie* [……]
* [……]

c2) [ …]d) [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] | a) [……]b) [……]c1) [] Tak [] Nie* [] Tak [] Nie
* [……]
* [……]

c2) [ …]d) [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] |
| Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[[24]](#footnote-24)[……][……][……] |

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

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca, **wedle własnej wiedzy**, naruszył **swoje obowiązki** w dziedzinie **prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy[[26]](#footnote-26)**? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)?[] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji:a) **zbankrutował**; lubb) **prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe** lub likwidacyjne; lubc) zawarł **układ z wierzycielami**; lubd) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych[[27]](#footnote-27); lube) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lubf) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?**Jeżeli tak:*** Proszę podać szczegółowe informacje:
* Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej[[28]](#footnote-28).

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie* [……]
* [……]

(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca jest winien **poważnego wykroczenia zawodowego[[29]](#footnote-29)**? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie [……] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami **porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji**?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca wie o jakimkolwiek **konflikcie interesów[[30]](#footnote-30)** spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą **doradzał(-o)** instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób **zaangażowany(-e) w przygotowanie** postępowania o udzielenie zamówienia?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została **rozwiązana przed czasem**, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca może potwierdzić, że:nie jest winny poważnego **wprowadzenia w błąd** przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;b) nie **zataił** tych informacji;c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; orazd) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia? | [] Tak [] Nie |

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

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

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

α: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

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

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

~~A: Kompetencje~~

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

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

B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa

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

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

~~C: Zdolność techniczna i zawodowa~~

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

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Zdolność techniczna i zawodowa~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~1a) Jedynie w odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na roboty budowlane~~**~~:W okresie odniesienia[[38]](#footnote-38) wykonawca~~ **~~wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju~~**~~: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]Roboty budowlane: [……](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~1b) Jedynie w odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi~~**~~:W okresie odniesienia[[39]](#footnote-39) wykonawca~~ **~~zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju~~**~~:Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych[[40]](#footnote-40):~~ | ~~Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]~~

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ~~Opis~~ | ~~Kwoty~~ | ~~Daty~~ | ~~Odbiorcy~~ |
|  |  |  |  |

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

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

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

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

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

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

**~~Wykonawca oświadcza, że:~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Ograniczanie liczby kandydatów~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~W następujący sposób~~ **~~spełnia~~** ~~obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla~~ **~~każdego~~** ~~z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej[[44]](#footnote-44), proszę wskazać dla~~ **~~każdego~~** ~~z nich:~~ | ~~[….][] Tak [] Nie[[45]](#footnote-45)(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][[46]](#footnote-46)~~ |

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

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

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

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

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

*Załącznik nr 5 do SIWZ*

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

 (pieczątka Wykonawcy) (miejscowość i data)

**OŚWIADCZENIE**

 Przystępując do udziału w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na **„Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych” – Zp/10/PN-9/19,** niniejszym **oświadczamy, iż nie orzeczono wobec nas tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne,** na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 22 Pzp.

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

 (pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

*Załącznik nr 6 do SIWZ*

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

 (pieczątka Wykonawcy) (miejscowość i data)

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

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

 (pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

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

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

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

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

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

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

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które **zatrudniają mniej niż 250 osób** i których **roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR*lub*roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR**. [↑](#footnote-ref-7)
8. Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5. [↑](#footnote-ref-8)
9. Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych. [↑](#footnote-ref-9)
10. Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu. [↑](#footnote-ref-10)
11. Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu. [↑](#footnote-ref-11)
12. Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3. [↑](#footnote-ref-12)
13. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42). [↑](#footnote-ref-13)
14. Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy. [↑](#footnote-ref-14)
15. W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48). [↑](#footnote-ref-15)
16. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej. [↑](#footnote-ref-16)
17. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15). [↑](#footnote-ref-17)
18. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1). [↑](#footnote-ref-18)
19. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-19)
20. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-20)
21. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-21)
22. Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-22)
23. Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków. [↑](#footnote-ref-23)
24. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-24)
25. Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE. [↑](#footnote-ref-25)
26. O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-26)
27. Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia. [↑](#footnote-ref-27)
28. Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie. [↑](#footnote-ref-28)
29. W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-29)
30. Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-30)
31. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-31)
32. Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku. [↑](#footnote-ref-32)
33. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-33)
34. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-34)
35. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-35)
36. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-36)
37. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-37)
38. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat. [↑](#footnote-ref-38)
39. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat. [↑](#footnote-ref-39)
40. Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług. [↑](#footnote-ref-40)
41. W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. [↑](#footnote-ref-41)
42. Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę. [↑](#footnote-ref-42)
43. Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C). [↑](#footnote-ref-43)
44. Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź. [↑](#footnote-ref-44)
45. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-45)
46. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-46)
47. Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu. [↑](#footnote-ref-47)
48. W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-48)