

Specjalistyczny Szpital im. Edwarda Szczeklika  
w Tarnowie

33 – 100 Tarnów, ul. Szpitalna 13  
tel. 14 63 10 341, fax 14 63 10 337  
e’mail: [zamowienia@ssz.tar.pl](mailto:zamowienia@ssz.tar.pl)

AE/ZP-27-65/24

Tarnów, 2024-07-02

## **SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej progi unijne (powyżej 221.000 EURO) na dostawy artykułów medycznych (m.in. kaniule, igły, strzykawki, wkłucia centralne, porty naczyniowe, igły specjalistyczne), parafiny granulowanej, chłonnych gąbek żelatynowych.

*Zamówienie publiczne udzielane jest zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023r. poz.1605 z póź.zm), zwaną dalej „ustawą”.*

## 1. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

**Specjalistyczny Szpital im. Edwarda Szczeklika w Tarnowie**  
zwany dalej „Zamawiającym”

ul. Szpitalna 13

tel.: 14 63 10 341, fax. 14 63 10 337

NIP: 873-27-14-039

REGON: 000313408

Adres poczty elektronicznej: [zamowienia@ssz.tar.pl](mailto:zamowienia@ssz.tar.pl)

## 2. STRONA INTERNETOWA PROWADZONEGO POSTĘPOWANIA

### 2.1. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone będzie przy użyciu Platformy Zakupowej [https://platformazakupowa.pl/pn/ssz\\_tar](https://platformazakupowa.pl/pn/ssz_tar) (dalej: Platforma). **Postępowanie prowadzone jest na Platformie w zakładce „POSTĘPOWANIA” pod „NAZWA” zgodną z nazwą prowadzonego postępowania.**

Ilekcóż w Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwaną dalej: SWZ) lub w przepisach o zamówieniach publicznych mowa jest o stronie internetowej prowadzonego postępowania należy przez to rozumieć Platformę.

Prowadzone postępowanie dostępne jest również na stronie internetowej Zamawiającego: [www.ssz.tar.pl](http://www.ssz.tar.pl) w zakładce Strefa Kontrahenta/Zamówienia publiczne.

### 2.2. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia: [https://platformazakupowa.pl/pn/ssz\\_tar](https://platformazakupowa.pl/pn/ssz_tar) oraz [www.ssz.tar.pl](http://www.ssz.tar.pl) w zakładce Strefa Kontrahenta/Zamówienia publiczne.

## 3. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

3.1. W postępowaniu są przetwarzane dane osobowe podlegające ochronie zgodnie z przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1781) oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”. Dane te mogą dotyczyć w szczególności samego wykonawcy (osoby fizycznej prowadzącej działalność gospodarczą), jego pełnomocnika (osoby fizycznej), jak też informacji o osobach, które w swojej ofercie wykonawca przedkłada celem wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, braku podstaw do wykluczenia z postępowania, jak i potwierdzenia wymogów zamawiającego dotyczących wykonania przedmiotu zamówienia.

3.2. Wykonawca ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego jest zobowiązany do wypełnienia wszystkich obowiązków formalno-prawnych związanych z udziałem w postępowaniu, w tym również obowiązków wynikających z RODO, w szczególności obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te wykonawca bezpośrednio pozyskał. Obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 RODO nie będzie miał zastosowania, gdy i w zakresie, w jakim osoba fizyczna, której dane dotyczą, dysponuje już tymi informacjami (art. 13 ust. 4 RODO).

3.3. Wykonawca jest obowiązany wypełnić obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazuje zamawiającemu i których dane pośrednio pozyskał, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z włączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.

- 3.4. W celu zapewnienia, że wykonawca wypełnił obowiązki informacyjne wynikające z RODO oraz ochrony prawnie uzasadnionych interesów osoby trzeciej, której dane zostały przekazane w związku z ubieganiem się wykonawcy o udzielenie zamówienia w postępowaniu, wykonawca składa w postępowaniu oświadczenie o wypełnieniu przez niego obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO. Oświadczenie, o którym mowa w zdaniu pierwszym wykonawca składa w ofercie
- 3.5. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 RODO, Zamawiający, na podstawie art. 19 ust. 1 ustawy, informuje, że:
- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital im.E.Szczeklika w Tarnowie, 33-100 Tarnów, ul. Szpitalna 13, tel. 14 63 10 100;
  - administrator powołał inspektora ochrony danych osobowych. Kontakt do inspektora ochrony danych osobowych: 33-100 Tarnów, ul. Szpitalna 13, tel. 14 63 10 130, e-mail [iod@ssz.tar.pl](mailto:iod@ssz.tar.pl),
  - Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy artykułów medycznych (m.in. kaniule, igły, strzykawki, wkłucia centralne, porty naczyniowe, igły specjalistyczne), parafiny granulowanej, chłonnych gąbek żelatynowych – sprawa AE/ZP-27-65/24 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
  - odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy; oraz Open Nexus Sp. z o.o., ul. Bolesława Krzywoustego 3, 61-144 Poznań; Zamawiający udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy, do upływu terminu na ich wniesienie.
  - Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia oraz przez dalszy okres wymagany odrębnymi przepisami w szczególności dotyczącymi przechowywania dokumentacji związanej z projektem finansowanym ze środków UE lub budżetu państwa oraz przez okres wskazany w Jednolitym Rzeczym Wykazie Akt, a jeśli Pana/Pani oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza dane osobowe będą przetwarzane ponadto przez cały okres obowiązywania umowy oraz przez dalszy okres niezbędny do ewentualnego dochodzenia roszczeń i obowiązkowego przechowywania przez administratora dokumentacji księgowej;
  - obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy;
  - w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO;
  - posiada Pani/Pan:
    - na podstawie art.15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących; W przypadku, gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 RODO, Zamawiający może żądać od osoby, występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, w przypadku danych osobowych zamieszczonych przez Zamawiającego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej oraz w Biuletynie Zamówień Publicznych, prawa, o których mowa w art. 15 RODO, są wykonywane w drodze żądania skierowanego do Zamawiającego.
    - na podstawie art.16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych. Skorzystanie przez osobę, której dane dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub

uzupełnienia danych osobowych, o którym mowa w art. 16 RODO, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników, w przypadku danych osobowych zamieszczonych przez Zamawiającego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej oraz w Biuletynie Zamówień Publicznych, prawa, o których mowa w art. 16 RODO, są wykonywane w drodze żądania skierowanego do Zamawiającego.

- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO. Wystąpienie z żądaniem ograniczenia przetwarzania danych osobowych, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego; Od dnia zakończenia postępowania, w przypadku gdy wniesienie żądania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole i załącznikach do protokołu, Zamawiający nie udostępnia tych danych zawartych w protokole i w załącznikach do protokołu, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO.

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

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;

➤ nie przysługuje Pani/Panu:

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

**3.6.** Zasada jawności, o której mowa w art.18 ust.1 ustawy, ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem danych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO, zebranych w toku postępowania. Ograniczenia zasady jawności, o których mowa w art. 74 ust. 3 i art. 18 ust. 3-6 ustawy stosuje się odpowiednio.

**3.7.** Zamawiający udostępnia dokumenty wymienione pkt.11.1.1.1, pkt.11.1.1.6, pkt.11.5.1) i pkt.11.7 SWZ zawierające dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w Dziale IX ustawy do upływu terminu na ich wniesienie. Po tym terminie dokumenty te nie podlegają udostępnieniu.

#### **4. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

**4.1.** Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego przewidzianego w art. 132 ustawy.

**4.2.** Szacunkowa wartość zamówienia przekracza progi unijne, o których mowa w art.3 ustawy.

**4.3.** Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

**4.4.** Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

**4.5.** Zamawiający nie wymaga złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.

- 4.6. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust.1 pkt.8 ustawy.
- 4.7. Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 ustawy.
- 4.8. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy.
- 4.9. Zamawiający nie przewiduje:
  - 1) odbycia przez Wykonawcę wizji lokalnej,
  - 2) sprawdzenia przez Wykonawcę dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia dostępnych na miejscu u Zamawiającego.
- 4.10. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
- 4.11. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
- 4.12. Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

## 5. OPIS PRZEMIOTU ZAMÓWIENIA

- 5.1. Przedmiotem zamówienia są dostawy artykułów medycznych (m.in. kaniule, igły, strzykawki, wkłucia centralne, porty naczyniowe, igły specjalistyczne), parafiny granulowanej, chłonnych gąbek żelatynowych.
- 5.2. W Załączniku Nr 1 do SWZ określono wymogi jakie musi spełniać oferowany przedmiot zamówienia.
- 5.3. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w zakresie Pakietów Nr 1-20, Pakietu Nr 21 poz. 4-5 oraz Pakietów Nr 22-40 asortyment spełniał warunki dopuszczenia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 z późn. zm.), odpowiednie dokumenty Wykonawca przedstawi Zamawiającemu na każde żądanie.
- 5.4. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w zakresie Pakietów Nr 1-20, Pakietu Nr 21 poz. 4-5 oraz Pakietów Nr 22-40 wyroby medyczne spełniały wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. dotyczące wprowadzenia do obrotu lub do używania oraz, aby Wykonawca posiadał odpowiednie dokumenty potwierdzające powyższe, które przedstawi Zamawiającemu na każde żądanie.
- 5.5. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w zakresie Pakietu Nr 21 poz. 1-3 asortyment posiadał dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie RP, które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.
- 5.6. Zamawiający wymaga, aby warunki transportu zaoferowanych w zakresie Pakietów Nr 1-40 wyrobów były zgodne z zaleceniami producenta.
- 5.7. Wspólny Słownik Zamówień (CPV):  
33140000-3 Materiały medyczne
- 5.8. **Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych**, zawierających wybrane przez Wykonawcę pakiety. Ofertę można składać w odniesieniu do wszystkich części zamówienia (pakietów). Oferta nie zawierająca całości asortymentu w ramach pakietu będzie odrzucona w ramach tego pakietu. Jeśli okaże się, że nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu w danym pakiecie - postępowanie zostanie unieważnione w ramach pakietu.  
Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia na **40 pakietów**.

## 6. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

- 6.1. Planowany termin związania umową wynosi 12-miesięcy od daty rozpoczęcia obowiązywania umowy i obejmuje dostawy przedmiotu zamówienia wg odrębnych zamówień dokonywanych przez Zamawiającego.

- 6.2. W zakresie Pakietów Nr 1-40 dostawy winny być realizowane w odpowiednich opakowaniach Wykonawcy oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie dostarczonych towarów przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniami, których wartość wliczona jest w ich cenę::
- w zakresie dostaw zwykłych do 2 dni roboczych od zgłoszenia w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczonego środkami komunikacji elektronicznej. W zakresie dostaw zwykłych dostawy odbywać się będą do pomieszczeń magazynowych Apteki Szpitalnej w godz.7:30 do 13:30,
  - w zakresie dostaw na „cito” (pilnych), do których Zamawiający zastrzega sobie prawo do 24 godzin od zgłoszenia w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczonego środkami komunikacji elektronicznej. W zakresie dostaw na „cito” dostawy odbywać się będą do:
    - pomieszczeń magazynowych Apteki Szpitalnej w dni robocze w godz.7:30 do 15:00,
    - wskazanego w zamówieniu miejsca docelowego w Szpitalu (np. bezpośrednio na wskazany Oddział Szpitalny lub Izbę Przyjęć) w dni robocze w godz.15:00 do 7:30 oraz w pozostałe dni kalendarzowe.

## 7. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY

7.1. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej.

7.2. Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresami: <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulaminy> oraz <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

za wyjątkiem próbek, o których mowa w pkt.12.10.6. SWZ, które składa się w terminie **do dnia 13.08.2024r. do godz. 9<sup>00</sup>** za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2023 r. poz.1640 z póź.zm.), osobiście lub za pośrednictwem posłańca w budynku Dyrekcji (Budynek A) Specjalistycznego Szpitala im. E. Szczeklika w Tarnowie, ul. Szpitalna 13, **pokój nr 13 (Sekretariat)** w godz. od 8<sup>00</sup> do 15<sup>00</sup>

Na złożonych próbkach muszą znajdować się następujące oznaczenia:

- Nazwa i adres Zamawiającego,
- Nazwa i adres Wykonawcy,
- Napis :

**“Próbki do postępowania – sprawa nr AE/ZP-27-65/24 nie otwierać przed 13.08.2024 r., godz. 10<sup>00</sup>”**

- 7.3. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę zawierającą jednoznacznie opisaną dostawę. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w SWZ.
- 7.4. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim.
- 7.5. Ofertę należy złożyć według wzoru **Formularza Ofertowego i Formularza Cenowego**, dołączonych do SWZ, w formie elektronicznej.
- 7.6. Oferta powinna być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy albo przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy.
- 7.7. Oferta nie zawierająca całości przedmiotu zamówienia będzie odrzucona. Jeśli okaże się, że nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu - postępowanie zostanie unieważnione.
- 7.8. Wykonawca, za pośrednictwem Platformy, złoży wraz z ofertą dokumenty wymienione w pkt.12. SWZ.

- 7.9. Wykonawca do upływu terminu do składania ofert może wycofać ofertę. Sposób wycofania oferty został opisany w „Instrukcji dla Wykonawców” dostępnej na stronie <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 7.10. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie wycofać złożonej oferty.
- 7.11. Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r. poz. 1233 z póź.zm.), jeżeli Wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzeże, że nie mogą one być udostępniane oraz wykaże, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca, w celu utrzymania w poufności ww. informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy.
- 7.12. Stosowne zastrzeżenie dotyczące informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa oraz uzasadnienie wykazujące skuteczność tego zastrzeżenia Wykonawca:
- 1) w przypadku zastrzegania informacji zawartych w złożonej ofercie winien złożyć wraz z ofertą przy czym zastrzeżenie, o którym mowa w pkt.7.11 SWZ należy złożyć na Formularzu Ofertowym, z uwzględnieniem postanowień art.222 ust.5 ustawy, a uzasadnienie złożyć wraz z ofertą za pośrednictwem Platformy,
  - 2) w przypadku zastrzegania pozostałych informacji winien złożyć wraz z przekazaniem takich informacji za pośrednictwem Platformy.
- 7.13. Wszelkie informacje, o których mowa w pkt.7.12.1 SWZ, które Wykonawca chce zastrzec jako tajemnice przedsiębiorstwa, winny być przekazane w wydzielonym pliku na Platformie za pośrednictwem „Formularza składania oferty” w osobnym miejscu przeznaczonym na zamieszczenie „Tajemnicy przedsiębiorstwa”.
- 7.14. Wszelkie informacje, o których mowa w pkt.7.12.2 SWZ, które Wykonawca chce zastrzec jako tajemnice przedsiębiorstwa, winny być przekazane w wydzielonym pliku z oznaczeniem „tajemnica przedsiębiorstwa” za pośrednictwem Platformy.
- 7.15. Oferta oraz dokumenty i oświadczenia składane wraz z ofertą muszą być sporządzone i przekazane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020r. poz. 2415 z póź.zm.) (dalej zwanym: Rozporządzeniem o podmiotowych środkach dowodowych oraz innych dokumentach lub oświadczeniach) oraz Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020r. poz. 2452) (dalej zwanym: Rozporządzeniem o dokumentach elektronicznych oraz środkach komunikacji elektronicznej).

## **8. SPOSÓB OBLICZENIA CENY**

- 8.1. Oferta musi zawierać cenę brutto i netto każdego wybranego przez Wykonawcę pakietu (zgodnie z Formularzem Ofertowym), wyrażoną w złotych polskich (PLN) cyfrowo i słownie.
- 8.2. Cena brutto oferty musi uwzględniać wszystkie koszty, opłaty, itp. związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz istotnymi postanowieniami umowy określonymi w niniejszej SWZ.
- 8.3. Cena brutto zamówienia – każdego pakietu powinna stanowić sumę wartości brutto wszystkich pozycji ujętych w pakiecie, natomiast wartość brutto pozycji winna być obliczona jako wartość netto powiększona o kwotę obowiązującego podatku. Wartość netto pozycji należy obliczyć jako iloczyn liczby opakowań przez cenę jednostkową netto

opakowania, a uzyskaną kwotę zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku. Cenę jednostkową brutto opakowania należy obliczyć jako cenę jednostkową netto opakowania powiększoną o kwotę obowiązującego podatku i zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.

**8.4.** Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2023 r. poz. 1570), dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W pkt.VI.5 Formularza Ofertowego Wykonawca ma obowiązek:

- 1) poinformowania Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
- 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
- 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
- 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

**8.5.** Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty, niezależnie od wyniku prowadzonego postępowania.

**8.6.** Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

## **9. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ MINIMALNE POZIOMY ZDOLNOŚCI**

**9.1.** O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

- 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym,  
Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.
- 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów,  
Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.
- 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej,  
Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.
- 4) zdolności technicznej lub zawodowej  
Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

## **10. PODSTAWY WYKLUCZENIA**

**10.1.** O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art.108 ust.1 ustawy.

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę:

- 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
  - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
  - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
  - c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2023 r. poz.2048) lub w art. 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2023r. poz.826 z póź.zm.),



- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
  - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
  - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. 2021r. poz. 1745 z póź.zm.),
  - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
  - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej  
– lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, współnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt.1);
  - 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
  - 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
  - 5) jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi Wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2023r. poz.1689 z póź.zm), złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
  - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z Wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2023r. poz.1689 z póź.zm), chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 10.2.** O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art.109 ust.1 pkt. 1, 4 i 7 ustawy.
- Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy Wykonawcę:
- 1) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, chyba że Wykonawca przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w

sprawie spłaty tych należności;

- 2) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
- 3) który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady.

**10.3.** O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art.7 ust.1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2024r. poz.507) zwanej dalej „ustawą o przeciwdziałaniu”.

Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy Wykonawcę:

- 1) wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt. 3 ustawy o przeciwdziałaniu;
- 2) którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2023 r. poz. 1124 z póź.zm.) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt. 3 ustawy o przeciwdziałaniu;
- 3) którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023r. poz. 120 z póź.zm.), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt.3 ustawy o przeciwdziałaniu.

**10.4.** O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art.5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1) (dalej: rozporządzenie 833/2014), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1) (dalej: rozporządzenie 2022/576).

Zgodnie z treścią art. 5k ust.1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych tj. dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/23/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie udzielania koncesji (Dz. Urz. UE L 94 z 28.3.2014, str. 1) (dalej: dyrektywa 2014/23/UE), dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/24/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie zamówień publicznych, uchylającej dyrektywę 2004/18/WE (Dz. Urz. UE L 94 z 28.3.2014, str. 65) (dalej: dyrektywa 2014/24/UE), dyrektywy

Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/25/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie udzielania zamówień przez podmioty działające w sektorach gospodarki wodnej, energetyki, transportu i usług pocztowych, uchylającej dyrektywę 2004/17/WE (Dz. Urz. UE L 94 z 28.3.2014, str. 243) (dalej: dyrektywa 2014/25/UE), oraz dyrektywy 2009/81/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 13 lipca 2009 r. w sprawie koordynacji procedur udzielania niektórych zamówień na roboty budowlane, dostawy i usługi przez instytucje lub podmioty zamawiające w dziedzinach obronności i bezpieczeństwa i zmieniającej dyrektywę 2004/17/WE i 2004/18/WE (Dz. Urz. UE L 216 z 20.8.2009, str. 76) (dalej: dyrektywa 2009/81/WE), a także zakresem art. 10 ust. 1 i 3, art. 10 ust. 6 lit. a)–e), art. 10 ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 lit. a)–d), art. 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- 1) obywateli rosyjskich, osób fizycznych zamieszkałych w Rosji lub osób prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- 2) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w pkt. 1); lub
- 3) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w pkt. 1) lub pkt. 2), w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

- 10.5. Wykluczenie Wykonawcy, o którym mowa w pkt.10.3 SWZ następuje na okres trwania okoliczności określonych w art.7 ust.1 ustawy o przeciwdziałaniu.
- 10.6. Osoba lub podmiot podlegające wykluczeniu na podstawie art.7 ust.1 ustawy o przeciwdziałaniu, które w okresie tego wykluczenia ubiegają się o udzielenie zamówienia publicznego lub biorą udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, podlegają karze pieniężnej.
- 10.7. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
- 10.8. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt. 4 i 7 ustawy, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki wymienione w art.110 ust.2 ustawy.
- 10.9. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w art.110 ust.2 ustawy, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w art.110 ust.2 ustawy, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.
- 10.10. Wykluczenie Wykonawcy, o którym mowa w pkt.10.1. SWZ i pkt.10.2. SWZ następuje na okres określony w art.111 ustawy.

## **11. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

**11.1. Wykaz dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 124 ustawy wymaganych od Wykonawcy, którego oferta zostanie najwyżej oceniona:**

**11.1.1. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia Wykonawca jest zobowiązany do złożenia na wezwanie Zamawiającego dokonane przed wyborem najkorzystniejszej oferty następujących podmiotowych środków dowodowych:**

**11.1.1.1. Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:**

- a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy,

- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,  
– sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.
- 11.1.1.2.** Oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2023r. poz.1689 z póź.zm), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (według Załącznika Nr 4 do SWZ).
- 11.1.1.3.** Zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem Zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że przed upływem terminu składania ofert Wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności.
- 11.1.1.4.** Zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem Zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że przed upływem terminu składania ofert Wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności.
- 11.1.1.5.** Odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.
- 11.1.1.6.** Oświadczenia Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:
- a) art. 108 ust. 1 pkt. 3 ustawy,
  - b) art. 108 ust. 1 pkt. 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
  - c) art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi Wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
  - d) art. 108 ust. 1 pkt. 6 ustawy,
  - e) art. 109 ust. 1 pkt. 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w

ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2023 r. poz. 70 z póź.zm.),

f) art. 109 ust. 1 pkt. 7 ustawy,

(według Załącznika Nr 5 do SWZ).

**11.1.1.7. Oświadczenie własne Wykonawcy** o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art.5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1) (według Załącznika Nr 7 do SWZ).

**11.1.1.8. Oświadczenie własne Wykonawcy** o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust.1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2024r. poz.507) (według Załącznika Nr 7 do SWZ).

- 11.2.** Dokumenty, o których mowa w pkt.11.1. SWZ aktualne na dzień ich złożenia Wykonawca złoży w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, **nie krótszym niż 10 dni.**
- 11.3.** Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 11.4.** Zamawiający nie wezwie do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile Wykonawca wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w pkt.12.1. SWZ, dane umożliwiające dostęp do tych środków.
- 11.5.** Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:
- 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w pkt.11.1.1.1 SWZ – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie, o którym mowa w pkt.11.1.1.1 SWZ,
  - 2) zaświadczenia, o którym mowa w pkt.11.1.1.3 SWZ, zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w pkt.11.1.1.4 SWZ lub odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w pkt.11.1.1.5 SWZ – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
    - a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
    - b) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.

- 11.6.** Dokument, o którym mowa w pkt.11.5.1 SWZ, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Dokumenty, o których mowa w pkt.11.5.2 SWZ powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.
- 11.7.** Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt.11.5 SWZ, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt. 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt.1 ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania osoby, której dokument miał dotyczyć. Pkt.11.6 SWZ stosuje się.

## **12. DOKUMENTY SKŁADANE PRZEZ WYKONAWCĘ WRAZ Z OFERTĄ**

- 12.1.** Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie złożone w formie jednolitego dokumentu o niepodleganiu wykluczeniu składane na podstawie art.125 ust.1 ustawy (według Załącznika Nr 2 do SWZ) w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w SWZ.

Oświadczenie, o którym mowa w pkt.12.1 SWZ Wykonawca zobowiązany jest złożyć na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej „jednolitym dokumentem”.

### **UWAGA!**

W przypadku, gdy jednolity dokument sporządzony został z wykorzystaniem narzędzia ESPD Zamawiający zastrzega, że w Części III Sekcja C jednolitego dokumentu „Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi” w podsekcji: „Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa pracy” Wykonawca składa oświadczenie w zakresie:

– przestępstwa, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2021r. poz.1745 z póź.zm).

Natomiast w przypadku, gdy jednolity dokument sporządzony został zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16) Zamawiający zastrzega, że w Części III Sekcja C jednolitego dokumentu „Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi” w podsekcji: „Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy”, Wykonawca składa oświadczenie w zakresie:

– przestępstwa, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2021r. poz.1745 z póź.zm).

W związku z tym, że Zamawiający nie stosuje przesłanek fakultatywnych, o których mowa w art. 109 ust. 1 pkt. 2 lit. b) i c) i pkt.3 w zakresie odnoszącym się do pkt.2 lit. b) ustawy w Części III Sekcja C jednolitego dokumentu „Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi” Wykonawca składa oświadczenie w zakresie wyżej wymienionych przestępstw, stanowiących obligatoryjną przesłankę wykluczenia określonych w art. 108 ust.1 pkt.1 lit. f) i h) oraz pkt.2 ustawy.

**UWAGA!!** Ze względu na fakt, iż Zamawiający nie stawia żadnych warunków udziału w niniejszym postępowaniu Wykonawca nie ma obowiązku wypełnienia Części IV: „Kryteria kwalifikacji” jednolitego dokumentu.

Jednolity dokument, o którym mowa wyżej Zamawiający przygotował z wykorzystaniem narzędzia ESPD i udostępnia do wypełnienia w formacie .xml, jako Załącznik Nr 2 do SWZ, na Platformie. Wykonawca wypełnia formularz JEDZ/ESPD przy wykorzystaniu bezpłatnego elektronicznego narzędzia (serwisu) umożliwiającego wypełnienie i ponowne wykorzystanie JEDZ/ESPD dostępnego na stronie internetowej <https://espd.uzp.gov.pl>

W celu wypełnienia własnego oświadczenia w formie jednolitego dokumentu z wykorzystaniem narzędzia ESPD Wykonawca winien podjąć następujące kroki:

1. Z Platformy [https://platformazakupowa.pl/pn/ssz\\_tar](https://platformazakupowa.pl/pn/ssz_tar) należy pobrać plik w formacie .xml o nazwie „Załącznik Nr 2.xml” (w tym celu należy kliknąć prawym przyciskiem myszy oraz wybrać opcje „zapisz element docelowy jako...”).
2. Wejść na stronę <https://espd.uzp.gov.pl>
3. Wybrać odpowiednią wersję językową.
4. W pytaniu „Kim jesteś?” wybrać opcję „Jestem Wykonawcą” (Uwaga! Powyższą opcję należy również zaznaczyć w przypadku, gdy formularz jednolitego dokumentu wypełnia podmiot, na którego zasoby powołuje się Wykonawca).
5. W pytaniu „Co chcesz zrobić?” wybrać opcję „Zaimportować ESPD”, następnie w opcji „Załaduj dokument” kliknąć przycisk „Wybierz plik” i wskazać pobrany w pkt.1 plik „Załącznik Nr 2.xml”, dalej kliknąć przycisk „Otwórz”, wybrać państwo, w którym znajduje się siedziba Wykonawcy i wybrać przycisk „Dalej”.
6. Wypełnić formularz wprowadzając dane w zakresie wymaganym przez Zamawiającego (zaleca się zapisanie wypełnionego formularza).
7. Wypełniony formularz JEDZ/ESPD należy złożyć w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy.

Szczegółowe informacje związane z zasadami i sposobem wypełnienia jednolitego dokumentu znajdują się w wyjaśnieniach dostępnych na stronie Urzędu Zamówień Publicznych [www.uzp.gov.pl](http://www.uzp.gov.pl) w E-usługach, w zakładce JEDZ.

- 12.2.** Oświadczenie, o którym mowa w pkt.12.1. SWZ składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej.
- 12.3.** Oświadczenie, o którym mowa w pkt.12.1. SWZ stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
- 12.4.** Wykonawca może wykorzystać jednolity dokument złożony w odrębnym postępowaniu o udzielenie zamówienia, jeżeli potwierdzi, że informacje w nim zawarte pozostają prawidłowe.
- 12.5.** **Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art.5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji**

destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1) składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy (według Załącznika Nr 6 do SWZ).

- 12.6. Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy** o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust.1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2024r. poz.507) składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy (według Załącznika Nr 6 do SWZ).
- 12.7.** Oświadczenia, o których mowa w pkt.12.5. i pkt.12.6 SWZ składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej.
- 12.8.** Wypełniony **Formularz Ofertowy** złożony, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej. Dokument, o którym mowa wyżej stanowi ofertę, w związku z tym nie będzie podlegał procedurze uzupełnienia, określonej w art. 128 ust. 1 ustawy.
- 12.9.** Wypełniony **Formularz Cenowy – Załącznik Nr 1 do SWZ** złożony, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej. Dokument, o którym mowa wyżej stanowi ofertę, w związku z tym nie będzie podlegał procedurze uzupełnienia, określonej w art. 128 ust. 1 ustawy.
- 12.10.** W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, Zamawiający wymaga złożenia następujących przedmiotowych środków dowodowych:
- 12.10.1.** Oświadczenia, iż Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające zaofierowany w zakresie Pakietów Nr 1-20, Pakietu Nr 21 poz.4-5 oraz Pakietów Nr 22-40 przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022r. poz. 974 z póź.zm.), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie (według Załącznika Nr 3 do SWZ).
- 12.10.2.** Oświadczenie Wykonawcy, iż wyroby medyczne zaofierowane w zakresie Pakietów Nr 1-20, Pakietu Nr 21 poz.4-5 oraz Pakietów Nr 22-40 spełniają wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. dotyczące wprowadzenia do obrotu lub do używania oraz, że posiada odpowiednie dokumenty potwierdzające powyższe, które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie (według Załącznika Nr 3 do SWZ).
- 12.10.3.** Oświadczenia, iż Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające zaofierowany w zakresie Pakietu Nr 21 poz.1-3 przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie RP, które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie (według Załącznika Nr 3 do SWZ).
- 12.10.4.** Oświadczenia Wykonawcy, że gwarantuje, iż warunki transportu zamawianych w zakresie Pakietów Nr 1-40 wyrobów będą zgodne z zaleceniami producenta (według Załącznika Nr 3 do SWZ).
- 12.10.5.** W zakresie Pakietów Nr 1-40 materiałów informacyjnych w języku polskim (karty katalogowe / karty techniczne / karty charakterystyki / opisy / foldery / ulotki / prospekty / instrukcje użytkowania) dla zaofierowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzających, że zaofierowany przedmiot zamówienia spełnia następujące wymagania określone w Załączniku Nr 1 do SWZ – Formularzu Cenowym:
- Pakietu Nr 1 poz. 1 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 24G/19mm/0,7mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów



- lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock,
- Pakietu Nr 1 poz. 2 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 22G/25mm/0,8-09mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock,
  - Pakietu Nr 1 poz. 3 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 20G/32-33mm/1,0-1,1mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock,
  - Pakietu Nr 1 poz. 4 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 18G/32-45mm/1,2-1,3mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock,
  - Pakietu Nr 1 poz. 5 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 17G/45mm/1,4-1,5mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock,
  - Pakietu Nr 1 poz. 6 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 16G/45mm/1,6-1,8mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock,
  - Pakietu Nr 2 poz. 1 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 26G/19mm/0,6-0,62mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym) z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock, o przepływie 13-17ml/min.,
  - Pakietu Nr 3 poz. 1 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych, wykonana z poliuretanu, rozmiar 26G - 0,6x19mm, przepływ 13-14ml/min. oraz, że jest to kaniula bez lateksu,
  - Pakietu Nr 4 poz. 1 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 26G/19mm/0,6mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym) z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula zawierająca rozwiązanie chroniące przed zranieniem,
  - Pakietu Nr 5 poz. 1 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 24G/19mm/0,7-0,75mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem

- iniekcyjnym (bocznym) z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula zawierająca rozwiązanie chroniące przed zranieniem,
- Pakietu Nr 6 poz. 1 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 22G/25mm/0,8-0,9mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym) z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula zawierająca rozwiązanie chroniące przed zranieniem,
  - Pakietu Nr 6 poz. 2 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 20G/32-33mm/1,0-1,1mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym) z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula zawierająca rozwiązanie chroniące przed zranieniem,
  - Pakietu Nr 6 poz. 3 – potwierdzające, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 18G/32-45mm/1,2-1,3mm, wykonana z poliuretanu (PUR), silikonu lub teflonu (PTFE lub FEP), sterylna, bez lateksu, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym) z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą cofanie się płynów lub filtrem hydrofobowym hamującym wypływ krwi, stałym koreczkiem/ zatyczką, skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula zawierająca rozwiązanie chroniące przed zranieniem,
  - Pakietu Nr 7 poz. 1 – potwierdzające, że jest to kaniula dotętnicza do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi oraz do pobierania próbek krwi tętniczej, jałowa, z zastawką lub zaworem odcinającym zapobiegającym wstęcznemu wypływowi krwi, posiadająca skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli, cewnik kaniuli wykonany z PTFE, rozmiar 20G/45mm,
  - Pakietu Nr 8 poz. 1 – potwierdzające, że są to igły iniekcyjne rozm. 25G/0,5mm/25mm ze stali, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza długościęte LB/BL, Luer-lock, opakowanie 100szt.,
  - Pakietu Nr 8 poz. 2 – potwierdzające, że są to igły iniekcyjne rozm. 23G/0,6mm/30-40mm ze stali, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza długościęte LB/BL, Luer-lock, opakowanie 100szt.,
  - Pakietu Nr 8 poz. 3 – potwierdzające, że są to igły iniekcyjne rozm. 22G/0,7mm/40-50mm ze stali, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza długościęte LB/BL, Luer-lock, opakowanie 100szt.,
  - Pakietu Nr 8 poz. 4 – potwierdzające, że są to igły iniekcyjne rozm. 21G/0,8mm/40-50mm ze stali, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza długościęte LB/BL, Luer-lock, opakowanie 100szt.,
  - Pakietu Nr 8 poz. 5 – potwierdzające, że są to igły iniekcyjne rozm. 20G/0,9mm/40-50mm ze stali, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza długościęte LB/BL, Luer-lock, opakowanie 100szt.,
  - Pakietu Nr 8 poz. 6 – potwierdzające, że są to igły iniekcyjne rozm. 19G/1,1mm/40-50mm ze stali, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza standard krótkościęte SB/BS, Luer-lock, opakowanie 100szt.
  - Pakietu Nr 8 poz. 7 – potwierdzające, że są to igły iniekcyjne rozm. 18G/1,2-1,25mm/40-50mm ze stali, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza standard krótkościęte SB/BS, Luer-lock, opakowanie 100szt.,

- Pakietu Nr 9 poz. 1 – potwierdzające, że są to igły do nakłuć lędźwiowych rozmiar 22G/0,7mm/38-50mm, sterylne, jednorazowego użytku, nie zawierające lateksu,
- Pakietu Nr 9 poz. 2 – potwierdzające, że są to igły do nakłuć lędźwiowych rozmiar 22G/0,7mm/70-76mm, sterylne, jednorazowego użytku, nie zawierające lateksu,
- Pakietu Nr 9 poz. 3 – potwierdzające, że są to igły do nakłuć lędźwiowych rozmiar 20G/0,9mm/88-110mm, sterylne, jednorazowego użytku, nie zawierające lateksu,
- Pakietu Nr 9 poz. 4 – potwierdzające, że są to igły do nakłuć lędźwiowych rozmiar 22G/0,7mm/88-90mm, sterylne, jednorazowego użytku, nie zawierające lateksu,
- Pakietu Nr 10 poz. 1 – potwierdzające, że jest to strzykawka insulinowa 1 ml z igłą, trzyczęściowa, sterylna, stożek Luer, z czytelną i niezmywalną skalą, z tłokiem gumowym,
- Pakietu Nr 10 poz. 2 – potwierdzające, że jest to strzykawka 1 ml z igłą, ze skalą co 0,01 ml, mogącą służyć do podawania np. tuberkuliny lub heparyny,
- Pakietu Nr 10 poz. 3 – potwierdzające, że jest to strzykawka jałowa 2 ml z podziałką (dopuszczalne rozszerzenie skali do 3 ml), dwuczęściowa (dopuszcza się również strzykawkę trzyczęściową),
- Pakietu Nr 10 poz. 4 – potwierdzające, że jest to strzykawka jałowa 5 ml z podziałką (dopuszczalne rozszerzenie skali do 6 ml), dwuczęściowa (dopuszcza się również strzykawkę trzyczęściową),
- Pakietu Nr 10 poz. 5 – potwierdzające, że jest to strzykawka jałowa 10 ml z podziałką (dopuszczalne rozszerzenie skali do 12 ml), dwuczęściowa (dopuszcza się również strzykawkę trzyczęściową),
- Pakietu Nr 10 poz. 6 – potwierdzające, że jest to strzykawka jałowa 20 ml z podziałką (dopuszczalne rozszerzenie skali do 24 ml), dwuczęściowa (dopuszcza się również strzykawkę trzyczęściową),
- Pakietu Nr 10 poz. 7 – potwierdzające, że jest to strzykawka 100 ml jednorazowego użytku, jałowa, z końcówką do cewnika, z dołączonym łącznikiem Luer,
- Pakietu Nr 11 poz. 1 - potwierdzające, że są to strzykawki 3-częściowe 20 ml oraz potwierdzające nazwę strzykawki wskazaną w Załączniku Nr 8 do SWZ,
- Pakietu Nr 11 poz. 2 - potwierdzające, że są to strzykawki 3-częściowe 50-60 ml oraz potwierdzające nazwę strzykawki wskazaną w Załączniku Nr 8 do SWZ,
- Pakietu Nr 11 poz. 3 - potwierdzające, że jest to strzykawka 50-60 ml czarna lub bursztynowa (do podawania leków światłoczułych) oraz potwierdzające nazwę strzykawki wskazaną w Załączniku Nr 8 do SWZ,
- Pakietu Nr 12 poz. 1 - potwierdzające, że jest to strzykawka trzyczęściowa z łącznikiem stożkowym luer-lock z kołnierzem, objętość 10 ml,
- Pakietu Nr 12 poz. 2 - potwierdzające, że jest to strzykawka trzyczęściowa z łącznikiem stożkowym luer-lock z kołnierzem, objętość 20 ml,
- Pakietu Nr 13 poz. 1 – potwierdzające, że jest to sterylny przyrząd do przetaczania krwi, wyposażony w odpowietrznik z filtrem, kroplomierz, filtr do krwi, wielkość oczek 200µm, zacisk rolkowy, komorę kroplową z filtrem krwi, długość drenu 150 - 180 cm,
- Pakietu Nr 13 poz. 2 – potwierdzające, że jest to sterylny przyrząd do szybkiego przetaczania krwi z pompką, wyposażony w odpowietrznik z filtrem, kroplomierz, filtr do krwi, wielkość oczek 200µm, zacisk rolkowy,

- komorę kroplową z filtrem krwi, długość drenu 150 - 180 cm,
- Pakietu Nr 14 poz. 1 – potwierdzające, że jest to sterylny przyrząd do przetaczania krwi, wyposażony w odpowietrznik z filtrem, kroplomierz, filtr do krwi, wielkość oczek 200 $\mu$ m, zacisk rolkowy, komorę kroplową z filtrem krwi, długość drenu 180 - 200 cm,
  - Pakietu Nr 15 poz. 1 – potwierdzające, że jest to sterylny przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, wyposażony w odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, komorę kroplową, kroplomierz komory, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 $\mu$ m, dren o długości 180 - 200 cm z zakończeniem luer-lock, zacisk rolkowy, oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowymi kapturkami oraz, że nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów i jest niepirogenny,
  - Pakietu Nr 15 poz. 2 – potwierdzające, że jest to sterylny przyrząd do przetaczania płynów w nieprzerwanej (ciągłej) infuzji, wyposażony w odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, komorę kroplową, kroplomierz komory, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 8-15 $\mu$ m, dren o długości 180 - 200 cm z dodatkowym portem do podawania leków, zacisk rolkowy, zakończenie luer-lock, koreczek z filtrem hydrofobowym oraz, że nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów i jest niepirogenny,
  - Pakietu Nr 16 poz. 1 – potwierdzające, że jest to zestaw do cystostomii 9F, składający się z następujących elementów: kateter typ pigtail, igła rozrywalna, kołnierz mocujący, skalpel, strzykawka 10 ml Luer Lock,
  - Pakietu Nr 16 poz. 2 – potwierdzające, że jest to zestaw do cystostomii 12F, składający się z następujących elementów: kateter typ pigtail, igła rozrywalna, kołnierz mocujący, skalpel, strzykawka 10 ml Luer Lock,
  - Pakietu Nr 16 poz. 3 – potwierdzające, że jest to zestaw do drenażu przezskórnego 6F, składający się z następujących elementów: kateter pigtail 6F x 26 cm, igła dwuczęściowa 18G x 29 cm, opaska zaciskowa, kołnierz,
  - Pakietu Nr 16 poz. 4 – potwierdzające, że jest to zestaw do drenażu przezskórnego 9F, składający się z następujących elementów: kateter pigtail 9F x 26 cm, igła dwuczęściowa 15G x 29 cm, opaska zaciskowa, kołnierz,
  - Pakietu Nr 16 poz. 5 – potwierdzające, że jest to zestaw do drenażu przezskórnego 12F, składający się z następujących elementów: kateter pigtail 12F x 26 cm, igła dwuczęściowa 15G x 29 cm, opaska zaciskowa, kołnierz,
  - Pakietu Nr 16 poz. 6 – potwierdzające, że jest to zestaw do drenażu przezskórnego 12F, składający się z następujących elementów: kateter prosty 12F x 26 cm, igła dwuczęściowa 15G x 29 cm, opaska zaciskowa, kołnierz,
  - Pakietu Nr 17 poz. 1 – potwierdzające, że jest to zestaw do wprowadzania elektrod składający się z następujących elementów:
    - 1) introduktor z zastawką do wprowadzenia kateterów i elektrod endokawitarnych, koszulka introduktora zaopatrzona w zastawkę hemostatyczną i dren połączony z oprawą koszulki umożliwiający podawanie dożylnie płynów w czasie zakładania elektrody,
    - 2) igła prosta,
    - 3) przewodnik,
    - 4) dilatator,
    - 5) opcjonalnie nożyk i strzykawka o pojemności 5-20ml, oraz rozmiary 6F, 7F i 8F,
  - Pakietu Nr 18 poz. 1 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 2F/8 cm, jednokanałowy,
  - Pakietu Nr 18 poz. 2 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych

- naczyń 3F/10 cm, jednokanałowy,
- Pakietu Nr 18 poz. 3 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 4F/15 cm, jednokanałowy,
  - Pakietu Nr 18 poz. 4 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 6F/15 cm, jednokanałowy,
  - Pakietu Nr 18 poz. 5 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 7F/15 cm, jednokanałowy,
  - Pakietu Nr 18 poz. 6 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 6F/20 cm, jednokanałowy,
  - Pakietu Nr 18 poz. 7 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 7F/20 cm, jednokanałowy,
  - Pakietu Nr 18 poz. 8 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 8F/20 cm, jednokanałowy,
  - Pakietu Nr 18 poz. 9 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 7F/20 cm, dwukanałowy,
  - Pakietu Nr 18 poz. 10 – potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 8-8,5F/20-25cm, dwukanałowy,
  - Pakietu Nr 19 poz. 1 – potwierdzające, że są to osłonki na głowicę USG, pudrowane, bez zbiorniczka, pakowane pojedynczo,
  - Pakietu Nr 20 poz. 1 – potwierdzające, że jest to sterylny przyrząd do pobierania płynu infuzyjnego wyposażony w filtr bakteryjny 0,2 - 0,45 µm, zapewniający jałowość płynu minimum 24 godz.,
  - Pakietu Nr 21 poz. 1 – potwierdzające, że jest to jednorazowa, sterylna butelka z gwintem, 60-90ml, z nakrętką, pakowana pojedynczo,
  - Pakietu Nr 21 poz. 2 – potwierdzające, że jest to jednorazowa, sterylna butelka z gwintem, 125-150ml, z nakrętką, gotowa do użytku, pakowana pojedynczo,
  - Pakietu Nr 21 poz. 3 – potwierdzające, że jest to jednorazowa, sterylna butelka z gwintem, 230-250ml, z nakrętką, gotowa do użytku, pakowana pojedynczo,
  - Pakietu Nr 21 poz. 4 – potwierdzające, że jest to smoczek o kształcie anatomicznym, smoczek sterylny, jednorazowego użytku przeznaczony do stosowania z preparatami gotowymi do spożycia, pakowany pojedynczo, przeznaczony dla dzieci od 0-6 m-ca,
  - Pakietu Nr 21 poz. 5 – potwierdzające, że jest to smoczek o kształcie anatomicznym, smoczek sterylny, jednorazowego użytku przeznaczony do stosowania z preparatami gotowymi do spożycia, pakowany pojedynczo, przeznaczony dla dzieci od 6 m-ca,
  - Pakietu Nr 22 poz. 1 - potwierdzające, że jest to chłonna gąbka żelatynowa tamująca krwawienie 70-80 x 50 x 1mm,
  - Pakietu Nr 22 poz. 2 - potwierdzające, że jest to chłonna gąbka żelatynowa tamująca krwawienie 70-80 x 50 x 10mm
  - Pakietu Nr 23 poz. 1 - potwierdzające, że jest to uniwersalny zestaw do żywienia dojelitowego metodą grawitacyjną, umożliwiający połączenie zarówno z workiem żywieniowym, jak i butelką oraz, że jest to zestaw wyposażony w komorę kroplową, rolkowy regulator przepływu, dodatkowy port do przepłukiwania i podawania leków oraz, że zestaw zakończony złączem Enfit z nakręcaną (odkręcaną) końcówką,
  - Pakietu Nr 24 poz. 1 - potwierdzające, że jest to zestaw do żywienia dojelitowego kompatybilny z pompą żywieniową Amika firmy Fresenius Kabi
  - Pakietu Nr 25 poz. 1 - potwierdzające, że jest to igła do biopsji szpiku kostnego z mostka, jednorazowego użytku, sterylna, z możliwością regulacji w zakresie od 10mm do 30mm, pakowana pojedynczo, posiadająca plastikowy uchwyt z dodatkową zdejmowalną nakładką, 15G x 30mm,

- Pakietu Nr 25 poz. 2 - potwierdzające, że są to igły do punkcji mostka z uchwytem motylkowym, jednorazowego użytku, sterylne, pakowane pojedynczo, 16G x 45-50 mm,
- Pakietu Nr 25 poz. 3 - potwierdzające, że są to igły do biopsji cienkoigłowej z końcówkami widocznymi w USG, wymagany rozmiar 20G X 150 mm
- Pakietu Nr 25 poz. 4 - potwierdzające, że są to igły do biopsji cienkoigłowej z końcówkami widocznymi w USG, wymagany rozmiar 20G X 200 mm,
- Pakietu Nr 26 poz. 1 - potwierdzające, że jest to igła do biopsji histopatologicznej, półautomatyczna, jednorazowego użytku, sterylna, z możliwością regulacji w zakresie od 15mm do 22mm, ze znacznikiem głębokości wprowadzania co 1 cm, zakończenie igły widoczne w USG, 16G x 120mm,
- Pakietu Nr 27 poz. 1 - potwierdzające, że jest to igła do hemodializy dożylna rozmiar 1,6 z ostrzem, z obrotowymi skrzydełkami (tzw. motylek),
- Pakietu Nr 27 poz. 2 - potwierdzające, że jest to igła do hemodializy dotętnicza rozmiar 1,6 z ostrzem, z obrotowymi skrzydełkami (tzw. motylek),
- Pakietu Nr 27 poz. 3 - potwierdzające, że jest to igła do hemodializy jednoigłowej rozmiar 1,6, z obrotowymi skrzydełkami (tzw. motylek),
- Pakietu Nr 28 poz. 1 - potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń dwukanałowy, ze zmodyfikowaną igłą Seldingera posiadającą dodatkową zintegrowaną zastawkę, cewnik widoczny w promieniach RTG, łączniki dostępu bezigłowego na kanałach cewnika, prowadnica z elastyczną końcówką J, strzykawka 3-częściowa, rozszerzadło, skalpel, rozmiar cewnika 7F x 8" (20 cm),
- Pakietu Nr 28 poz. 2 - potwierdzające, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń trzykanałowy, ze zmodyfikowaną igłą Seldingera posiadającą dodatkową zintegrowaną zastawkę, cewnik widoczny w promieniach RTG, łączniki dostępu bezigłowego na kanałach cewnika, prowadnica z elastyczną końcówką J, strzykawka 3-częściowa, rozszerzadło, skalpel rozmiar cewnika 7F x 8" (20 cm),
- Pakietu Nr 29 poz. 1 - potwierdzające, że jest to linia infuzyjna standardowa kompatybilna z już istniejącą infrastrukturą u Zamawiającego tj. pompą Alaris® GW firmy CareFusion oraz potwierdzające wymagane parametry: długość 210-230cm, 1 kolec, komora kropłowa z filtrem 15µm, zawór zabezpieczający przed syfonowaniem, zacisk na drenie oraz, że produkt jest jałowy, bez lateksu i bez DEHP,
- Pakietu Nr 29 poz. 2 - potwierdzające, że jest to linia infuzyjna do krwi i preparatów krwiopochodnych z górnym rozgałęzieniem typu Y kompatybilna z już istniejącą infrastrukturą u Zamawiającego tj. pompą Alaris® GW firmy CareFusion oraz potwierdzające wymagane parametry: długość 270-290cm, 1 kolec, komora kropłowa z filtrem 200µm, zawór zwrotny typu luer, 2 zaciski na drenie (w tym jeden rolkowy) oraz, że produkt jest jałowy, bez lateksu i bez DEHP,
- Pakietu Nr 30 poz. 1 - potwierdzające, że są to igły Hubera do portów naczyniowych z dołączonym drenem do wlewu oraz rozmiar 19G x 15-20mm,
- Pakietu Nr 31 poz. 1 - potwierdzające, że jest to port wykonany z tytanu (komora i obudowa portu wykonana z tytanu) wraz z kompletem akcesoriów do wprowadzenia, oraz potwierdzające, że komora portu o budowie wymuszającej przepływ laminarny w obrębie komory co zmniejsza ryzyko powstawania przyściennych skrzeplin, komora o objętości 0,7ml (port standardowy), 0,4ml (port niskoprofilowy), 0,3ml (port mini) cewnik silikonowy lub poliuretanowy z oznaczoną długością co 1 cm, rozmiar

cewnika: silikonowy 7,5Fr i 9,6Fr, poliuretanowy 8Fr, długość 660mm dla portów standardowych, poliuretanowy 6,6Fr, 550mm dla portów niskoprofilowych oraz potwierdzające, że kompletny zestaw wprowadzający zawiera minimum: port, cewnik, dwie niskooporowe strzykawki 10ml, igłę do nakłucia żyły 18G, tępą igłę Hubera z motylkiem, drenem i zaciskiem kompatybilnym ze środowiskiem MRI, rozszerzadło z prowadnicą typu J (długość min. 50cm), prowadnicę implantacyjną z rozrywalną końcówką, tunelizator tępo zakończony z zabezpieczeniem przed ukłuciem, mechanizm mocujący cewnik z portem oraz potwierdzające, że port kompatybilny ze środowiskiem MRI; port dający możliwość dozowania kontrastu do tomografii komputerowej pod ciśnieniem do 300PSI oraz potwierdzające, że każdy zestaw zawiera pakiet edukacyjny dla pacjenta (karta identyfikacyjna, opaska, instrukcja użytkowania) w języku polskim,

- Pakietu Nr 32 poz. 1 - potwierdzające, że jest to igła do blokad nerwów obwodowych pod kontrolą USG, nieizolowana lub izolowana, dren infuzyjny minimum 50cm, rozmiary w zakresie 50-150mm, 20G-22G,
- Pakietu Nr 33 poz. 1 - potwierdzające, że jest to zamknięty system dostępu naczyniowego, bezigłowy, bez metalowych oraz wewnętrznych mechanicznych części, bez lateksu, umożliwiające połączenia Luer, zapewniający użycie do 7 dni,
- Pakietu Nr 33 poz. 2 - potwierdzające, że są to korki do kaniul do wlewów dożylnych, typ Luer-Lock, standardowe, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane indywidualnie (tj. każdy korek w osobnym blistrze),
- Pakietu Nr 34 poz. 1 - potwierdzające, że jest to igła do penów (wstrzykiwaczy do podawania insuliny), jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, kompatybilna z penami wszystkich wiodących producentów, rozm. 0,25-0,3mm x 5-8mm,
- Pakietu Nr 35 poz. 1 - potwierdzające, że jest to parafina granulowana przeznaczona do badań histopatologicznych (stacje do zatapiania materiału, procesory tkankowe), po roztopieniu gotowa do użytku - nie wymaga żadnych dodatków wosku, zawierająca wszystkie potrzebne substancje uszlachetniające, nie zawierająca plastikowych polimerów, temperatura topnienia 56-58°C, opakowanie do 1 kg,
- Pakietu Nr 36 poz. 1 - potwierdzające, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point 25G/90mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm,
- Pakietu Nr 36 poz. 2 - potwierdzające, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point 26G/90mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm,
- Pakietu Nr 36 poz. 3 - potwierdzające, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point 27G/90mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm,
- Pakietu Nr 36 poz. 4 - potwierdzające, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu Quincke) 26G/90mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm,
- Pakietu Nr 36 poz. 5 - potwierdzające, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu Quincke) 26G/120-130mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm,
- Pakietu Nr 36 poz. 6 - potwierdzające, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu Quincke) 25G/90mm,
- Pakietu Nr 36 poz. 7 - potwierdzające, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu Quincke) 22G/90mm,

- Pakietu Nr 37 poz. 1 - potwierdzające, że jest to zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego rozszerzony z cewnikiem, strzykawką niskooporową, filtrem do cewnika, urządzeniem mocującym cewnik, strzykawką do podawania leków, igłą Tuohy 18G,
- Pakietu Nr 38 poz. 1 - potwierdzające, że jest to cewnik do nakłuwania tętnicy metodą Seldingera (tętnica udowa, barkowa, promieniowa) z liniami kontrastującymi w rtg, długość 10 cm, zestaw z naturalnie cieniodajną igłą, bezpiecznym przewodnikiem z prostym, elastycznym końcem i półprzezroczystym, cieniodajnym cewnikiem, wykonanym z wysokociśnieniowego polietylenu, elastyczna końcówka przewodnika, szlif igły umożliwiający dokładne wkłucie do tętnicy,
- Pakietu Nr 38 poz. 2 - potwierdzające, że jest to cewnik do nakłuwania tętnicy metodą Seldingera (tętnica udowa, barkowa, promieniowa) z liniami kontrastującymi w rtg, długość 18 cm, zestaw z naturalnie cieniodajną igłą, bezpiecznym przewodnikiem z prostym, elastycznym końcem i półprzezroczystym, cieniodajnym cewnikiem, wykonanym z wysokociśnieniowego polietylenu, elastyczna końcówka przewodnika, szlif igły umożliwiający dokładne wkłucie do tętnicy,
- Pakietu Nr 39 poz. 1 - potwierdzające, że jest to sterylne bezszwowe mocowanie cewnika do wkłuc centralnych nie zawierające lateksu i DEHP: zatraskowy uchwyt, zmienna szerokość gniazda, dopasowująca się do szerokości "delty", część zatraskowa wykonana ze sztywnego plastiku lub z dwuwarstwowego zabezpieczenia typu Velcro, miękka samoprzylepna część opatrunkowa, pakowane jednostkowo w opakowanie typu folia/papier z mankietem, pakowane po 1szt.,
- Pakietu Nr 40 poz. 1 - potwierdzające, że jest to zestaw do transfuzji wymiennej u noworodków,
- Pakietu Nr 40 poz. 2 - potwierdzające, że jest to silikonowy cewnik 24G wprowadzany obwodowo do przewlekłego stosowania (żywienie pozajelitowe, podawanie leków) przeznaczony dla wcześniaków i noworodków oraz, że w skład zestawu wchodzi:
  - a) silikonowy cewnik o wymiarach śr. 0,3 x 0,6 mm, Fr 2, dł. 15cm lub 30cm, cieniujący w rtg z oznacznikami długości,
  - b) wprowadzacz typu rozrywalna kaniuła lub rozłamywalna igła - średnica 1,0-1,1 mm, G 19 lub G 20,
  - c) sterylna taśma mierząca.

Każdą ze stron materiałów informacyjnych należy opisać, którego pakietu i pozycji dotyczy – zastosowanie do każdego pakietu. W przypadku braku potwierdzenia któregośkolwiek z wymagań określonych w Załączniku Nr 1 do SWZ - Formularzu Cenowym w złożonych przez Wykonawcę materiałach informacyjnych, Wykonawca złoży oświadczenie producenta przedmiotu zamówienia, które potwierdzi, że zaferowany przedmiot zamówienia spełnia to wymaganie.

#### 12.10.6. Próbek przedmiotu zamówienia ujętego w:

- Pakiecie Nr 1 poz. 1 – potwierdzających, że jest to kaniuła do wlewów dożylnych rozm. 24G/19mm/0,7mm, odporna na załamania, sterylna, trójkątne ostrze igły i stożkowata końcówka kaniuli, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), stałym koreczkiem/ zatyczką, elastyczne skrzydełka mocujące, znormalizowane połączenie typu luer-lock, oraz, że opakowanie jednostkowe jest z fabrycznie nadrukowanym oznaczeniem rozmiaru w formacie (G/śr/dł) oraz wartości prędkości przepływu przez kaniulę (w ml/min), opakowanie jednostkowe blistrowe z odrywaną tylną ścianą



- Pakiecie Nr 1 poz. 6 - potwierdzających, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 16G/45mm/1,6-1,8mm, odporna na załamania, sterylna, trójkątne ostrze igły i stożkowata końcówka kaniuli, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), stałym koreczkiem/ zatyczką, elastyczne skrzydełka mocujące, znormalizowane połączenie typu luer-lock oraz, że opakowanie jednostkowe jest z fabrycznie nadrukowanym oznaczeniem rozmiaru w formacie (G/śr/dł) oraz wartości prędkości przepływu przez kaniulę (w ml/min), opakowanie jednostkowe blistrowe z odrywaną tylną ścianą
- Pakiecie Nr 2 poz. 1 – potwierdzających, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 26G/19mm/0,6-0,62mm, odporna na załamania, sterylna, trójkątne ostrze igły i stożkowata końcówka kaniuli, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), stałym koreczkiem/ zatyczką, elastyczne skrzydełka mocujące, znormalizowane połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula o przepływie 13-17ml/min., opakowanie jednostkowe z fabrycznie nadrukowanym oznaczeniem rozmiaru w formacie (G/śr/dł) oraz wartości prędkości przepływu przez kaniulę (w ml/min), opakowanie jednostkowe blistrowe z odrywaną tylną ścianą
- Pakiecie Nr 3 poz. 1 – potwierdzających, że jest to kaniula do wlewów dożylnych bez portu górnego, z uchwytem w którym schowane są skrzydełka kaniuli ułatwiające wprowadzenie do naczynia, dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia, rozmiar 26G - 0,6x19mm, przepływ 13-14ml/min.
- Pakiecie Nr 4 poz. 1 – potwierdzających, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 26G/19mm/0,6mm, odporna na załamania, sterylna, trójkątne ostrze igły i stożkowata końcówka kaniuli, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), stałym koreczkiem/ zatyczką, elastyczne skrzydełka mocujące, znormalizowane połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula zawierająca rozwiązanie chroniące przed zranieniem, opakowanie jednostkowe z fabrycznie nadrukowanym oznaczeniem rozmiaru w formacie (G/śr/dł) oraz wartości prędkości przepływu przez kaniulę (w ml/min), opakowanie jednostkowe blistrowe z odrywaną tylną ścianą
- Pakiecie Nr 5 poz. 1 – potwierdzających, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 24G/19mm/0,7-0,75mm, odporna na załamania, sterylna, trójkątne ostrze igły i stożkowata końcówka kaniuli, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), stałym koreczkiem/ zatyczką, elastyczne skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula zawierająca rozwiązanie chroniące przed zranieniem, opakowanie jednostkowe z fabrycznie nadrukowanym oznaczeniem rozmiaru w formacie (G/śr/dł) oraz wartości prędkości przepływu przez kaniulę (w ml/min), opakowanie jednostkowe blistrowe z odrywaną tylną ścianą
- Pakiecie Nr 6 poz. 2 – potwierdzających, że jest to kaniula do wlewów dożylnych rozm. 20G/32-33mm/1,0-1,1mm, odporna na załamania, sterylna, trójkątne ostrze igły i stożkowata końcówka kaniuli, z dodatkowym portem iniekcyjnym (bocznym), stałym koreczkiem/ zatyczką, elastyczne skrzydełka mocujące, połączenie typu luer-lock oraz, że jest to kaniula zawierająca rozwiązanie chroniące przed zranieniem, opakowanie jednostkowe z fabrycznie nadrukowanym oznaczeniem rozmiaru w formacie (G/śr/dł) oraz wartości prędkości przepływu przez kaniulę (w ml/min), opakowanie jednostkowe blistrowe z odrywaną tylną ścianą
- Pakiecie Nr 7 poz. 1 – potwierdzających, że jest to kaniula dotętnicza jałowa, pojedynczo pakowana, posiadająca skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli, rozmiar 20G/45mm

- Pakiecie Nr 8 poz. 3 - potwierdzających, że są to igły iniekcyjne rozm. 22G/0,7mm/40-50mm, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza długościęte LB/BL, Luer-lock, opakowanie typu blister (papier i przezroczysta folia) 100szt., każda sztuka igieł oddzielona barierą perforowaną umożliwiającą pojedynczy pobór igły
- Pakiecie Nr 8 poz. 6 – potwierdzających, że są to igły iniekcyjne rozm. 19G/1,1mm/40-50mm, sterylne, jednorazowego użytku, ostrza standard krótkościęte SB/BS, Luer-lock, opakowanie typu blister (papier i przezroczysta folia) 100szt., każda sztuka igieł oddzielona barierą perforowaną umożliwiającą pojedynczy pobór igły
- Pakiecie Nr 9 poz. 2 - potwierdzających, że są to igły rozmiar 22G/0,7mm/70-76mm, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane typu blister, pojedynczo
- Pakiecie Nr 10 poz. 1 – potwierdzających, że jest to strzykawka insulinowa 1 ml z igłą, trzyczęściowa, pakowana jednostkowo, sterylna, stożek Luer, czytelna i niezmywalna skala, tłok gumowy, pierścień ograniczający wysuwanie tłoka
- Pakiecie Nr 10 poz. 2 – potwierdzających, że jest to strzykawka 1 ml z igłą, z trwałą, czytelną niezmywalną skalą co 0,01 ml, opakowanie jednorazowe typu blister-pack
- Pakiecie Nr 10 poz. 6 – potwierdzających, że jest to strzykawka jałowa 20 ml z podziałką (dopuszczalne rozszerzenie skali do 24 ml), dwuczęściowa (dopuszcza się również strzykawkę trzyczęściową), opakowanie jednostkowe typu blister-pack
- Pakiecie Nr 10 poz. 7 – potwierdzających, że jest to strzykawka 100 ml jednorazowego użytku, jałowa, z końcówką do cewnika, z dołączonym łącznikiem Luer, tłok z elastycznym uszczelnieniem zapewniający płynny przesuw, czytelna i trwała skala, opakowanie jednostkowe typu blister-pack
- Pakiecie Nr 11 poz. 1 – potwierdzających, że są to strzykawki 3-częściowe 20 ml, posiadające prostopadłe wycięcie na tłoku lub inne równoważne rozwiązanie zapewniające stabilne umocowanie w pompie strzykawkowej (dotyczy każdego zaoferowanego produktu)
- Pakiecie Nr 11 poz. 2 – potwierdzających, że są to strzykawki 3-częściowe 50-60 ml, posiadające prostopadłe wycięcie na tłoku lub inne równoważne rozwiązanie zapewniające stabilne umocowanie w pompie strzykawkowej (dotyczy każdego zaoferowanego produktu)
- Pakiecie Nr 11 poz. 3 – potwierdzających, że jest to strzykawka 50-60 ml czarna lub bursztynowa (do podawania leków światłoczułych), posiadająca prostopadłe wycięcie na tłoku lub inne równoważne rozwiązanie zapewniające stabilne umocowanie w pompie strzykawkowej (dotyczy każdego zaoferowanego produktu)
- Pakiet Nr 12 poz. 2 – potwierdzających, że jest to strzykawka trzyczęściowa, wykonana z materiału przezroczystego, z łącznikiem stożkowym luer-lock z kołnierzem, tłoczek z uszczelnieniem, objętość 20 ml
- Pakiecie Nr 13 poz. 1 – potwierdzających, że jest to sterylny przyrząd do przetaczania krwi, wyposażony w odpowietrznik oraz zamykaną klapkę, kroplomierz, zacisk rolkowy, komorę kropłową, długość drenu 150 - 180 cm, zakończenie drenu Luer-Lock
- Pakiecie Nr 13 poz. 2 – potwierdzających, że jest to sterylny przyrząd do szybkiego przetaczania krwi z pompką, wyposażony w odpowietrznik oraz zamykaną klapkę, kroplomierz, zacisk rolkowy, komorę kropłową, długość drenu 150 - 180 cm, zakończenie drenu Luer-Lock

- Pakiecie Nr 14 poz. 1 - potwierdzających, że jest to sterylny przyrząd do przetaczania krwi, wyposażony w odpowietrznik oraz zamykaną klapkę, kroplomierz, zacisk rolkowy, komorę kroplową, długość drenu 180 - 200 cm, zakończenie drenu Luer-Lock
- Pakiecie Nr 15 poz. 1 - potwierdzających, że jest to sterylny przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, wyposażony w odpowietrznik, zamykaną klapkę, komorę kroplową, kroplomierz komory, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm, elastyczny dren o długości 180 - 200 cm z zakończeniem luer-lock, zacisk rolkowy, oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowymi kapturkami oraz, że przyrząd nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów i jest niepirogenny
- Pakiecie Nr 15 poz. 2 – potwierdzających, że jest to sterylny przyrząd do przetaczania płynów, wyposażony w odpowietrznik oraz zamykaną klapkę, komorę kroplową, kroplomierz komory, filtr zabezpieczający o wielkości oczek 8-15µm, dren o długości 180 - 200 cm z dodatkowym portem do podawania leków, zacisk rolkowy, zakończenie luer-lock, koreczek oraz, że przyrząd nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów i jest niepirogenny
- Pakiecie Nr 16 poz. 3 – potwierdzających, że jest to zestaw do drenażu przezskórnego metodą jednostopniową 6F, składający się z następujących elementów: kateter pigtail 6F x 26 cm, igła dwuczęściowa 18G x 29 cm, opaska zaciskowa, kołnierz
- Pakiecie Nr 17 poz. 1 – potwierdzających, że jest to zestaw do wprowadzania elektrod składający się z następujących elementów:
  - 1) koszulka introduktora i dren połączony z oprawą koszulki,
  - 2) igła prosta,
  - 3) przewodnik,
  - 4) dilatator,
  - 5) opcjonalnie nożyk i strzykawka o pojemności 5-20ml.
 oraz jeden z rozmiarów 6F lub 7F lub 8F
- Pakiecie Nr 18 poz. 1 – potwierdzających, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 2F/8 cm, jednokanałowy
- Pakiecie Nr 18 poz. 5 – potwierdzających, że jest to zestaw do kaniulacji dużych naczyń 7F/15 cm, jednokanałowy
- Pakiecie Nr 20 poz. 1 – potwierdzających, że jest to sterylny przyrząd do pobierania płynu infuzyjnego
- Pakiecie Nr 21 poz. 1 – potwierdzających, że jest to jednorazowa, sterylna butelka z gwintem, 60-90ml, z nakrętką, gotowa do użytku, pakowana pojedynczo, kompatybilna z poz.4 i 5 z Pakietu Nr 21
- Pakiecie Nr 21 poz. 2 – potwierdzających, że jest to jednorazowa, sterylna butelka z gwintem, 125-150ml, z nakrętką, gotowa do użytku, pakowana pojedynczo, kompatybilna z poz. 4 i 5 z Pakietu Nr 21
- Pakiecie Nr 21 poz. 3 – potwierdzających, że jest to jednorazowa, sterylna butelka z gwintem, 230-250ml, z nakrętką, pakowana pojedynczo, kompatybilna z poz. 4 i 5 z Pakietu Nr 21
- Pakiecie Nr 21 poz. 4 – potwierdzających, że jest to smoczek o kształcie anatomicznym, zwieńczenie smoczka o płaskiej powierzchni, szyjka zwężona, podstawa szeroka będąca oparciem dla warg, smoczek sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo, przeznaczony dla dzieci od 0-6 m-ca, kompatybilny z poz. 1, 2 i 3 z Pakietu Nr 21
- Pakiecie Nr 21 poz. 5 – potwierdzających, że jest to smoczek o kształcie anatomicznym, zwieńczenie smoczka o płaskiej powierzchni, szyjka zwężona, podstawa szeroka będąca oparciem dla warg, smoczek sterylny, jednorazowego

użytku, pakowany pojedynczo, przeznaczony dla dzieci od 6 m-ca, kompatybilny z poz. 1, 2 i 3 z Pakietu Nr 21

- Pakiecie Nr 23 poz. 1 – potwierdzających, że jest to uniwersalny zestaw do żywienia dojelitowego metodą grawitacyjną, umożliwiający połączenie zarówno z workiem żywieniowym, jak i butelką (uniwersalne połączenie umieszczone na jednym drenie), zestaw wyposażony w komorę kroplowa, rolkowy regulator przepływu, dodatkowy port do przepłukiwania i podawania leków do strzykawki typu luer-slip/Janeta, zestaw zakończony złączem Enfit z nakręcaną (odkręcaną) końcówką, umożliwiającą połączenie ze zglębniakiem zakończonym końcówką typu lejek w różnych rozmiarach
- Pakiecie Nr 24 poz. 1 – potwierdzających, że jest to zestaw do żywienia dojelitowego kompatybilny z już istniejącą infrastrukturą u Zamawiającego tj. pompą żywieniową Amika firmy Fresenius Kabi
- Pakiecie Nr 27 poz. 1 – potwierdzających, że jest to igła do hemodializy dożylna rozmiar 1,6 z ostrzem umożliwiającym prawidłowe wkłucie, z obrotowymi skrzydełkami (tzw. motylek)
- Pakiecie Nr 27 poz. 2 – potwierdzające, że jest to igła do hemodializy dotętnicza rozmiar 1,6 z ostrzem umożliwiającym prawidłowe wkłucie, z obrotowymi skrzydełkami (tzw. motylek)
- Pakiecie Nr 27 poz. 3 – potwierdzających, że jest to igła do hemodializy jednoigłowej (na jedno wkłucie "Y") rozmiar 1,6 z ostrzem umożliwiającym prawidłowe wkłucie, z obrotowymi skrzydełkami (tzw. motylek)
- Pakiecie Nr 28 poz. 1 – potwierdzających, że jest to zestaw do kaniulacji dwukanałowy z igłą, cewnik ze znacznikami długości widoczny w promieniach RTG, kolorowe oznaczenie zakończeń, łączniki dostępu bezigłowego na kanałach cewnika, przesuwane regulowane skrzydełka mocujące, prowadnica druciana ze znacznikami z elastyczną końcówką J, strzykawka 3-częściowa, rozszerzadło, skalpel, zatyczka mocująca, rozmiar cewnika 7F x 8" (20 cm)
- Pakiecie Nr 28 poz. 2 – potwierdzających, że jest to zestaw do kaniulacji trzykanałowy z igłą, cewnik ze znacznikami długości widoczny w promieniach RTG, kolorowe oznaczenie zakończeń, łączniki dostępu bezigłowego na kanałach cewnika, przesuwane regulowane skrzydełka mocujące, prowadnica druciana ze znacznikami z elastyczną końcówką J, strzykawka 3-częściowa, rozszerzadło, skalpel, zatyczka mocująca, rozmiar cewnika 7F x 8" (20 cm)
- Pakiecie Nr 30 poz. 1 – potwierdzających, że są to igły Hubera z dołączonym drenem, rozmiar 19G x 15-20mm.
- Pakiecie Nr 31 poz. 1 – potwierdzających, że jest to port wraz z kompletem akcesoriów do wprowadzenia, cewnik z oznaczoną długością co 1 cm, rozmiar cewnika: 7,5Fr i 9,6Fr, 8Fr, 6,6Fr, oraz potwierdzające, że kompletny zestaw wprowadzający zawiera minimum: port, cewnik, dwie niskooporowe strzykawki 10ml, igłę do nakłucia żyły 18G, igłę Hubera z motylkiem, drenem i zaciskiem, rozszerzadło z prowadnicą typu J (długość min. 50cm), prowadnicę implantacyjną z rozrywalną końcówką, tunelizator, mechanizm mocujący cewnik z portem oraz potwierdzające, że każdy zestaw zawiera pakiet edukacyjny dla pacjenta (karta identyfikacyjna, opaska, instrukcja użytkowania) w języku polskim
- Pakiecie Nr 32 poz. 1 – potwierdzających, że jest to igła do blokad nerwów obwodowych pod kontrolą USG, dren infuzyjny minimum 50cm, rozmiary w zakresie 50-150mm, 20G-22G
- Pakiecie Nr 33 poz. 1 – potwierdzających, że jest to zamknięty system dostępu naczyniowego, bez lateksu, umożliwiający połączenia Luer

- Pakiecie Nr 33 poz. 2 – potwierdzających, że są to korki do kaniul, typ Luer-Lock, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane indywidualnie (tj. każdy korek w osobnym blistrze), na opakowaniu każdego pojedynczego korka musi znajdować się informacja o dacie ważności i nr serii
- Pakiecie Nr 36 poz. 1 – potwierdzających, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point 25G/90mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm, długość trzonka igły prowadzącej nie więcej niż 20mm
- Pakiecie Nr 36 poz. 2 – potwierdzających, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point 26G/90mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm, długość trzonka igły prowadzącej nie więcej niż 20mm
- Pakiecie Nr 36 poz. 3 – potwierdzających, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point 27G/90mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm, długość trzonka igły prowadzącej nie więcej niż 20mm
- Pakiecie Nr 36 poz. 4 – potwierdzających, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu Quincke) 26G/90mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm, długość trzonka igły prowadzącej nie więcej niż 20mm
- Pakiecie Nr 36 poz. 5 – potwierdzających, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu Quincke) 26G/120-130mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm
- Pakiecie Nr 36 poz. 6 – potwierdzających, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu Quincke) 25G/90mm
- Pakiecie Nr 36 poz. 7 – potwierdzających, że jest to igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu Quincke) 22G/90mm
- Pakiecie Nr 37 poz. 1 – potwierdzających, że jest to zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego z cewnikiem, strzykawką niskooporową, filtrem do cewnika, urządzeniem mocującym cewnik, strzykawką do podawania leków, igłą Tuohy 18G
- Pakiecie Nr 39 poz. 1 – potwierdzających, że jest to sterylne bezszwowe mocowanie cewnika do wkłuc centralnych nie zawierające lateksu i DEHP: zatraskowy uchwyt, zmienna szerokość gniazda, dopasowująca się do szerokości "delty", część zatraskowa wykonana ze sztywnego plastiku lub z dwuwarstwowego zabezpieczenia typu Velcro, miękka samoprzylepna część opatrunkowa oraz, że jest pakowane jednostkowo w opakowanie typu folia/papier z mankietem, pakowane po 1szt.
- Pakiecie Nr 40 poz. 2 – potwierdzających, że jest to silikonowy cewnik 24G oraz, że w skład zestawu wchodzi:
  - a) silikonowy cewnik,
  - b) wprowadzacz typu rozrywalna kaniula lub rozłamywalna igła,
  - c) sterylna taśma mierząca.

Złożone przez Wykonawcę próbki z Pakietu Nr 1 poz. 1 i 6, Pakietów Nr 2-5, Pakietu Nr 6 poz. 2, Pakietu Nr 7, Pakietu Nr 8 poz. 3 i 6, Pakietu Nr 9 poz. 2, Pakietu Nr 10 poz. 1-2 i 6-7, Pakietu Nr 11, Pakietu Nr 12 poz. 2, Pakietów Nr 13-15, Pakietu Nr 16 poz. 3, Pakietu Nr 17, Pakietu Nr 18 poz. 1 i 5, Pakietów Nr 20-21, Pakietów Nr 23-24, Pakietów Nr 27-28, Pakietów Nr 30-33, Pakietów Nr 36-37, Pakietu Nr 39 i Pakietu Nr 40 poz. 2 winny być oryginalnie zapakowane i oznaczone identycznie z oznaczeniem przedmiotu zamówienia, który będzie dostarczany Zamawiającemu w przypadku wyboru oferty Wykonawcy. Próbki muszą być oznaczone z podaniem pakietu i pozycji której dotyczą, podczas badania próbki ulegną zużyciu i zniszczeniu.

- 12.11. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania.
- 12.12. Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
- 12.13. Zamawiający nie wezwie do złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w pkt.12.10. SWZ, jeżeli pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
- 12.14. W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia:
  - 12.14.1. odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru.
- 12.15. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia dokumentów, o których mowa w pkt.12.14. SWZ, jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile Wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów w pkt.I.9 Formularza Ofertowego w odniesieniu do Wykonawcy, Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
- 12.16. Jeżeli w imieniu Wykonawcy, Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w pkt.12.14. SWZ, Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia pełnomocnictwa lub innego dokumentu potwierdzającego umocowanie do reprezentowania Wykonawcy, Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.

Dokumenty, o których mowa w zdaniu poprzednim sporządza się i przekazuje zgodnie z Rozporządzeniem o podmiotowych środkach dowodowych oraz innych dokumentach lub oświadczeniach oraz Rozporządzeniem o dokumentach elektronicznych oraz środkach komunikacji elektronicznej.
- 12.17. Oświadczenie, że Wykonawca zamierza zrealizować zamówienie siłami własnymi (złożone w pkt.VI.1 Formularza Ofertowego), a w przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcom należy (w pkt.VI.2 Formularza Ofertowego) wskazać części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć Podwykonawcom, oraz podać nazwy ewentualnych Podwykonawców, jeżeli są już znani.
- 12.18. Oświadczenie, że Wykonawca zapoznał się z treścią specyfikacji, nie wnosi co do niej zastrzeżeń i akceptuje projektowane postanowienia umowy ujęte w niniejszej SWZ (złożone w pkt.VI.3 i 4 Formularza Ofertowego).

### **13. WYKONAWCY WSPÓLNIE UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

- 13.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
- 13.2. W przypadku, o którym mowa w pkt.13.1. SWZ, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 13.3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w pkt.12.1 SWZ, składa każdy z Wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia.
- 13.4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenia, o których mowa w pkt.12.5 SWZ i pkt.12.6 SWZ składa każdy z Wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia.
- 13.5. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, podmiotowe środki dowodowe, o których mowa w pkt.11.1.1. SWZ składa każdy z Wykonawców.

## 14. PODWYKONAWSTWO

- 14.1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcy.
- 14.2. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę, w pkt.VI.2 Formularza Ofertowego, części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom, oraz podania nazw ewentualnych Podwykonawców, jeżeli są już znani.

## 15. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI.

- 15.1. Komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami w niniejszym postępowaniu odbywa się przy użyciu Platformy Zakupowej: [https://platformazakupowa.pl/pn/ssz\\_tar](https://platformazakupowa.pl/pn/ssz_tar) za wyjątkiem próbek, o których mowa w pkt.12.10.6. SWZ, które składa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2023 r. poz.1640 z póź.zm.), osobiście lub za pośrednictwem posłańca.
- 15.2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim na Platformie w zakładce „POSTĘPOWANIA” pod „NAZWA” zgodną z nazwą prowadzonego postępowania.
- 15.3. Korzystanie z Platformy przez Wykonawców jest bezpłatne.
- 15.4. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem postępowania określonym przez Zamawiającego na pierwszej stronie SWZ tj. **AE/ZP-27-65/24**.
- 15.5. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w „Regulaminie” zamieszczonym na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> oraz uznaje go za wiążący.
- 15.6. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy dotyczące w szczególności logowania, pobrania dokumentacji, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 15.7. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych opisane zostały w „Regulaminie” oraz „Instrukcjach dla Wykonawców” zamieszczonych na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> oraz <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>  
W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią regulaminu i instrukcji, o których mowa wyżej, a treścią SWZ zastosowanie mają zapisy SWZ.
- 15.8. Za datę złożenia dokumentów elektronicznych przyjmuje się datę ich wczytania do Platformy.
- 15.9. Komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami, w tym wszelkie dokumenty elektroniczne (nie dotyczy oferty oraz próbek, o których mowa w pkt.12.10.6 SWZ, które składa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2023 r. poz.1640 z póź.zm.), osobiście lub za pośrednictwem posłańca) przekazywane są w postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy i formularza „Wyślij wiadomość”. Za datę złożenia dokumentów elektronicznych przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem Platformy poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość” po którym pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego. Występuje limit objętości plików lub

spakowanych folderów do ilości 10 plików lub spakowanych folderów przy maksymalnej sumarycznej wielkości 500 MB .

**15.10.** Zalecenia Zamawiającego odnośnie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:

- dla dokumentów w formacie .pdf zaleca się podpis formatem PAdES,
- dokumenty w formacie innym niż .pdf zaleca się podpisywać formatem XAdES. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny należy dołączyć odpowiednią ilość plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików podpisu w formacie XAdES.

**15.11.** Niezbędne wymagania sprzętowo-aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie:

- stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 256 kbit/s;
- komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 10, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,
- zainstalowana przeglądarka internetowa EDGE, Chrome lub FireFox w najnowszej dostępnej wersji, z włączoną obsługą języka Javascript, akceptująca pliki typu „cookies”,
- Platforma jest zoptymalizowana dla minimalnej rozdzielczości ekranu 1024x768 pikseli,
- zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący pliki w formacie .pdf,
- Platforma pozwala wgrać plik o dowolnym rozszerzeniu (m.in.: .doc, .docx, .xls, .xlsx, .pdf, .zip)
- szyfrowanie na Platformie odbywa się za pomocą protokołu TLS 1.3.,
- oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.

**15.12.** Zamawiający dopuszcza przesyłanie danych w formatach dopuszczonych odpowiednimi przepisami prawa, tj. m.in.: .doc, .docx, .xls, .xlsx, .pdf, .zip, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie .pdf. Występuje limit objętości plików lub spakowanych folderów w zakresie całej oferty do 500 MB przy maksymalnej ilości 10 plików lub spakowanych folderów przy maksymalnej wielkości 150 MB. W przypadku większych plików zaleca się pakować pliki dzieląc je na mniejsze paczki po np. 150 MB.

**15.13.** Informacja na temat kodowania i czasu odbioru danych:

- pliki Oferty załączone przez Wykonawcę na Platformie i zapisane, widoczne są w Platformie jako zaszyfrowane. Możliwość otworzenia plików dostępna jest dopiero po odszyfrowaniu przez Zamawiającego po upływie terminu otwarcia ofert,
- oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przypiętą do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss).

**15.14.** Sposób sporządzenia oraz przekazywania dokumentów elektronicznych musi być zgodny z wymaganiami określonymi w Rozporządzeniu o podmiotowych środkach dowodowych oraz innych dokumentach lub oświadczeniach oraz w Rozporządzeniu o dokumentach elektronicznych oraz środkach komunikacji elektronicznej.

## **16. OSOBY UPRAWNIONE DO KOMUNIKOWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**

**16.1.** Zamawiający wyznacza następujące osoby uprawnione do komunikowania się z Wykonawcami:

**16.1.1.** Pani Joanna Ulanecka tel. 14 63 10 341.

**16.1.2.** Pani Marta Mirek tel. 14 63 10 355.



## 17. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

- 17.1. Wykonawca jest związany ofertą przez 90 dni tj. **do dnia 10.11.2024r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.
- 17.2. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w pkt.17.1 SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
- 17.3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt.17.1 SWZ, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

## 18. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

- 18.1. Oferty należy składać za pośrednictwem Platformy w terminie **do dnia 13.08.2024r. do godz.09<sup>00</sup>** za wyjątkiem próbek, o których mowa w pkt.12.10.6. SWZ, które składa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2023 r. poz.1640 z póź.zm.), osobiście lub za pośrednictwem posłańca z uwzględnieniem zapisów pkt.7.2 SWZ.
- 18.2. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresami: <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> oraz <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 18.3. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem „Formularza składania oferty” dostępnego na Platformie w zakładce „POSTĘPOWANIA” pod „NAZWA” zgodną z nazwą prowadzonego postępowania.
- 18.4. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania do Platformy w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku „Złóż ofertę” i wyświetleniu się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
- 18.5. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ oświadczenia i dokumenty oraz próbki.
- 18.6. Oferty, które zostaną złożone po terminie określonym w pkt. 18.1. SWZ zostaną odrzucone.

## 19. TERMIN OTWARCIA OFERT

- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **13.08.2024r. o godz.10<sup>00</sup>** za pośrednictwem Platformy.
- 19.2. Otwarcie ofert na Platformie dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert.
- 19.3. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego w pkt.19.1 SWZ, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
- 19.4. Zamawiający o zmianie terminu otwarcia ofert, o której mowa w pkt.19.3. SWZ, poinformuje na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
- 19.5. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na Platformie w zakładce „Komunikaty” informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 19.6. Zamawiający niezwłocznie, po otwarciu ofert, udostępni na Platformie w zakładce „Komunikaty” informację o:
  - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte,

2) cenach zawartych w ofertach.

## **20. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW, I SPOSOBU OCENY OFERT, ZASADY WYBORU NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY, WYBÓR NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY**

### **20.1. Przy dokonywaniu wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie Pakietów Nr 1-40 Zamawiający stosować będzie następujące kryteria oceny ofert:**

- |                                 |       |
|---------------------------------|-------|
| 1. Cena brutto                  | - 98% |
| 2. Termin realizacji reklamacji | - 2%  |

---

Razem	- 100%
-------	--------

Zamawiający zastosował kryterium ceny jako kryterium o wadze przekraczającej 60%, gdyż określił w opisie przedmiotu zamówienia wymagania jakościowe odnoszące się do co najmniej głównych elementów składających się na przedmiot zamówienia.

Wyroby medyczne pochodzące od różnych producentów są wyrobami tego samego rodzaju odpowiadającymi ogólnym wymaganiom szpitali oraz posiadają określone podstawowe i powtarzające się parametry, wynikające z przyjętych dla tych produktów norm ustalonych przepisami prawa m.in. ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974), jak i wymagań przyjętych przez inne normy oraz są uznawane za równoważne, a więc posiadają ustalone wymagania jakościowe. Szczegółowe wymagania jakościowe zostały uwzględnione w opisie przedmiotu zamówienia poprzez podanie w zależności od rodzaju przedmiotu zamówienia: rozmiarów, postaci oraz przeznaczenia.

Wyroby pochodzące od różnych producentów są wyrobami tego samego rodzaju odpowiadającymi ogólnym wymaganiom szpitali oraz posiadają określone podstawowe i powtarzające się parametry, wynikające z przyjętych dla tych produktów norm ustalonych przepisami prawa m.in. warunków dopuszczenia do obrotu i używania na terenie RP, jak i wymagań przyjętych przez inne normy oraz są uznawane za równoważne, a więc posiadają ustalone wymagania jakościowe. Szczegółowe wymagania jakościowe zostały uwzględnione w opisie przedmiotu zamówienia poprzez podanie w zależności od rodzaju przedmiotu zamówienia: pojemności, postaci oraz przeznaczenia.

### **20.2. Ocena oferty będzie dokonana wg następujących zasad:**

**20.2.1.** Każdy pakiet będzie oceniany odrębnie.

**20.2.2.** Przy ocenie „ceny brutto” brany będzie pod uwagę stosunek ceny najniższej zgłoszonej w przetargu do ceny oferowanej przez poszczególnych Wykonawców.

Wartość punktowa ceny =  $\frac{\text{najniższa cena brutto z rozpatrywanych ofert}}{\text{cena brutto badanej oferty}} \times 100 \times 98\%$

Maksymalna liczba punktów jaką można uzyskać w tym kryterium z uwzględnieniem wagi kryterium wynosi 98.

**20.2.3.** Ocena w kryterium „termin realizacji reklamacji” dokonana będzie w następujący sposób:

- termin realizacji reklamacji - za 1 dzień roboczy - 100 punktów
- termin realizacji reklamacji - za 2 dni robocze - 50 punktów
- termin realizacji reklamacji - za 3 dni robocze - 0 punktów

Deklarowany przez Wykonawcę termin realizacji reklamacji nie może być dłuższy niż 3 dni robocze od daty zgłoszenia. Zaoferowanie przez Wykonawcę terminu realizacji

reklamacji dłuższego niż 3 dni robocze od daty zgłoszenia spowoduje odrzucenie oferty Wykonawcy.

Każdy Wykonawca otrzyma ilość punktów zgodnie z wyżej określonymi warunkami z uwzględnieniem wagi tego kryterium, tj. 2%.

Maksymalna liczba punktów jaką można uzyskać w tym kryterium z uwzględnieniem wagi kryterium wynosi 2.

- 20.2.4.** Łączna ilość punktów przyznana ofercie w ramach każdego pakietu stanowić będzie sumę punktów przyznanych ofercie przez poszczególnych członków komisji przetargowej w każdym z kryteriów.

### **20.3. Zasady wyboru najkorzystniejszej oferty**

- 20.3.1.** Wyboru najkorzystniejszej oferty dokonuje Zamawiający lub osoba upoważniona przez Kierownika Zamawiającego, zatwierdzając propozycję komisji przetargowej.
- 20.3.2.** O wyborze najkorzystniejszej oferty w ramach każdego pakietu określonego w Formularzu Cenowym, decyduje największa ilość punktów uzyskanych przez Wykonawcę, stanowiąca sumę punktów przyznanych ofercie przez poszczególnych członków komisji przetargowej w każdym kryterium.
- 20.3.3.** Za kryterium „cena” przez każdego z członków komisji przyznawane będą punkty zgodnie z zasadami określonymi w pkt.20.2.2. SWZ, a za kryterium „termin realizacji reklamacji” przyznawane będą punkty zgodnie z zasadami określonymi w pkt.20.2.3.SWZ.
- 20.3.4.** Jeżeli wobec Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona zachodzą podstawy wykluczenia, nie składa podmiotowych środków dowodowych bądź złożone przez Wykonawcę podmiotowe środki dowodowe nie potwierdzają okoliczności, o których mowa w art.124 ustawy, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert pozostałych Wykonawców, a następnie może dokonać kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia.
- 20.3.5.** Zamawiający może kontynuować procedurę ponownego badania i oceny ofert, o której mowa w pkt.20.3.4 SWZ, w odniesieniu do ofert Wykonawców pozostałych w postępowaniu, a następnie może dokonać kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia do momentu wyboru najkorzystniejszej oferty albo unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia.
- 20.3.6.** Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.
- 20.3.7.** Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający wybiera spośród tych ofert ofertę, która otrzymała najwyższą ocenę w kryterium o najwyższej wadze.
- 20.3.8.** Jeżeli oferty otrzymały taką samą ocenę w kryterium o najwyższej wadze, Zamawiający wybiera ofertę z najniższą ceną.
- 20.3.9.** Jeżeli nie można dokonać wyboru oferty w sposób, o którym mowa w pkt.20.3.8 SWZ, Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę.

### **20.4. Wybór najkorzystniejszej oferty**

- 20.4.1.** Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę na podstawie kryteriów oceny ofert

- określonych w SWZ.
- 20.4.2.** Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
- 20.4.3.** Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
- 20.4.4.** W przypadku braku zgody, o której mowa w pkt.20.4.3. SWZ, Zamawiający zwróci się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
- 20.4.5.** Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:
- 1) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności Wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania, jeżeli są miejscami wykonywania działalności Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
  - 2) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone – podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
- 20.4.6.** Zamawiający udostępni niezwłocznie informacje, o których mowa w pkt.20.4.5.1). SWZ, na Platformie w zakładce „Komunikaty”.

## **21. UDZIELANIE WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ**

- 21.1.** Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.
- 21.2.** Wniosek, o którym mowa w pkt.21.1. SWZ należy przesłać za pośrednictwem Platformy w zakładce „Wyślij wiadomość”.
- Zamawiający zwraca się z prośbą o przekazanie pytań również w postaci elektronicznej w formie edytowalnej.
- 21.3.** Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
- 21.4.** Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w pkt.21.3. SWZ, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych Wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
- 21.5.** W przypadku, gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w pkt.21.3. SWZ, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
- 21.6.** Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, o którym mowa w pkt.21.3. SWZ
- 21.7.** Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępni, bez ujawniania źródła zapytania, na Platformie w zakładce „Komunikaty”.
- 21.8.** W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ.
- 21.9.** W przypadku, gdy zmiany treści SWZ są istotne dla sporządzenia oferty lub wymagają od Wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie ofert, Zamawiający przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty

**21.10.** Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na Platformie w zakładce „Komunikaty”.

## **22. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

- 22.1.** Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.
- 22.2.** Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w pkt.22.1. SWZ, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego złożono tylko jedną ofertę.
- 22.3.** W przypadku wniesienia odwołania Zamawiający nie może zawrzeć umowy do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą wyroku lub postanowienia kończącego postępowanie odwoławcze.

## **23. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY**

- 23.1.** Dostawy przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietów Nr 1-40 realizowane będą na koszt i ryzyko Wykonawcy w odpowiednich opakowaniach Wykonawcy oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie dostarczonych towarów przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniami, których wartość wliczona jest w ich cenę:
- w zakresie dostaw zwykłych do 2 dni roboczych od zgłoszenia w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczonego środkami komunikacji elektronicznej. W zakresie dostaw zwykłych dostawy odbywać się będą do pomieszczeń magazynowych Apteki Szpitalnej w godz.7:30 do 13:30,
  - w zakresie dostaw na „cito” (pilnych), do których Zamawiający zastrzega sobie prawo do 24 godzin od zgłoszenia w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczonego środkami komunikacji elektronicznej. W zakresie dostaw na „cito” dostawy odbywać się będą do:
    - pomieszczeń magazynowych Apteki Szpitalnej w dni robocze w godz.7:30 do 15:00,
    - wskazanego w zamówieniu miejsca docelowego w Szpitalu (np. bezpośrednio na wskazany Oddział Szpitalny lub Izbę Przyjęć) w dni robocze w godz.15:00 do 7:30 oraz w pozostałe dni kalendarzowe.

Dostawy przedmiotu zamówienia realizowane będą w zakresie Pakietów Nr 1-40 w okresie 12 miesięcy od daty rozpoczęcia obowiązywania umowy. Wykonanie umowy odbywać się będzie sukcesywnie, na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczonego środkami komunikacji elektronicznej. W tej samej formie, niezwłocznie, Wykonawca doręczy Zamawiającemu odmowę realizacji zamówienia. Odmowa realizacji zamówienia powinna zawierać uzasadnienie.

- 23.2.** Bezwzględnie wymagane jest spełnianie przez dostarczane w ramach Pakietów Nr 1-20, Pakietu Nr 21 poz.4-5 oraz Pakietów Nr 22-40 wyroby warunków dopuszczenia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022r. poz.974 z póź.zm.). Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i używania Wykonawca przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.
- 23.3.** Przez okres trwania umowy bezwzględnie wymagane jest spełnianie przez dostarczane w ramach Pakietów Nr 1-20, Pakietu Nr 21 poz.4-5 oraz Pakietów Nr 22-40 wyroby

medyczne wymagań Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. dotyczące wprowadzenia do obrotu lub do używania. Odpowiednie dokumenty potwierdzające powyższe Wykonawca przedstawi Zamawiającemu na każde żądanie.

- 23.4.** Bezwzględnie wymagane jest spełnianie przez dostarczany w zakresie Pakietu Nr 21 poz.1-3 asortyment warunków dopuszczenia do obrotu i używania na terenie RP, które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie.
- 23.5.** Wykonawca oświadcza, że gwarantuje, iż warunki transportu zamawianych w zakresie Pakietów Nr 1-40 wyrobów będą zgodne z zaleceniami producenta.
- 23.6.** Bezwzględnie wymagane jest spełnianie przez dostarczane wyroby w zakresie Pakietów 1-40 terminów ważności nie krótszych niż 12 miesięcy od daty dostawy. Możliwa zmiana terminu ważności przedmiotu zamówienia za zgodą Zamawiającego w wyjątkowych sytuacjach, w okolicznościach korzystnych dla Zamawiającego i za jego zgodą.
- 23.7.** Wykonawca zobowiązany jest do realizacji dostaw w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie dostarczanych towarów przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniami, itp.
- 23.8.** Osobą odpowiedzialną ze strony Wykonawcy za przyjmowanie zamówień zgłaszanych przez Zamawiającego jest Pani/Pan: imię i nazwisko ....., numer telefonu ....., numer faksu ..... oraz adres e-mail....., a w przypadku jej/jego nieobecności: Pani/Pan imię i nazwisko ....., numer telefonu ....., numer faksu ..... oraz adres e-mail.....
- 23.9.** Ceny brutto przedstawione w Formularzu Ofertowym w pkt II w zakresie Pakietów Nr 1-20, Pakietu Nr 21 poz.4-5 oraz Pakietów Nr 22-40 nie ulegną zmianie przez okres obowiązywania umowy - nie dotyczy to zmiany cen wynikających ze zmiany przepisów lub wprowadzonych drogą decyzji właściwych organów administracji państwowej, w tym zmiany stawki VAT oraz zmiany cen urzędowych, z następującym zastrzeżeniem: w przypadku obniżenia ceny urzędowej wyrobów medycznych będących przedmiotem zamówienia ich cena umowna brutto ulegnie obniżce do wysokości obowiązującej ceny urzędowej, w przypadku podwyższenia ceny urzędowej ich cena umowna brutto nie ulegnie zmianie oraz zmian zgodnie z pkt. 23.33 SWZ.
- 23.10.** Ceny brutto przedstawione w Formularzu Ofertowym w pkt II w zakresie Pakietu Nr 21 poz.1-3 nie ulegną zmianie przez okres obowiązywania umowy - nie dotyczy to zmiany cen wynikających ze zmiany przepisów lub wprowadzonych drogą decyzji właściwych organów administracji państwowej, w tym zmiany stawki VAT oraz zmian zgodnie z pkt. 23.33 SWZ.
- 23.11.** Zmianę cen w oparciu o w/w przyczyny (ujęte w pkt.23.9. i pkt.23.10. SWZ) - Wykonawca udokumentuje
- 23.12.** Okres trwania umowy: 12 miesięcy od daty rozpoczęcia obowiązywania umowy.
- 23.13.** W cenach jednostkowych ujęto wszelkie koszty związane z dostawami wyrobów loco magazyn Zamawiającego (tj. transport, opakowanie, ubezpieczenie, przygotowanie dostaw, itp.).
- 23.14.** Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:
- w przypadku dostaw zwykłych - 0,5 % wartości brutto zamówionej, a nie dostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki, jeżeli towar nie został dostarczony w terminie z powodu okoliczności za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, po upływie 10 dni zwłoki Zamawiający będzie uprawniony do wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym umowy bez konieczności wyznaczania dodatkowego terminu jej realizacji, z zachowaniem prawa do kar umownych,
  - w przypadku dostaw zwykłych – 0,5 % wartości brutto zamówionej partii towaru - w przypadku dostawy niezgodnej pod względem ilości i asortymentu oraz uchybień w zakresie jakości,

- c) w przypadku dostaw zwykłych – 0,5 % wartości brutto zamówionej partii towaru za każdy dzień zwłoki - w przypadku nieusunięcia wad towaru w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego,
- d) 25% wartości wynikającej z różnicy pierwotnej wartości brutto umowy oraz zwaloryzowanego zgodnie pkt.23.33 - 23.38 SWZ wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy za każdy dzień zwłoki w przypadku braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego Podwykonawcy z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w pkt.23.33 SWZ.

W zakresie dostaw zwykłych naliczanie kar umownych, o których mowa w pkt.b) poprzedzone będzie propozycją Zamawiającego wymiany wadliwego towaru na towar pozbawiony wad w terminie ..... (maksymalnie 3 dni robocze) dni roboczych od daty zgłoszenia.

Łączna maksymalna wysokość kar umownych, o których mowa pkt.23.14 SWZ nie może przekroczyć 30% wartości brutto umowy.

**23.15.** W przypadku:

- a) nie wykonania zamówienia przez Wykonawcę z jego winy, w którymkolwiek z terminów, o których mowa w pkt.23.1 SWZ,
- b) dostarczenia zamówionej partii towaru w trybie na „cito” niezgodnej pod względem ilości i asortymentu oraz uchybień w zakresie jakości,

Zamawiający może dokonać zakupu towarów od innych Wykonawców na koszt Wykonawcy związanego z Zamawiającym niniejszą umową bez konieczności uzyskania jakichkolwiek upoważnień sądowych, a złożenie zamówienia przestaje wiązać Zamawiającego - Zamawiający powiadomi Wykonawcę o anulowaniu zamówienia. Ponadto Zamawiający nie dokona odbioru wadliwego towaru, o którym mowa w pkt. b).

W przypadku zakupu od innych Wykonawców Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z niniejszej umowy, a ceną, jaką zapłaci Zamawiający u innego Wykonawcy powiększoną o koszty transportu naliczone przez innego Wykonawcę, a Zamawiający każdorazowo naliczy karę umowną w wysokości 300 złotych za niezrealizowane przez Wykonawcę zamówienie. W przypadku dwukrotnego dokonania przez Zamawiającego zakupu niedostarczonego towaru u innego Wykonawcy, Zamawiającemu przysługuje prawo do wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym. Jeżeli kara umowna nie pokryje poniesionej szkody, Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach określonych w kodeksie cywilnym.

Łączna maksymalna wysokość kar, o których mowa pkt.23.15 SWZ nie może przekroczyć 1500 złotych.

- 23.16.** W przypadku odstąpienia od umowy i rozwiązania/wypowiedzenia umowy z winy Wykonawcy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
- 23.17.** Naliczenie przez Zamawiającego bądź zapłata przez Wykonawcę kary umownej nie zwalnia go z zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.
- 23.18.** Odstąpienie od umowy i jej rozwiązanie/wypowiedzenie powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
- 23.19.** Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującej mu należności bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń
- 23.20.** Płatność z tytułu dostawy dokonywana będzie przelewem w terminie .....dni od daty wystawienia faktury.
- 23.21.** Zamawiający zastrzega sobie prawo do wprowadzania zmian w obrębie asortymentu w ramach ustalonej wartości zamówienia w zależności od potrzeb Szpitala. Takie zmiany nie wymagają aneksowania umowy.
- 23.22.** Powtarzające się nie wypełnianie warunków umowy przez Wykonawcę w szczególności nieterminowa lub niezgodna pod względem asortymentu bądź ilości z zamówieniami

realizacja dostaw, a także istotne powtarzające się uchybienia w zakresie jakości dostarczanych towarów lub ich terminów ważności – dają podstawę Zamawiającemu do wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym bez prawa Wykonawcy do naliczania kar umownych. Pkt.23.16 SWZ stosuje się.

**23.23.** Zamawiający może odstąpić od umowy:

- 1) w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu;
- 2) jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
  - a) dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455 ustawy,
  - b) Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy,
  - c) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążyą na niej na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że Zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.

**23.24.** W przypadku, o którym mowa w pkt. 23.23 ppkt 2 lit. a) SWZ, Zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.

**23.25.** W przypadkach, o których mowa w pkt.23.23 SWZ, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

**23.26.** Zamawiający gwarantuje wykorzystanie wartości umowy na poziomie nie mniejszym niż 70 % wartości brutto umowy. Jednocześnie, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu asortymentu o wartości mniejszej niż wskazana w zdaniu pierwszym, w sytuacji wystąpienia okoliczności nieleżących po stronie Zamawiającego, których nie dało się przewidzieć, w szczególności: w sytuacji znacznego zmniejszenia liczby pacjentów, zamknięcia oddziału, bądź z innych ważnych przyczyn. W przypadku zmniejszenia zakresu zamówienia, o których mowa w zdaniach poprzedzających, Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia.

**23.27.** Wykonawca oświadcza, że nie dokona przeniesienia wierzytelności przysługującej mu wobec Zamawiającego z tytułu realizacji niniejszej umowy, bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego, pod rygorem nieważności.

**23.28.** Zamawiający i Wykonawca obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy, w celu należytej realizacji zamówienia.

**23.29.** Wykonawca zobowiązuje się do zachowania tajemnicy w odniesieniu do wszelkich informacji technicznych, handlowych i innych informacji, know-how oraz wszelkich danych uzyskanych w związku z realizacją przedmiotu umowy tj. niekopiowania, niepowielania, niewykorzystywania danych udostępnionych na nośnikach papierowych lub elektronicznych dla własnych celów oraz dla osiągnięcia jakichkolwiek korzyści majątkowych lub osobistych, nieprzekazywania w formie ustnej ani elektronicznej danych i informacji stronom i osobom trzecim, nieudostępniania w jakiegokolwiek formie, nawet do wglądu, dokumentów i danych posiadanych w związku z realizowaną umową, niezależnie od rodzaju nośnika, na którym są przechowywane. Naruszenie tajemnicy przez Wykonawcę lub jego Podwykonawców w odniesieniu do wyżej wymienionych danych i informacji stanowić będzie podstawę do poniesienia odpowiedzialności na zasadach określonych w obowiązujących przepisach prawa.

**23.30.** Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.



- 23.31.** Z uwzględnieniem pkt.23.9. i pkt.23.10 SWZ oraz art.455 ustawy, zmiany umowy w stosunku do treści złożonej oferty są dopuszczalne w następujących okolicznościach:
- a) zmian wynikających z przekształceń własnościowych,
  - b) zmian organizacyjno-technicznych, prawnych, zmiany adresu, zmiany banku obsługującego Wykonawcę lub Zamawiającego,
  - c) wprowadzenia zamienników np. w przypadku zakończenia, wstrzymania, wznowienia produkcji lub wycofania z obrotu przez odpowiednie organy, producenta, przy czym cena zamiennika nie może być wyższa niż cena oferowanego przedmiotu zamówienia,
  - d) zastąpienia przedmiotu umowy w części lub w całości produktem o lepszych parametrach, przy czym cena tego produktu nie może być wyższa niż cena oferowanego przedmiotu zamówienia,
  - e) zmiany numerów katalogowych produktu, kodu EAN,
  - f) zmian wielkości opakowania oraz wynikających z tej zmiany ilości opakowań z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny zawartej w umowie,
  - g) obniżenia ceny w zakresie ceny jednostkowej oraz łącznej wartości umowy,
  - h) w przypadku braku możliwości pozyskania produktu będącego przedmiotem umowy na skutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, nawet przy zachowaniu należytej staranności, pod warunkiem dostarczenia zamiennika, przy czym cena zamiennika nie może być wyższa od ceny oferowanego przedmiotu zamówienia,
  - i) w przypadku zaprzestania produkcji lub wycofania z obrotu produktu będącego przedmiotem umowy na podstawie decyzji właściwych władz,
  - j) zmiany terminu ważności przedmiotu zamówienia w wyjątkowych sytuacjach, w okolicznościach korzystnych dla Zamawiającego i za jego zgodą,
  - k) zmiana nazwy handlowej produktu dokonanej przez producenta z zachowaniem składu produktu,
  - l) zmiany wynagrodzenia, w przypadku zastosowania przez Zamawiającego art. 455 ust. 2 ustawy,
  - m) gdy nowy Wykonawca ma zastąpić dotychczasowego wykonawcę w wyniku sukcesji, wstępując w prawa i obowiązki Wykonawcy, w następstwie przejęcia, połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji, dziedziczenia lub nabycia dotychczasowego Wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy wykluczenia oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy, a także nie ma na celu uniknięcia stosowania przepisów ustawy.
- 23.32.** Wskazane w pkt.23.31 SWZ okoliczności uzasadniające zmianę umowy, będą skutkowały zmianą umowy w następującym zakresie:
- a) okoliczności wskazane w pkt.23.31 lit. a), b) i m) SWZ – wówczas w razie konieczności umowa zostanie dostosowana do ww. przekształceń własnościowych,
  - b) okoliczności wskazane w pkt.23.31 lit. c) – k) SWZ - wówczas w razie konieczności umowa zostanie zmieniona w zakresie jednego lub łącznie wszystkich elementów wskazanych w załączniku określającym zakres rzeczowy przedmiotu umowy tj. w szczególności w zakresie: numeru katalogowego, kodu EAN, nazwy producenta, ceny jednostkowej, ceny jednostkowej opakowania, wartości umowy, nazwy handlowej, wielkości opakowania, liczby opakowań,
  - c) okoliczności, o których mowa w pkt.23.31 lit. l) SWZ – wówczas umowa zostanie dostosowana do dokonanej zmiany.
- 23.33.** Ponadto Zamawiający przewiduje zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, przyjętych przez Wykonawcę w celu ustalenia wysokości wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie. Przez zmianę ceny materiałów lub kosztów rozumie się wzrost odpowiednio cen lub kosztów, jak i ich obniżenie, względem ceny lub kosztu

- przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w umowie na podstawie złożonej oferty.
- 23.34.** Wynagrodzenie należne Wykonawcy może podlegać waloryzacji w oparciu o średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych opublikowany w formie komunikatu przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego w Dzienniku Urzędowym RP „Monitor Polski” oraz na stronie internetowej Głównego Urzędu Statystycznego.
- 23.35.** Strony mogą zwrócić się z informacją o zmianę wynagrodzenia, jeżeli wskaźnik wzrostu lub obniżenia cen towarów i usług, o którym mowa w pkt.23.34 SWZ, przekroczy 3%.
- 23.36.** Po upływie każdych 6 miesięcy liczonych od daty podpisania umowy, Strony mogą zwrócić się z wnioskiem o zmianę wysokości wynagrodzenia. Początkowym terminem ustalenia zmiany wynagrodzenia jest pierwszy dzień siódmego miesiąca od daty podpisania umowy.
- 23.37.** Waloryzacja wynagrodzenia należnego Wykonawcy będzie następować o różnicę pomiędzy wskaźnikiem, o którym mowa w pkt.23.34 SWZ, a wskaźnikiem 3%, o którym mowa w pkt.23.35 SWZ.
- 23.38.** W wyniku dokonania wszystkich waloryzacji wynagrodzenie należne Wykonawcy może ulec zwiększeniu lub zmniejszeniu maksymalnie o 15% łącznej wysokości wartości brutto umowy.
- 23.39.** Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z pkt.23.33 – 23.38 SWZ zobowiązany jest w terminie do 5 dni od zmiany niniejszej umowy do zmiany wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania Podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione są następujące warunki:
- przedmiotem umowy są dostawy,
  - okres obowiązywania umowy przekracza 6 miesięcy.
- 23.40.** W przypadku zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, zawarcie aneksu nastąpi niezwłocznie po uzgodnieniu treści aneksu przez Zamawiającego i Wykonawcę.
- 23.41.** Wykonawca wystąpi z wnioskiem o zmianę kwoty wynagrodzenia z co najmniej 14 dniowym wyprzedzeniem wobec wnioskowanej daty obowiązywania nowego wynagrodzenia.
- 23.42.** Wykonawca, który chce skorzystać z klauzuli waloryzacyjnej, musi wykazać i udowodnić zasadność jej stosowania. Na Wykonawcy ciąży obowiązek wykazania zmiany kosztów wykonania zamówienia, a Zamawiający ma prawo weryfikacji owych żądań.
- 23.43.** Jeżeli umowa została zawarta po upływie 180 dni od dnia upływu terminu składania ofert, początkowym terminem ustalenia zmiany wynagrodzenia jest dzień otwarcia ofert, chyba, że Zamawiający określi termin wcześniejszy.
- 23.44.** Wszelkie zmiany i uzupełnienia do niniejszej umowy wymagają formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony, pod rygorem nieważności, z wyłączeniem przypadków określonych w pkt.23.31 lit c, f, g, h oraz j SWZ.
- 23.45.** Wszelkie powyższe postanowienia stanowią katalog zmian, na które Zamawiający może wyrazić zgodę. Nie stanowią jednocześnie zobowiązania do wyrażenia takiej zgody.
- 23.46.** Wszelkie spory rozstrzygał będzie sąd właściwy dla Zamawiającego.

## **24. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY**

- 24.1.** Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale IX ustawy.

- 24.2.** Wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia środki ochrony prawnej przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt.15 ustawy oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
- 24.3.** Odwołanie przysługuje na:
- 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
  - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
- 24.4.** Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. Odwołujący przekazuje Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
- 24.5.** Odwołanie wnosi się w terminie:
- 1) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
  - 2) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt. 1).
- 24.6.** Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
- 24.7.** Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 24.5. i 24.6. SWZ wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
- 24.8.** Jeżeli Zamawiający nie przesłał Wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
- 1) 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia,
  - 2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
- 24.9.** Szczegółowe zasady postępowania w zakresie wniesienia odwołania oraz postępowania po wniesieniu odwołania określają stosowne przepisy Działu IX ustawy.
- 24.10.** Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 24.11.** W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy Rozdziału 3 Działu IX ustawy nie stanowią inaczej.
- 24.12.** Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych.
- 24.13.** Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.

- 24.14. Prezes Krajowej Izby Odwoławczej przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.
- 24.15. Na zasadach określonych w art. 590 ustawy od wyroku sądu lub postanowienia kończącego postępowanie w sprawie przysługuje skarga kasacyjna do Sądu Najwyższego.
- 24.16. Środki ochrony prawnej zostały szczegółowo opisane w Dziale IX ustawy.

## **25. ZAŁĄCZNIKI DO SWZ**

- 25.1. Formularz Ofertowy
- 25.2. Formularz Cenowy – Załącznik Nr 1
- 25.3. Oświadczenie Wykonawcy w formie jednolitego dokumentu – Załącznik Nr 2
- 25.4. Oświadczenie Wykonawcy – Załącznik Nr 3
- 25.5. Oświadczenie Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej – Załącznik Nr 4
- 25.6. Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w jednolitym dokumencie JEDZ – Załącznik Nr 5
- 25.7. Oświadczenie Wykonawcy o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 oraz art. 7 ust.1 ustawy o przeciwdziałaniu – Załącznik Nr 6
- 25.8. Oświadczenie własne Wykonawcy o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 oraz art. 7 ust.1 ustawy o przeciwdziałaniu – Załącznik Nr 7
- 25.9. Wykaz pomp infuzyjnych stosowanych w Specjalistycznym Szpitalu im. E. Szczeklika w Tarnowie oraz wykaz strzykawek wpisanych w menu pomp infuzyjnych w Pakiecie Nr 11 poz. 1, 2, 3 – Załącznik Nr 8

Tarnów, 2024-07-02