|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | 63-800 Gostyń, Plac Karola Marcinkowskiego 8/9

|  |  |
| --- | --- |
| Tel. (0 65) 32 26 834 | Fax (0 65) 32 26 840 |

 |

**C E R T Y F I K A T PN-EN ISO 9001:2015-10**

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

Dla postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji zgodnie z art. 275 pkt 1 ustawy
z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320, zwanej w dalszej treści PZP) o nazwie:

**Dostawa wyrobów medycznych dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/3/2025**

Nazwy i kody Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

1. Główny przedmiot: 33140000-3
2. Dodatkowe przedmioty: --

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia:

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>

**ZATWIERDZAM**

INFORMACJA O PRZETWARZANIU DANYCH OSOBOWYCH

Szanując Państwa prywatność oraz dbając o to, aby Państwo wiedzieli kto i w jaki sposób przetwarza Państwa dane osobowe, poniżej przedstawiane są informacje, które pomogą Państwu to ustalić. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (zwane dalej ogólne rozporządzenie o ochronie danych), zwanego dalej RODO, informuję, iż:

* 1. Administratorem Państwa danych osobowych przetwarzanych w związku z prowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego będzie Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Gostyniu. Mogą się Państwo z nami kontaktować w następujący sposób: listownie na adres: 63-800 Gostyń, pl. K. Marcinkowskiego 8/9, poprzez e-mail: sekretariat@szpitalgostyn.pl, telefonicznie: 65 32 26 834.
	2. Wyznaczyliśmy inspektora ochrony danych, z którym mogą się Państwo kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych. Z inspektorem ochrony danych mogą się Państwo kontaktować w następujący sposób: listownie na adres: 63-800 Gostyń, pl. K. Marcinkowskiego 8/9 poprzez e-mail: iod@szpitalgostyn.pl, telefonicznie: 65 32 26 853.
	3. Cele przetwarzania danych osobowych: Zebrane dane osobowe będą przetwarzane w celu prowadzenia postępowania o udzielenie zamówień publicznych, w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego /dane identyfikujące postępowanie, np. nazwa, numer/ prowadzonym w trybie podstawowym, na podstawie art. 275 ustawy PZP.
	4. Podstawa prawna przetwarzania danych osobowych: Przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze (podstawa prawna z art. 6 ust. 1 lit. c RODO) Przetwarzanie danych osobowych dotyczących wyroków skazujących
	i naruszeń prawa (podstawa prawna z art. 10 RODO) w zw. z art. 108 ustawy PZP. Informacje o odbiorcach danych osobowych: Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych są osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy PZP.
	5. Dane osobowe mogą być udostępnione innym podmiotom działającym na zlecenie Administratora dostarczającym oprogramowanie komputerowe, świadczącym usługi serwisowe, prawne, bankowe i inne na podstawie umów powierzenia przetwarzania danych. Dane osobowe będą przechowywane do czasu rozliczenia umowy, a także do czasu przedawnienia roszczeń związanych z umową oraz przez okres wskazany przez przepisy prawa w związku z realizacją obowiązków podatkowych, rachunkowych, ubezpieczeniowych i archiwizacyjnych.
	6. Dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji celu dla jakiego zostały zebrane lub w okresie wskazanym przepisami prawa. Po spełnieniu celu mogą być przechowywane jedynie w celach archiwalnych zgodnie z terminami określonymi przez ustawy.
	7. Uprawnienia z art. 15-21 RODO: Przysługują Pani/Panu następujące uprawnienia:
1. prawo dostępu do swoich danych osobowych oraz otrzymania ich kopii;
2. prawo do sprostowania swoich danych osobowych;
3. prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, z wyjątkiem sytuacji określonych w przepisach prawa;
	1. Prawo do wniesienia skargi: ma Pan/Pani prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan,
	iż przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez Administratora narusza przepisy RODO.
	2. Obowiązek podania danych: Podanie danych osobowych jest wymogiem ustawowym. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy PZP.
	3. Informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji: Pani/Pana dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym
	w oparciu o profilowanie.
	4. Informacja o ograniczeniach w realizacji praw określonych w art. 15, 16 i 18 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych): Zamawiający informuje, iż w związku z:
* art. 75 ustawy PZP, w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez zamawiającego, z uprawnienia,
o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;
* art. 19 ust. 2 i 3 i art. 74 ust. 3 ustawy PZP.

a) skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), nie może skutkować zmianą wyniku postępowania
o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą PZP.

b) w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania;

c) w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba, że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych).

TOM I – SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

1. ZAMAWIAJĄCY

**Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej,** Pl. K. Marcinkowskiego 8/9, 63 - 800 Gostyń,

Tel. – sekretariat (65) 32 26 834 Strona internetowa www.szpitalgostyn.pl e-mail: sekretariat@szpitalgostyn.pl

**Adres Platformy zakupowej** na której jest prowadzone postępowanie i na której będą dostępne wszelkie dokumenty związane
z prowadzoną procedurą: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>

Osobami uprawnionymi do komunikowania się z Wykonawcami są:

1. **Natasza Matuszewska** – mail: przetargi@szpitalgostyn.pl tel. 65 322 68 53.
2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA
3. Z uwagi na wartość zamówienia nieprzekraczającą kwoty określonej w obwieszczeniu wydanym przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych na podstawie art. 3 ust. 2 PZP, postępowanie prowadzone jest w trybie podstawowym bez negocjacji zgodnie z art. 275 pkt 1 ustawy PZP.
4. Zamawiający **nie przewiduje** wyboru oferty najkorzystniejszej z możliwością prowadzenia negocjacji.
5. W sprawach nieuregulowanych zapisami niniejszej SWZ, stosuje się przepisy PZP wraz z aktami wykonawczymi do ustawy. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia oraz do umów
w sprawach zamówień publicznych stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (tj. Dz.U. 2024 poz. 1061 ze zm.), jeżeli przepisy PZP nie stanowią inaczej. Wszelkie nieuregulowane w SWZ czynności, uprawnienia, obowiązki Wykonawców i Zamawiającego, których ustawa PZP nie nakazała zawierać Zamawiającemu w SWZ, a które mogą przyczynić się do właściwego przebiegu postępowania reguluje wprost ustawa PZP.
6. Finansowanie przedmiotu zamówienia – środki własne Zamawiającego.
7. Do postępowania stosować się będzie przepisy PZP w zakresie **dostaw.**
8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
9. Przedmiotem zamówienia jest: **Dostawa wyrobów medycznych dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu**
10. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawiony został w Tomie III SWZ.
11. Przedmiot zamówienia **został podzielony na pakiety (części).**
12. Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert częściowych.
13. Wykonawca może złożyć jedną ofertę na jeden, wiele lub wszystkie pakiety (części).
14. Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert wariantowych.
15. Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert w postaci katalogów elektronicznych.
16. Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert równoważnych na zasadach określonych w Załączniku nr 4 SWZ, jednak poniżej wskazuje na podstawowe informacje o rozwiązaniach równoważnych:
17. W przypadku gdy Zamawiający opisał materiały, urządzenia, technologie ze wskazaniem konkretnych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, to należy je traktować jako przykładowe i Zamawiający dopuszcza zastosowanie przez Wykonawcę rozwiązań równoważnych. Kryterium równoważności stosowanym w celu oceny równoważności zaoferowanych rozwiązań przez wykonawcę będzie spełnienie przez zaoferowane rozwiązanie, co najmniej takich samych lub lepszych parametrów technicznych i funkcjonalnych, nie obniżających określonych standardów, niż te które wynikają z opisu przedmiotu zamówienia zaproponowanego przez Zamawiającego. Wykonawca oferujący rozwiązania równoważne zobowiązany jest udowodnić na etapie składania oferty, że zaoferowane przez niego rozwiązania posiadają parametry, cechy, funkcjonalności, o których mowa powyżej i w załączniku nr 4 do SWZ.
18. Wykonawcy mogą składać oferty zawierające rozwiązania równoważne w stosunku do przedmiotu zamówienia przedstawionego w Tomie III SWZ, zgodnie z art. 99 ust. 5 i 6 PZP.
19. INFORMACJE OGÓLNE
20. Umowa zostanie zawarta na okres wskazany w Tomie II SWZ.
21. Zamawiający **nie wymaga** wniesienia wadium przez Wykonawców.
22. Zamawiający **nie wymaga** wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
23. Zamawiający **nie przewiduje** zawarcia umowy ramowej.
24. Zamawiający **nie będzie korzystał** z prawa opcji.
25. Zamawiający **nie przewiduje** przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
26. Zamawiający informuje, że **nie przewiduje** zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 PZP.
27. Zamawiający **dopuszcza** powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcy. Zgodnie z art. 462 ust. 2 PZP żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom
i podania przez Wykonawcę nazw/firm podwykonawców, o ile są znani/znane na etapie składania oferty.
28. Zamawiający **nie przewiduje** zastrzeżenia możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców,
o których mowa w art. 94 PZP.
29. Zamawiający **nie przewiduje** wymogu zatrudnienia przez Wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób zgodnie art. 95 PZP.
30. Zamawiający **nie przewiduje** wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 PZP.
31. Zamawiający **nie przewiduje** obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych zadań, zgodnie z art. 60
i art. 121 PZP.
32. Zamawiający **nie przewiduje** zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem wystąpienia sytuacji, o której mowa
w art. 261 PZP.
33. Zamawiający **nie przewiduje ani nie wymaga** odbycia wizji lokalnej lub sprawdzenia dokumentów innych niż stanowiące załączniki do SWZ niezbędnych do realizacji przedmiotu zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2 PZP.
34. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU
	* 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
35. nie podlegają wykluczeniu;
36. spełniają warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w ust. 2.
	* 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
	1. zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający **nie wyznacza** warunku w tym zakresie,
	2. uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – Zamawiający **nie wyznacza** warunku w tym zakresie;
	3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej – Zamawiający **nie wyznacza** warunku w tym zakresie;
	4. zdolności technicznej lub zawodowej:– Zamawiający **nie wyznacza** warunku w tym zakresie.
		1. Jeżeli w ust. 2 Zamawiający wyznaczył warunki udziału w postępowaniu, w przypadku wskazania przez Wykonawcę w celu wykazania spełniania warunków udziału, waluty innej niż polska (PLN), w celu jej przeliczenia stosowane będą następujące zasady w zakresie przeliczania: (dotyczy wszystkich warunków udziału w postępowaniu określonych przez Zamawiającego)
37. średni kurs NBP na dzień publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej,
38. średni kurs NBP z pierwszego dnia roboczego poprzedzającego dzień opublikowania ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, jeżeli dniem opublikowania ogłoszenia jest sobota
	* 1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
		2. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
		3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca, realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby ma potwierdzać,
		że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:
	1. zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
	2. sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
	3. czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
		1. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych z Wykonawców, którzy wykonają usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane. W takim przypadku Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane lub usługi wykonają poszczególni Wykonawcy.
39. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA
	* 1. Zamawiający wykluczy Wykonawcę z postępowania o udzielenie zamówienia, który spełniać będzie przesłanki i okoliczności wskazane w art. 108 ust. 1 PZP.
		2. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia Wykonawcy z postępowania na podstawie art. 109 PZP.
		3. W związku z wejściem w życie ustawy z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 507 ze zm.), działając na podstawie art. 7 ust. 1 powyższej ustawy oraz art. 5 k Rozporządzenia Rady (UE) 2022/576 z dnia 08.04.2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L/111/1) z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykluczy:
40. wykonawcę 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 z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 507 ze zm.);
41. wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (tj. Dz.U. 2023 poz. 1124 ze 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 z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 507 ze zm.);
42. wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 120 ze 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 2022r., 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 z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 507 ze zm.).
	* 1. W celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w pkt 3, Zamawiający zastrzega sobie możliwość samodzielnego badania ogólnodostępnych rejestrów, w tym CEiDG, KRS, CRBR, a także innych publicznie dostępnych rejestrów. Jeżeli Zamawiający uzna za wątpliwy stan faktyczny lub prawny, to w uzasadnionych przypadkach będzie żądał koniecznych dokumentów
		i oświadczeń, w szczególności poświadczonego przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem wyciągu z księgi udziałów
		(art. 188 Ksh) lub z rejestru akcji (art. 3281 Ksh). W przypadku Wykonawcy zagranicznego, w razie potrzeby, Zamawiający wezwie Wykonawcę do złożenia dokumentów z odpowiedniego rejestru, odpowiednika rejestru sądowego, a w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju,
		w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania wraz z tłumaczeniem na język polski.
		2. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 Pzp z uwzględnieniem art. 110 Pzp.
		3. W przypadku wspólnego ubiegania się wykonawców o udzielenie zamówienia Zamawiający bada, czy nie zachodzą podstawy wykluczenia wobec każdego z tych Wykonawców.
43. INFORMACJA O PODMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH
	* 1. W celu wykazania braku podstaw wykluczenia oraz potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca wraz z ofertą składa wypełnione oświadczenie zgodnie ze wzorem określonym **w Załączniku nr 2 do SWZ** (art. 125 ust. 1 w związku z art. 273 ust. 2 PZP).
		2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie według wzoru wskazanego
		**w Załączniku nr 2 do SWZ** składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. W przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, Wykonawca zgodnie z art. 125 ust. 5 PZP składa oświadczenia zgodnie ze wzorem określonym
		**w Załączniku nr 2 do SWZ.**
		3. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona,
		do złożenia w wyznaczonym terminie, **nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania**, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych:
	1. **Oświadczenie Wykonawcy** w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 PZP o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej
	w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2024r. poz. 1616 ze zm.) z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz
	z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej, w celu potwierdzenia braku podstawy do wykluczenia Wykonawcy z postępowania,
	o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 PZP – **według Załącznika nr 3 do SWZ.**
44. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH
45. Zamawiający **wymaga** przedmiotowych środków dowodowych. **Zamawiający przypomina, że Wykonawca ma obowiązek załączyć przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą i zwraca uwagę na treść art. 107 ust. 3 PZP**.
46. Przedmiotowe środki dowodowe potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego:
	1. Deklaracje zgodności CE dla zaoferowanych wyrobów medycznych.
	2. Opis zawierający szczegółowe dane/parametry przedmiotu zamówienia, które umożliwią potwierdzenie spełniania wymagań ustalonych przez Zamawiającego w OPZ oraz będą podstawą dokonania oceny jakościowej/technicznej (o ile dotyczy), w postaci np. ulotek informacyjnych, katalogów lub innych dokumentów dla wszystkich zaoferowanych dla dostawy pozycji stanowiących przedmiot zamówienia.
47. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowo środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że zaoferowany przedmiot dostawy spełnia określone przez Zamawiającego wymagania określone w Tomie III SWZ.
48. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.
49. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający informuje, że pomimo przewidzenia wezwania, nie wezwie do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub gdy mimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
50. TERMINY SKŁADANIA I ZWIĄZANIA OFERTĄ
51. Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy zakupowej w nieprzekraczalnym terminie: do dnia **17.04.2025** r. do godziny **11:00** - generowany według czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
52. Wykonawca pozostaje związany ofertą od dnia **17.04.2025** r. do dnia **16.05.2025** r.
53. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
54. Oferta złożona po terminie zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 1 PZP.
55. Wykonawca przed upływem terminu do składania ofert może zmienić lub wycofać ofertę na zasadach określonych
w Regulaminie korzystania z Platformy zakupowej.
56. Wykonawca nie może skutecznie wycofać oferty ani wprowadzić zmian w treści oferty po upływie terminu składania ofert.
57. OTWARCIE OFERT
58. Otwarcie ofert na Platformie zakupowej dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po terminie składnia ofert.
59. W przypadku awarii Platformy (systemu), która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii i przywróceniu funkcjonalności Platformy.
60. Zamawiający najpóźniej przed otwarciem ofert zamieści na Platformie informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie niniejszego zamówienia (kwota brutto wraz z podatkiem VAT).
61. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na Platformie informacje dotyczące:
62. firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
63. ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
64. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT
65. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej, Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Kryterium | Waga | Opis metody przyznawania punktów |
| Cena | 100% | Proporcje matematyczne wg wzoru: Cena = cena najniższa/cena badanej oferty x 100 x 100%Przy ocenie oferty najwyżej będzie punktowana ta, która proponuje najniższą cenę brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia (otrzyma maksymalną liczbę punktów), pozostałe oferty – liczbę punktów wyliczoną według powyższego wzoru. |

1. Cena oferty stanowi wartość umowy za wykonanie przedmiotu zamówienia w całym zakresie.
2. Wykonawca, uwzględniając wszystkie wymogi, o których mowa w SWZ, zobowiązany jest w cenie brutto ująć wszelkie koszty niezbędne dla prawidłowego, pełnego i należytego wykonania przedmiotu zamówienia, zgodnie z warunkami wynikającymi
z opisu przedmiotu zamówienia.
3. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę, która uzyska największą liczbę punktów łącznie ze wszystkich powyżej ustalonych kryteriów oceny ofert. Ocenę łączną oferty stanowi suma punktów uzyskanych w ramach poszczególnych kryteriów.
4. Oferta może uzyskać w kryteriach oceny ofert maksymalnie 100 punktów (100%), przy czym 1 pkt = 1%. Maksymalna liczba punktów w kryterium równa jest określonej wadze kryterium w %. Uzyskana liczba punktów w ramach kryterium zaokrąglana będzie do drugiego miejsca po przecinku.
5. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY
6. Wykonawca poda cenę ofertową w Formularzu oferty, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do SWZ.
7. Podana cena ofertowa musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia wynikające z jego opisu. Cena ta będzie stała i nie może się zmienić, z wyjątkiem przypadków opisanych w projekcie umowy.
8. Cenę oferty należy podać łącznie z należnym podatkiem VAT – cena brutto wraz ze wskazaniem stawki (procentowej) podatku VAT i jego wysokości.
9. Cena ofertowa musi być podana w polskich złotych cyfrowo i słownie (do drugiego miejsca po przecinku). Brak określenia ceny w postaci słownej poczytany zostanie za błąd co do formy oferty i nie będzie skutkować jej odrzuceniem.
10. Wykonawca, składając ofertę informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
11. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ
12. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy zakupowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>.
13. W postępowaniu oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje (zwane dalej ,,korespondencją") Zamawiający
i Wykonawcy przekazują powołując się na numer postępowania przez Platformę zakupową.
14. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę
przy użyciu Platformę zakupową. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii
dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia
30 grudnia 2020 r. 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.2020.2452) oraz w rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U.2020.2415).
15. Złożenie oferty **odbywa się** **wyłącznie przy użyciu Platformy zakupowej -** <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>
16. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy, w tym do: złożenia, zmiany,
 wycofania oferty lub wniosku oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
17. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania
z Platformy zakupowej.
18. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji, przyjmuje się daty umieszczenia ich na Platformie zakupowej.
19. Wykonawca, aby zaszyfrować plik, musi na stronie Platformy zakupowej odnaleźć postępowanie, w którym chce złożyć ofertę. Po wejściu w jego szczegóły odnajdzie przycisk umożliwiający szyfrowanie oferty. Platforma zakupowa automatycznie zapamiętuje, w którym postępowaniu Wykonawca zaszyfrował ofertę. Tak przygotowany plik należy przesłać przez formularz do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku w przedmiotowym postępowaniu.
20. KOMUNIKACJA W SPOSÓB INNY NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ
21. Zamawiający nie odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej.
22. WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SWZ
23. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ należy przesłać za pośrednictwem Platformy. Ważne i wiążące Zamawiającego wnioski
o wyjaśnienie treści SWZ muszą być przesłane/wczytane na Platformę. Zamawiający prosi o przekazywanie pytań również
w formie edytowalnej, gdyż skróci to czas udzielania wyjaśnień przez Zamawiającego i usprawni prowadzenie postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego.
24. Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana staje się częścią SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępnia na Platformie pod adresem <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>
25. Zamawiający oświadcza, iż nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SWZ.
26. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią SWZ, a treścią udzielonych wyjaśnień lub zmian SWZ, jako obowiązującą należy przyjąć treść późniejszego oświadczenia Zamawiającego i ostatnią publikację na Platformie.
27. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA I SKŁADANIA OFERTY
28. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, zgodnie z wymaganiami określonymi w SWZ na Formularzu oferty lub według takiego samego schematu stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ. Oferta powinna zawierać wszystkie informacje/treści wymagane we wzorze Formularza oferty. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Platformy zakupowej - https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn.
29. Oferta musi być sporządzona w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w postaci elektronicznej opatrzonym podpisem zaufanym lub podpisem osobistym w ogólnie dostępnych formatach danych,
w szczególności w formatach: .txt, .rtf, .pdf, .doc, .docx, .odt.,
30. Oferta i inne dokumenty składane w toku postępowania muszą być podpisane przez osobę upoważnioną/osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy. Jeżeli w imieniu Wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego/jej reprezentowania nie wynika z dokumentów rejestrowych (KRS, CEiDG lub innego właściwego rejestru), Wykonawca dołącza do oferty pełnomocnictwo.
31. Do oferty należy dołączyć:
32. Oświadczenie Wykonawcy składane na podstawie art. 125 ust. 1 PZP – zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ.
33. Pełnomocnictwo, jeżeli ofertę podpisuje osoba, której umocowanie do jego/jej reprezentowania nie wynika
z dokumentów rejestrowych (KRS, CEiDG lub innego właściwego rejestru), a w przypadku złożenia oferty wspólnej pełnomocnictwo ustanowione do reprezentowania Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.
34. W przypadku odpowiedzi twierdzącej w cz. 3 pkt h-i Formularza oferty (Załącznik nr 1) Wykonawca składa oświadczenie zgodnie z załącznikiem nr 1a. W innym przypadku Wykonawca nie jest zobowiązany do jego złożenia.
35. Przedmiotowe środki dowodowe zgodnie z żądaniem Zamawiającego określone w SWZ – o ile Zamawiający wymaga przedmiotowych środków dowodowych w treści SWZ.
36. Dokument (np. zobowiązanie) innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji, o ile Wykonawca korzysta ze zdolności lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych
w art. 118-123 PZP. W przypadku powołania się na zasoby innego Podmiotu, Wykonawca składa oświadczenie zgodnie
z załącznikiem nr 2a do SWZ.
37. Złożona oferta wraz z załącznikami będzie jawna, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa
w rozumieniu art. 11 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz.U. z 2022 r. poz. 1233
ze zm.), co, do których Wykonawca składając ofertę zastrzegł oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. W przypadku, gdy Wykonawca nie wykaże, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 2 ustawy, Zamawiający uzna zastrzeżone informacje za jawne, o czym poinformuje Wykonawcę. Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa powinny być zgrupowane w odrębny plik i stanowić oddzielną część oferty, a plik powinien być opisany co najmniej w następujący sposób: „tajemnice przedsiębiorstwa – tylko do wglądu przez Zamawiającego”.
38. Wykonawca składa ofertę na Platformie w następujący sposób:
39. w zakładce „Załączniki” dodaje załączniki określone w SWZ Tom I, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poprzez polecenie „Dodaj załącznik”, wybranie docelowego pliku, który ma zostać wczytany oraz opisanie nazwy identyfikującej załącznik. W przypadku zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa w treści dokumentu, Wykonawca zaznacza polecenie „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Wczytanie załącznika następuje poprzez polecenie „Zapisz”;
40. potwierdzeniem prawidłowo złożonej oferty (dodania załącznika) jest automatyczne wygenerowanie komunikatu systemowego o treści „Plik został wczytany” po każdej prawidłowo wykonanej operacji (wczytania załącznika);
41. o terminie złożenia oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na Platformie.
42. Po otwarciu złożonych ofert, Wykonawca, który będzie chciał skorzystać z jawności dokumentacji z postępowania (protokołu), w tym ofert, musi wystąpić w tej sprawie do Zamawiającego z wnioskiem.
43. Zamawiający dopuszcza zmiany wielkości pól załączników oraz odmiany wyrazów wynikające ze złożenia oferty wspólnej. Wprowadzone zmiany nie mogą zmieniać treści załączników.
44. W toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert.
45. INFORMACJE DOTYCZĄCE WYKONAWCY WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O ZAMÓWIENIE I PODWYKONAWCY
46. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zasady określone w art. 58 PZP i w art. 117 PZP Zamawiający będzie stosował odpowiednio w przedmiotowym postępowaniu.
47. Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale podwykonawcy, musi wskazać w ofercie, jaką część (zakres zamówienia) wykonywać będzie w jego imieniu podwykonawca oraz podać firmę/nazwę podwykonawcy – jeśli jest/są znani na etapie składania oferty. Należy w tym celu wypełnić odpowiednio: Załącznik nr 1 – Formularz oferty W przypadku, gdy Wykonawca nie zamierza wykonywać zamówienia przy udziale podwykonawców, należy wpisać w formularzach „nie dotyczy” lub inne podobne sformułowanie. Jeżeli Wykonawca zostawi punkty w formularzu niewypełnione (puste pola), Zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi Wykonawcy bez udziału podwykonawców.
48. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest zobowiązany wykazać Zamawiającemu, że zaproponowany inny podwykonawca lub sam Wykonawca samodzielnie je spełnia, w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania
o udzielenie zamówienia.
49. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.
50. Jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, to Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
51. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego – nie dotyczy spółki cywilnej, o ile upoważnienie/pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki bądź wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.
52. Uwaga! Pełnomocnictwo, o którym mowa powyżej może wynikać albo z dokumentu pod taką samą nazwą, albo z treści umowy zawartej przez podmioty wspólnie składające ofertę. Pełnomocnictwo powinno być sporządzone w postaci elektronicznej i opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
53. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie, oświadczenie na podstawie art. 125 ust. 1 PZP składa każdy
z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
54. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO
55. Istotne dla Zamawiającego postanowienia umowy, zawiera projekt umowy - Tom II SWZ.
56. Zamawiający wskazuje termin wykonania przedmiotu umowy w projekcie umowy – Tom II SWZ.
57. Zamawiający przewiduje możliwość zmian postanowień zawartej umowy (tzw. zmiany kontraktowe), w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, zgodnie z warunkami podanymi w projekcie umowy, stanowiącym tom II SWZ.
58. Umowa w sprawie zamówienia publicznego może zostać zawarta wyłącznie z Wykonawcą, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza zgodnie z przepisami PZP, po upływie terminów określonych w art. 264 PZP.
59. Zamawiający powiadomi Wykonawcę/Wykonawców o terminie podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego.
60. Zamawiający przewiduje podpisanie umowy w formie elektronicznej z użyciem podpisu kwalifikowanego, zgodnie
z obowiązującymi przepisami prawa.
61. W przypadku braku możliwości zawarcia umowy do niniejszego postępowania w formie elektronicznej z użyciem podpisu kwalifikowanego, Wykonawca składa pisemny wniosek do Zamawiającego o wyznaczenie miejsca podpisania umowy.
62. FORMALNOŚCI, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY
63. Jeżeli zostanie wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
64. W przypadku gdy Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy
w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.
65. Przed podpisaniem umowy wybrany Wykonawca przekaże Zamawiającemu informacje niezbędne do wpisania do treści umowy (np. imiona i nazwiska upoważnionych osób, które będą reprezentować Wykonawcę przy podpisaniu umowy oraz dane do komunikacji).
66. Jeżeli Zamawiający w treści SWZ wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Wykonawca składa je przed terminem zawarcia umowy, na zasadach określonych w projekcie umowy, który stanowi tom II SWZ.
67. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ
68. Zasady, terminy oraz sposób korzystania ze środków ochrony prawnej szczegółowo regulują przepisy Działu IX PZP – Środki ochrony prawnej (art. 505 - 590 PZP).
69. 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 PZP.
70. Odwołanie przysługuje na:
71. niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
72. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
73. zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
74. Odwołanie wnosi się do Prezesa KIO. Odwołujący przekazuje Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej, w tym na adres do doręczeń elektronicznych, o którym mowa w art. 2 pkt 1 ustawy z dnia 18 listopada 2020 r. o doręczeniach elektronicznych (tj. Dz.U. 2024 poz. 1045 ze zm.) 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. Domniemywa się, że Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
75. Odwołanie wnosi się w terminie:
76. 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
77. 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a.
78. Odwołanie w przypadkach innych niż określone wyżej 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.
79. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych.

Załącznik nr 1 - Wzór formularza oferty

**FORMULARZ OFERTOWY**

Dotyczy: **Dostawa wyrobów medycznych dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: SPZOZ.XII.231.2/3/2025

1. **ZAMAWIAJĄCY**

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Gostyniu

1. **WYKONAWCA**

*NAZWA WYKONAWCY* (wprowadzić tekst)

*SIEDZIBA WYKONAWCY* (wprowadzić tekst)

WOJEWÓDZTWO Wybierz element.

REGON: (wprowadzić tekst) **|** NIP: (wprowadzić tekst)

Miejsce i numer rejestracji lub wpisu do ewidencji: (wprowadzić tekst)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Wielkość przedsiębiorstwa** (oznaczyć znakiem x /kliknąć właściwy kwadrat) | **☐** | Mikroprzedsiębiorstwo[[1]](#footnote-1) | **Osoba uprawniona do kontaktów** |
| **☐** | Małe przedsiębiorstwo[[2]](#footnote-2) | *IMIĘ I NAZWISKO: ………………* |
| **☐** | Średnie przedsiębiorstwo[[3]](#footnote-3) | *E-MAIL: ………………* |
| **☐** | Żadne z powyższych | *TELEFON: ………………* |

1. **JA NIŻEJ PODPISANY OŚWIADCZAM, ŻE:**
	1. zapoznałem się z treścią SWZ, akceptuję bez zastrzeżeń wzór umowy i spełniam warunki udziału w postępowaniu;
	2. gwarantuję wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z treścią SWZ, modyfikacji/wyjaśnień SWZ (o ile dotyczy);
	3. niniejsza oferta wiąże mnie przez 30 dni od upływu ostatecznego terminu składania ofert;
	4. w przypadku wyboru mojej oferty jako najkorzystniejszej zobowiązuję się zawrzeć umowę w formie elektronicznej z użyciem podpisu kwalifikowanego, w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
	5. wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem, w celu ubiegania się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego;
	6. składam / nie składam ofertę jako Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
	7. zamierzam / nie zamierzam powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcy;
	8. wybór oferty będzie / nie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego;
	9. oferta zawiera / nie zawiera tajemnicy przedsiębiorstwa.
2. **INFORMACJE DODATKOWE**
* Jeżeli w tomie III SWZ znajdują się tabele „OCENA JAKOŚCIOWA” i/lub „PARAMETRY GRANICZNE”, Zamawiający wymaga ich wypełnienia i złożenia wraz z formularzem ofertowym (ofertą). W przypadku braku złożenia ww. tabeli, Zamawiający przyzna 0 pkt. w pozacenowym kryterium oceny ofert.
* Jeżeli z treści SWZ wynika, że Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych, Wykonawca składa je wraz z ofertą. Zamawiający zwraca uwagę na treść art. 107 ust. 3 PZP.
* W przypadku Wykonawców składających ofertę wspólną należy wskazać wszystkich Wykonawców występujących wspólnie lub zaznaczyć, iż wskazany podmiot (Pełnomocnik/Lider) występuje w imieniu wszystkich podmiotów składających ofertę.
* Wykonawca w cz. 3 pkt f-i formularza oferty przekreśla lub usuwa niepoprawną odpowiedź spośród podkreślonych. W przypadku odpowiedzi twierdzącej w pkt g-i, Wykonawca obowiązkowo składa wraz z ofertą załącznik nr 2. W innym przypadku Wykonawca nie jest zobowiązany do jego złożenia.
* W przypadku braku możliwości zawarcia umowy do niniejszego postępowania w formie elektronicznej z użyciem podpisu kwalifikowanego, Wykonawca składa pisemny wniosek do Zamawiającego o wyznaczenie miejsca podpisania umowy.

Wzór formularza oferty cd.

**Część Formularza oferty – Formularz cenowy**

**Pakiet nr …**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Opis preparatu** | **Jedn. miary** | **Ilość** | **Cena jedn. netto** | **Cena jedn. brutto** | **Wartość netto** | **VAT %** | **Wartość VAT** | **Wartość brutto** | **Opis preparatu oferowanego** | **Producent; nazwa handlowa, numer katalogowy REF** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** | x | x | x | x |  | x |  |  | x | x |

Wartość netto dla pakietu nr … wynosi: ……….. (słownie: ……………)

Wartość brutto dla pakietu nr … wynosi: ……… (słownie: ……………)

Podpis(y)

Załącznik nr 1a - Wzór fakultatywnego oświadczenia Wykonawcy

Wypełnić i złożyć tylko w przypadku odpowiedzi twierdzącej w cz. 3 pkt h-i Formularza oferty (Załącznik nr 1)

**Wykonawca:**

**………………………………………….**

(*pełna nazwa/firma, adres*)

**FORMULARZ OFERTOWY cd.**

Dotyczy: **Dostawa wyrobów medycznych dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/3/2025**

**I. OŚWIADCZENIA**

Działając w imieniu Wykonawcy i będąc należycie upoważnionym do jego reprezentowania oświadczam, że: *(niepotrzebne skreślić)*

1. wskazane poniżej informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, w związku z tym nie mogą być udostępniane, w szczególności innym uczestnikom postępowania.

|  |  |
| --- | --- |
| Oznaczenie rodzaju (nazwy) informacji w ofercie | Strony w ofercie (wyrażone cyfrą) |
| 1 |  |  |  |
| 2 |  |  |  |
| … |  |  |  |
| Oznaczenie pliku (nazwa pliku), który zawiera informacje objęte tajemnicą przedsiębiorstwa - ………………… (wpisać) |

1. następujące części niniejszego zamówienia zamierzam(y) powierzyć podwykonawcom:

|  |  |
| --- | --- |
| Część/zakres zamówienia | Nazwa (firma) podwykonawcy |
| 1 |  |  |
| 2 |  |  |
| … |  |  |

1. wybór oferty prowadzić będzie do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego o wartości ……….. zł.

Podpis(y)

Załącznik nr 2 - Wzór Oświadczenia Wykonawcy z art. 125 ust. 1 PZP

**Wykonawca:**

**………………………………………….**

(*pełna nazwa/firma, adres*)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY SKŁADANE NA PODSTAWIE ART. 125 UST. 1 PZP**

Dotyczy: **Dostawa wyrobów medycznych dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/3/2025**

Na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA SKŁADANE NA PODSTAWIE ART. 125 UST. 1 PZP**

* + - Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie przesłanek określonych w cz. VI SWZ.
		- Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu w przypadku ich wyznaczenia przez Zamawiającego.

**INNE OŚWIADCZENIA**

* + - Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem, w celu ubiegania się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.
		- Oświadczam, że wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

**INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:**

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1) ......................................................................................................................................................

2) .......................................................................................................................................................

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

Podpis(y)

Załącznik nr 3 – Oświadczenie o grupie kapitałowej

**Wykonawca:**

**………………………………………….**

(*pełna nazwa/firma, adres*)

**OŚWIADCZENIE GRUPA KAPITAŁOWA O KTÓREJ MOWA W ART. 108 UST. 1 PKT 5 USTAWY PZP**

Dotyczy: **Dostawa wyrobów medycznych dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/3/2025**

Oświadczam/y, że ww. Wykonawca: (oznaczyć znakiem x / kliknąć właściwy kwadrat)

☐ nie należy do grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów
(Dz. U. z 2024 poz. 1616 ze zm.), z żadnym z wykonawców, którzy złożyli ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

☐ należy do grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 poz. 1616 ze zm.), z następującymi wykonawcami, którzy złożyli ofertę w przedmiotowym postępowaniu:

……………………………………………………………………….………………………………………………..………………………………………………………………………

(Wraz z niniejszym oświadczeniem należy przedstawić dowody (dokumenty lub inne informacje) potwierdzające,
że przygotowanie oferty nastąpiło niezależnie od Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej).

Podpis(y)

### **Załącznik nr 4 – Zasady składania ofert równoważnych**

**WARUNKI RÓWNOWAŻNE/ WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA**

W przypadku, gdyby w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający określił przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę/producenta, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych Wykonawców lub produktów, Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych. Wskazane wyżej określenie przedmiotu zamówienia ma charakter wyłącznie pomocniczy w przygotowaniu oferty i ma na celu wskazać oczekiwania Zamawiającego. Przez ofertę równoważną należy rozumieć ofertę o parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Parametry wskazane przez Zamawiającego są parametrami minimalnymi, granicznymi. Pod pojęciem „parametry” rozumie się funkcjonalność, przeznaczenie, kolorystykę, strukturę, materiały, kształt, wielkość, bezpieczeństwo, wytrzymałość, postać, rozmiar, dawkę itp. W związku z powyższym Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów o innych znakach towarowych, patentach lub pochodzeniu, natomiast nie o innych właściwościach i funkcjonalnościach niż określone w SWZ. W przypadku, gdy w opisie przedmiotu zamówienia zawarto odniesienia do norm europejskich, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienia referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza możliwość stosowania norm równoważnych. Wykonawca powołujący się na rozwiązania równoważne musi wykazać, że oferowane dostawy spełniają warunki określone przez Zamawiającego w stopniu nie gorszym. W przypadku, gdy Wykonawca nie złoży w ofercie dokumentów o zastosowaniu innych materiałów i urządzeń, to rozumie się przez to, że do kalkulacji ceny oferty oraz do wykonania umowy ujęto materiały i urządzenia zaproponowane w OPZ. W związku z powyższym Zamawiający kierować się będzie następującymi kryteriami:

1. W przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia zawiera wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje wyroby dostarczane przez Wykonawcę, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywane jak niżej, a wskazaniu temu towarzyszy wyraźne oznaczenie „lub równoważny”.
2. W przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia odnosi się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 PZP oraz art. 101 ust. 3 PZP, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”.
3. W przypadku posługiwania się na warunkach określonych w pkt 1 i 2 pojęciem „lub równoważne”, Zamawiający informuje, że wyżej wskazane założenia w opisie przedmiotu zamówienia zostały podane wyłącznie w celu określenia wymaganych parametrów jakościowych jakimi co najmniej powinny odpowiadać przedmiot zamówienia. Takie parametry, które są gwarantowane przez określonych producentów, pozwolą Zamawiającemu na utrzymanie standardów koniecznych do realizacji należycie usług o oczekiwanej jakości przez Zamawiającego. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia poprzez przywołanie nazw handlowych dopuszcza wszelkie ich odpowiedniki rynkowe jednak o nie gorszych parametrach niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia. Użyty przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia wyraz „równoważny” oznaczać będzie każdy produkt zbliżony (podobny) pod względem parametrów technicznych, parametrów jakościowych, parametrów ilościowych, parametrów funkcjonalnych do produktu występującego na rynku indywidualnego producenta, co nie oznacza identyczności z produktem wskazanym w opisie przedmiotu zamówienia, ale posiadanie przez ten produkt zbliżonych cech i parametrów wskazanych powyżej. Zamawiający przyjmuje założenie, że zastosowanie przez niego produktów równoważnych nie może pogorszyć jakości osiąganych przez niego wyników terapeutycznych, organizacyjnych, użytkowych, funkcjonalnych ani negatywnie wpływać na realizację przez personel Zamawiającego świadczenia medycznego, gdzie wykorzystany będzie produkt zgodnie z jego przeznaczeniem.
4. W przypadku zaproponowania przez Wykonawcę w ofercie produktu równoważnego jakościowo, Wykonawca zobowiązany jest wykazać, że zaoferowany produkt i zaproponowane rozwiązanie w równoważnym stopniu spełnia wymagania określone przez Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody powstałe w wyniku użytkowania (eksploatacji) przez Zamawiającego produktów, które zostaną zaoferowane przez Wykonawcę jako spełniające parametry równoważności.
5. Zamawiający ustala, że kryterium równoważności stosowane w celu oceny równoważności zaoferowanych rozwiązań postrzegać będzie jako spełnienie przez zaoferowany produkt co najmniej takich samych lub lepszych parametrów technicznych, parametrów funkcjonalnych, które nie obniżają określonych standardów, niż te które wynikają z opisu przedmiotu zamówienia. Wykonawca, który w ofercie złoży oświadczenie o zaoferowaniu rozwiązań równoważnych zobowiązany jest do udowodnienia na etapie składania oferty (!), że oferowane rozwiązania równoważne posiadają parametry, cechy, o którym mowa wyżej. Mając na uwadze powyższe, Zamawiający wskazuje, że rozwiązania równoważne muszą być zgodne w poniższych obszarach:
6. gabaryt/konstrukcja (co oznacza takie parametry, jak: wielkość, rodzaj, ciężar, właściwości fizyczne, liczba elementów składowych, samodzielna konstrukcja, konstrukcja złożona)
7. charakter użytkowy (tożsamość funkcji i przeznaczenie)
8. charakter materiałowy (rodzaj i jakość materiałów)
9. parametry techniczne (wytrzymałość, trwałość, dane techniczne, dane konstrukcyjne)
10. parametry bezpieczeństwa użytkowania (bezpieczeństwo dla użytkownika, bezpieczeństwo dla pacjenta, bezpieczeństwo środowiskowe m.in. utylizacja)

TOM II WZÓR UMOWY

 **(PROJEKT)**

**Umowa nr \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,** (dalej jako Umowa)

zawarta w \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ w dniu \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, pomiędzy:

1. Samodzielnym Publicznym Zespołem Opieki Zdrowotnej w Gostyniu, Pl. K. Marcinkowskiego 8/9 (kod pocztowy 63 - 800 Gostyń), wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji i Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000032726, posiadającym REGON 411050155, NIP 696-15-98-326, reprezentowanym przez **Dyrektora** **Zbigniewa Hupało**, zwanym dalej Zamawiającym,

a

2. ……………………….. z siedzibą w ……………………….. przy ulicy ……………………., wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy ……………………… Wydział ……. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS ……………………., posiadającym/posiadającą NIP ………………………, REGON ………………………., reprezentowaną przez ………………………………., zwaną dalej Dostawcą

w wyniku rozstrzygnięcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2024 poz. 1320 ze zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, o następującej treści:

**§ 1**

1. Przedmiot Umowy stanowi **dostawa (sprzedaż) wyrobów medycznych** określonych w Załączniku nr 1, który stanowi integralną część Umowy. Załącznik nr 1 obejmuje Pakiet nr **………..**.
2. Wykonawca oświadcza, że przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymogi Zamawiającego i jest zgodny
z wymogami określonymi w SWZ oraz ofertą Wykonawcy. W szczególności Wykonawca oświadcza,
że oferowane produkty będące wyrobami medycznymi są dopuszczone do obrotu i używania na terytorium RP oraz są oznaczone znakiem CE zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 07 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. 2024 poz. 1620) i zobowiązuje się do dostarczenia niezwłocznie kompletnej dokumentacji potwierdzającej oznaczenie wyrobu znakiem CE i dopuszczenie do obrotu i używania na terenie RP na każde wezwanie Zamawiającego.
3. Strony ustalają, że terminy ważności dostarczanych produktów nie mogą upływać **wcześniej niż** **12 miesięcy od dnia ich dostawy do Zamawiającego.** Produkty o krótszym terminie ważności (przydatności do użycia) niż 12 miesięcy mogą być dostarczane tylko po uprzednim otrzymaniu pisemnej zgody od Przedstawiciela Zamawiającego.
4. Wykonawca oświadcza, że transport wyrobów medycznych do Zamawiającego będzie miał miejsce w temperaturze
i wilgotności zgodnej z wymaganiami stawianymi przez producenta wyrobów medycznych.
5. Strony zgodnie ustalają, że w wyjątkowych, udokumentowanych przez Wykonawcę przypadkach (potwierdzonych przesłaniem drogą elektroniczną oświadczenia wystawionego przez producenta lub dystrybutora produktu w Polsce), gdy produkt objęty Umową nie jest dostępny na rynku, Wykonawca po uzyskaniu zgody od Przedstawiciela Zamawiającego może, z zastrzeżeniem ust. 5, dostarczyć produkt zamienny. Wykazanie, że produkt ma cechy produktu zamiennego leży wyłącznie po stronie Wykonawcy. Zmiany powyższe nie mogą powodować zwiększenia cen jednostkowych brutto produktu. Dostawa produktu zamiennego w okolicznościach wskazanych w zdaniu pierwszym nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do Umowy. Zgoda Przedstawiciela Zamawiającego, o której mowa w zdaniu pierwszym będzie przesłana Wykonawcy niezwłocznie pocztą elektroniczną na adres Wykonawcy: ………………………….
6. Zamawiający ma prawo odmówić wyrażenia zgody na dostarczenie produktu zamiennego. W przypadku braku zgody Zamawiającego Wykonawca nie może dostarczyć produktu zamiennego.
7. W przypadku opisanym w ust. 4, przy jednoczesnym stwierdzeniu dostępności danego produktu u innego dostawcy, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu interwencyjnego na zasadach i w trybie opisanym w § 6 ust. 2 Umowy.

**§ 2**

1. Ustalone w Załączniku nr 1 ilości produktów są szacunkowe (maksymalne) i mogą ulec zmianie (w szczególności zmniejszeniu) stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w związku z realizacją udzielanych świadczeń medycznych, przy czym minimalna ilość przedmiotu Umowy (odpowiednio dla każdego z Pakietów), którą Zamawiający zrealizuje określa na poziomie 30% jego wartości netto.
2. Zmniejszenie wielkości przedmiotu Umowy nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do Umowy.
3. W przypadku określonym w ust. 1, Wykonawca nie jest uprawniony do:
4. zwiększenia cen jednostkowych, określonych w Załączniku nr 1,
5. występowania do Zamawiającego z jakimikolwiek roszczeniami, a w szczególności z roszczeniem o zapłatę odszkodowania lub wykonania Umowy w pierwotnie ustalonym wymiarze.
6. Zamawiający uprawniony jest do zamówienia większej lub mniejszej ilości produktów określonych w Załączniku nr 1 w ujęciu asortymentowym, jak i ilościowym w obrębie danego pakietu. Zamówienie przez Zamawiającego większej lub mniejszej ilości produktów określonych w Załączniku nr 1 w ujęciu asortymentowym lub ilościowym w obrębie danego pakietu, nie powodujące zwiększenia łącznej wartości brutto danego pakietu, stanowi przewidzianą przez Zamawiającego zmianę warunków Umowy i wymaga sporządzenia aneksu do Umowy.

**§ 3**

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Zamawiającemu przedmiot Umowy sukcesywnie przez cały okres obowiązywania Umowy do miejsca wskazanego w ust. 7.
2. Dostawy będą realizowane **w terminie 2 dni roboczych** liczonych od dnia przesłania przez Zamawiającego zamówienia do Wykonawcy.
3. Zamówienia będą realizowane w godzinach pracy Apteki Szpitalnej Zamawiającego (7:25 – 15:00) od poniedziałku do piątku. Jeżeli termin dostawy wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
4. Zamówienia będą składane pisemnie, drogą elektroniczną lub telefonicznie. Zamówienia składane telefoniczne będą potwierdzane e-mailem wysłanym w tym samym dniu.
5. W imieniu Zamawiającego zamówienia, o których mowa w ust. 4, będzie składał Kierownik Apteki lub farmaceuta zatrudniony w Aptece Szpitalnej Zamawiającego.
6. Za termin dostarczenia danej partii asortymentu rozumie się datę podpisania przez Zamawiającego dokumentu WZ lub datę potwierdzenia dostawy na prawidłowo wystawionej fakturze.
7. Dostawy następować będą sukcesywnie do Apteki Szpitalnej mieszczącej się na III piętrze budynku szpitala, transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, zgodnie z zamówieniami składanymi każdorazowo przez Zamawiającego.
8. Także koszt wyładunku, w tym dostarczenia „asortymentu” do Apteki Szpitalnej oraz związane z tym ryzyko, ponosi Wykonawca.
9. Zamawiający wymaga zabezpieczenia odpowiednich warunków transportu dla wyrobów medycznych tego wymagających zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa.
10. Zamawiający wymaga przy dostawie wyrobów medycznych wymagających przechowywania w innych warunkach niż temperatura pokojowa przekazania potwierdzenia transportu wyrobów medycznych w odpowiednich warunkach (np. poprzez wydruk z urządzeń rejestrujących temperaturę).

**§ 4**

1. Maksymalna wartość umowy **dla Pakietu nr ….** wynosi netto: **……….. PLN** (słownie: ………………………………..).
2. Maksymalna wartość umowy **dla Pakietu nr ….** wynosi brutto: **……………… PLN** (słownie: ……………………………..).
3. Ww. wartość umowy obliczono przy zastosowaniu cen jednostkowych określonych w Załączniku nr 1.
4. Wartość, o której mowa w ust. 2 jest wartością obejmującą:
5. cenę netto produktów,
6. podatek VAT,
7. wszelkie koszty transportu,
8. koszty załadunku i rozładunku u Zamawiającego,
9. wszelkie inne koszty niezbędne do prawidłowego wykonania Umowy przez Wykonawcę.
10. Wartości netto oraz ceny jednostkowe brutto określone w Załączniku nr 1 wiążą strony w okresie obowiązywania Umowy, z zastrzeżeniem ust. 6 i 7.
11. W przypadku zmiany stawki podatku VAT ceny jednostkowe brutto określone w Załączniku nr 1, ulegają zmianie w zakresie w jakim uległa zmianie stawka podatku VAT z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego cenę. Okoliczność, o której mowa w zdaniu pierwszym, nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do Umowy.W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest poinformować Zamawiającego na piśmie o wprowadzonej zmianie, podając podstawę prawną oraz obowiązującą cenę jednostkową brutto ze wskazaniem sposobu jej obliczania.
12. Zamawiający zastrzega sobie możliwość egzekwowania zakupów asortymentu określonego w Umowie po obowiązujących cenach promocyjnych ustalonych w danym okresie przez Wykonawcę.

**§ 5**

1. Wykonawca jest zobowiązany do wystawiania odrębnej faktury do każdego zamówienia. Zamawiający wymaga każdorazowo wraz z daną dostawą dostarczenia oryginału faktury przez Wykonawcę oraz jej kopii, niezależnie od kopii, która po podpisaniu zostaje przekazana Wykonawcy.
2. W przypadku otrzymania nieprawidłowo wystawionej faktury Zamawiający zwróci się do Wykonawcy z żądaniem wystawienia korekty. Żądanie, o którym mowa w zdaniu poprzednim zostanie przesłane Wykonawcy pocztą elektroniczną na wskazany w umowie adres e-mail.
3. Za dzień doręczenia faktury uznaje się dzień doręczenia prawidłowo sporządzonej faktury, niewymagającej korekty. W przypadku konieczności wystawienia korekty za dzień doręczenia faktury strony uznają dzień otrzymania prawidłowo wystawionej korekty.
4. Zamawiający będzie dokonywał zapłaty należności przelewem bankowym na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w treści faktury **w terminie 60 dni** od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, przy czym bieg tego terminu nie rozpocznie się wcześniej niż w dniu dostawy asortymentu objętego daną fakturą.
5. Wykonawca zobowiązuje się, że nie wstrzyma dostaw produktów będących przedmiotem Umowy w przypadku nieterminowej zapłaty należności za dostarczone wyroby medyczne.
6. Za dzień zapłaty uważany będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. Zamawiający jest podmiotem publicznym będącym podmiotem leczniczym w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (tj. Dz.U.2023.1790 ze zm.), stąd też Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych, zgodne z przepisami w/w ustawy przewidziane dla transakcji handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym.
8. Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF, zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (tj. Dz.U.2024.361 ze zm.) na adres poczty elektronicznej: ksiegowosc@szpitalgostyn.pl; Wykonawca każdorazowo przesyłać będzie przedmiotowe dokumenty za pośrednictwem swojej poczty elektronicznej o adresie: …………………………….
9. Strony przyjmują, że wejście w życie przepisów prawa wprowadzających obligatoryjne stosowanie Krajowego Systemu e-Faktur w Polsce spowoduje zmianę sposobu wystawiania i dostarczania faktur z dotychczas ustalonego przez Strony umowy na faktury ustrukturyzowane dostarczane przez Krajowy System e-Faktur. Powyższa zmiana nie powoduje konieczności zawarcia aneksu, a zapisy umowy dotyczące dostarczania faktur przestaną obowiązywać.

**§ 6**

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca uchybi terminowi dostarczenia wyrobów medycznych do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości **0,5%** wartości netto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
	1. W razie zwłoki w dostawie zamówionych wyrobów medycznych lub niemożności wykonania przedmiotu zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może zrezygnować z dostawy tych wyrobów medycznych i nabyć od podmiotów trzecich taką samą ilość wyrobów medycznych tożsamych lub równoważnych, jak wskazany w złożonym zamówieniu (zakup interwencyjny – wykonanie zastępcze Umowy) na koszt i ryzyko Wykonawcy. W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych objętych zakupem interwencyjnym w ramach wykonania zastępczego Umowy natomiast będzie zobowiązany do:
2. zapłaty kary umownej w wysokości **0,5 %** wartości niezrealizowanej dostawy netto,
3. zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną wyrobów medycznych wynikającą z zawartej Umowy.
4. W przypadku zamiaru realizacji przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego w ramach wykonania zastępczego Umowy, Zamawiający poinformuje o powyższym Wykonawcę za pośrednictwem poczty elektronicznej. Wykonawca oświadcza, że wyraża nieodwołalna zgodę na warunki zakupu interwencyjnego w ramach wykonania zastępczego Umowy określone w ust. 2.
5. Zrealizowanie przez Zamawiającego zakupów interwencyjnych, o których mowa w ust. 2 zmniejsza maksymalną wielkość przedmiotu Umowy określoną w Załączniku nr 1 do Umowy o ilość wyrobów medycznych dostarczonych w trybie zakupów interwencyjnych (dotyczy także odpowiednio wartości i ilości określonych w Pakiecie).
6. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **20%** wartości netto niezrealizowanej Umowy.
7. Powyższe postanowienia nie wykluczają prawa Zamawiającego do żądania od Wykonawcy, na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego, odszkodowania przenoszącego wysokość kary umownej, w każdym przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania zobowiązań umownych.
8. Jeżeli Wykonawca nie jest w stanie zrealizować zamówienia w całości lub w części w terminie przewidzianym w Umowie, Zamawiający może w takim zakresie zamówić asortyment u innego dostawcy bez konieczności uzyskania zezwolenia sądu (wykonanie zastępcze Umowy – zakup interwencyjny) na koszt i ryzyko Wykonawcy, na co Wykonawca oświadcza, że wyraża nieodwołalną zgodę.
9. Kary umowne naliczane z różnych tytułów nie wyłączają się wzajemnie i podlegają sumowaniu.
10. Zamawiający zachowuje prawo naliczania odsetek ustawowych, ilekroć przepisy powszechnie obowiązującego prawa nadają mu takie uprawnienie.
11. Naliczenie kar umownych potwierdzone będzie notą obciążeniową wraz z jej pisemnym uzasadnieniem. Strony przyjmują, że kary pieniężne przewidziane postanowieniami Umowy podlegać mogą sumowaniu i potrącane będą z jakiejkolwiek wierzytelności przysługującej Wykonawcy od Zamawiającego, a gdyby okazało się to niemożliwe, Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar pieniężnych na rachunek bankowy Zamawiającego w terminie 7 dni kalendarzowych od dnia otrzymania noty obciążeniowej lub wezwania do zapłaty kar pieniężnych. Zamawiający doręczy notę obciążeniową lub wezwanie do zapłaty kar umownych na adres mailowy Wykonawcy wskazany do doręczeń w komparycji Umowy.
12. Strony ustalają, że łączna wysokość kar umownych wskazanych w Umowie nie może przekroczyć **20%** wynagrodzenia umownego netto określonego w § 4 ust. 1 Umowy.
13. Strony przyjmują, że w przypadku orzeczenia przez sąd powszechny o nieważności lub nieskuteczności postanowień dotyczących kar pieniężnych wolą stron jest, aby do ww. postanowień stosować odpowiednio przepisy art. 483 i art. 484 Kodeksu cywilnego mając na uwadze art. 8 ust. 1 ustawy Pzp.

**§ 7**

* + - 1. Zamawiający jest uprawniony do zgłaszania Wykonawcy roszczeń z tytułu rękojmi za wady fizyczne za pomocą poczty elektronicznej na adres Wykonawcy: …………………………..
			2. W przypadku zgłoszenia ww. przez Zamawiającego roszczeń z tytułu rękojmi, Wykonawca jest zobowiązany do odbioru wyrobów medycznych, co do których zgłoszono roszczenia z tytułu rękojmi i dostarczenia faktury korekty w terminie 7 dni. W przypadku tym postanowienia § 5 ust. 3 stosowane są odpowiednio.
			3. Zgłoszenie przez Zamawiającego roszczeń z tytułu rękojmi skutkujących zwrotem dostarczonych wyrobów medycznych uznaje się za równoznaczne z popadnięciem przez Wykonawcę w zwłokę w terminowym wykonaniu zamówienia, co uprawnia Zamawiającego do obciążenia Wykonawcy karą umowną, o której mowa w § 6. W takiej sytuacji Wykonawca pozostaje w zwłoce do chwili, w której zamówienie zostanie zrealizowane, tj. do chwili dostarczenia Zamawiającemu produktu wolnego od wad.

**§ 8**

Umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy**, liczonych od dnia jej podpisania.

**§ 9**

Wykonawca nie jest uprawniony do przeniesienia na osoby trzecie jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z Umowy bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie pod rygorem nieważności. W szczególności Wykonawca nie jest uprawniony do przeniesienia na osoby trzecie wierzytelności wynikających z Umowy ani rozporządzania nimi w jakiejkolwiek prawem przewidzianej formie. Nie będzie mógł on też bez pisemnej zgody Zamawiającego zawrzeć umowy z osobą trzecią o wstąpienie w prawa wierzyciela ani dokonywać żadnej innej czynności rodzącej takie skutki. Wykonawca nie będzie mógł również rozporządzać wierzytelnością w taki sposób, aby mogła być ona przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytowej, pożyczki), jak również Wykonawca nie ma prawa przyjąć poręczenia za zobowiązanie Zamawiającego bez uzgodnienia z nim tego w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Nadto Wykonawca przyjmuje do wiadomości, że zgodnie z art. 54 ust. 5 i 6 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (tj. Dz. U. 2024.799 ze zm.) czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Czynność ta dokonana z naruszeniem przepisu art. 54 ust. 5 jest nieważna.

**§ 10**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo wypowiedzenia Umowy w całości lub w odniesieniu do wybranych Pakietów, z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego z podaniem na piśmie ważnych powodów.
2. Zamawiający ma prawo do odstąpienia od Umowy w całości lub w odniesieniu do wybranych Pakietów bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez Wykonawcę, w szczególności w sytuacji co najmniej 3-krotnego zaistnienia zwłoki w dostarczeniu partii asortymentu przez Wykonawcę, w terminie 30 dni od dnia zaistnienia ww. przesłanki odstąpienia.
3. W przypadkach, o których mowa powyżej, Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu należycie wykonanej części Umowy przed dniem odstąpienia.

**§ 11**

* + - 1. Strony dopuszczają możliwość wprowadzenia następujących zmian do Umowy:

1) zmiany numeru katalogowego wyrobu medycznego wyszczególnionego w Umowie, w przypadku zmiany tego numeru przez producenta, dystrybutora lub Wykonawcę;

* 1. zmiany nazwy wyrobu medycznego wyszczególnionego w Umowie w przypadku zmiany nazwy wyrobu przez producenta, dystrybutora lub Wykonawcę;
	2. zmianę wyrobu medycznego wyszczególnionego w Umowie, w udokumentowanej sytuacji zaprzestania bądź wstrzymania jego produkcji, na produkt równoważny, o tej samej lub niższej cenie;
	3. zmianę wyrobu medycznego wyszczególnionego w Umowie w przypadku wprowadzenia wyrobu medycznego udoskonalonego lub nowocześniejszego zastępującego produkt wyszczególniony w Załączniku do niniejszej Umowy;
	4. zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację Umowy,
	5. zmiana przedstawicieli reprezentujących Zamawiającego lub Wykonawcę podczas realizacji Umowy.
		1. Zmiany, o których mowa w ust. 1 nie mogą powodować zwiększenia cen jednostkowych wyrobów medycznych ani wartości Umowy oraz nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.
1. Zmiana wysokości wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić na wniosek każdej ze stron, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego za okres poprzedzający dzień złożenia wniosku wzrośnie lub spadnie o co najmniej 10% w stosunku do wysokości tego wskaźnika aktualnego na dzień zawarcia umowy; waloryzacja dopuszczalna jest tylko raz i nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy; przy ustalaniu miesięcy, o których mowa wyżej, jako pierwszy uwzględniany jest pełen miesiąc kalendarzowy następujący po miesiącu, w którym umowa została zawarta.
2. Strona, która będzie chciała skorzystać z waloryzacji w warunkach opisanych powyżej, składa drugiej stronie stosowny wniosek o dokonanie waloryzacji wynagrodzenia wraz z uzasadnieniem swojego stanowiska i wskazaniem wskaźników GUS, o których mowa wyżej; waloryzacją może być objęte wynagrodzenie w części niewykonanej jeszcze umowy. Waloryzacja polegać będzie na wzroście lub obniżeniu wynagrodzenia w wysokości odpowiadającej wskaźnikowi GUS, na którym się opiera, ale nie więcej niż o 5% wynagrodzenia Wykonawcy za niewykonaną część umowy.
3. Ceny jednostkowe zwaloryzowane zgodnie z ustępami wcześniejszymi zostaną zastosowane do wynagrodzenia Wykonawcy począwszy od kolejnego miesiąca kalendarzowego następującego po miesiącu, w którym zostały Zamawiający otrzymał wniosek Wykonawcy, a w przypadku, gdy wniosek składa Zamawiający, następującego po przesłaniu wniosku Zamawiającego do Wykonawcy.
4. Każda zmiana wynagrodzenia dokonana na podstawie niniejszego paragrafu wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.

**§ 12**

1. Przedstawicielem Zamawiającego w ramach realizacji umowy będzie: **mgr farmacji Arkadiusz Dodot - Kierownik Apteki.**
2. Przedstawicielem Wykonawcy w ramach realizacji umowy będzie: **…………………………..**
3. Zamawiający wskazuje następujące telefon, e-mail, z których korzystał będzie przy dokonywaniu zamówień i którymi posługiwał się będzie w kontaktach z Wykonawcą: tel.: 65 32 26 816; e-mail: apteka@szpitalgostyn.pl;
4. Wykonawca wskazuje następujące telefon, e-mail, z których korzystał będzie przy przyjmowaniu zamówień
i reklamacji, zgłaszaniu roszczeń oraz którymi posługiwał się będzie w kontaktach z Zamawiającym: tel.: ……….;
e-mail: ...................
5. Strony zobowiązują się do niezwłocznego powiadomienia o każdej zmianie adresu lub numeru telefonu, numeru faks czy adresu e-mail.
6. W przypadku niezrealizowania zobowiązania wskazanego w ust. 5 powyżej, korespondencja przesłana pod adres wskazany w Umowie uważa się za doręczoną.

**§ 13**

Wszelkie zmiany Umowy, jak również wypowiedzenie Umowy, odstąpienie od niej lub rozwiązanie Umowy za porozumieniem Stron, wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

**§ 14**

1. Wykonawca zobowiązuje się, że dochodzenie zaległych należności wynikających z Umowy w postępowaniu procesowym poprzedzone będzie postępowaniem polubownym, włącznie z zawezwaniem do próby ugodowej zgodnie z art. 184-186 Kodeksu Postępowania Cywilnego.

* + 1. Pozostałe kwestie sporne dotyczące treści i realizacji Umowy będą dochodzone przez Strony w pierwszej kolejności w drodze polubownej. W sytuacji, gdy Strony nie dojdą do porozumienia w drodze polubownej, spory będą rozstrzygane przez sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

**§ 15**

**[Ochrona danych osobowych]**

1. W celu należytej ochrony danych osobowych, każda ze Stron wyznaczyła osobę, z którą będzie można się skontaktować, w sprawie procesu przetwarzania danych osobowych, przy wykorzystaniu danych kontaktowych drugiej strony; ze strony Zamawiającego osobą kontaktową jest Ewa Dąbrowska-Gulcz (email: iod@szpitalgostyn.pl). Ze strony Wykonawcy, osobą kontaktową w tym zakresie jest …………………………………. (email: ………………………).

2. Przetwarzanie danych osobowych odbywać się będzie na podstawie art. 6 ust. 1 b) RODO w celu zawarcia i realizacji umowy oraz na podstawie art. 6 ust. 1 lit c) RODO w celu wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze. Podstawą przetwarzania danych innych osób wskazanych w umowie oraz danych osobowych pozyskanych w celu zapewnienia prawidłowej realizacji umowy jest art. 6 ust. 1 lit f) RODO – prawnie uzasadniony interes stron. Podanie danych osobowych jest warunkiem umownym i jest niezbędne w celu podpisania umowy.

3. Dane osobowe będą przechowywane do czasu rozliczenia umowy, a także do czasu przedawnienia roszczeń związanych z umową oraz przez okres wskazany przez przepisy prawa w związku z realizacją obowiązków podatkowych, rachunkowych, ubezpieczeniowych i archiwizacyjnych.

4. Odbiorcami danych osobowych będą: podmioty uprawnione na podstawie przepisów prawa oraz podmioty dostarczające i wspierające systemy informatyczne danej Strony, świadczące usługi związane z bieżącą działalnością danej strony – na mocy stosownych umów powierzenia przetwarzania danych osobowych oraz przy zapewnieniu stosowania przez ww. podmioty adekwatnych środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę danych.

5. Strony nie będą wobec siebie podejmować zautomatyzowanych decyzji, w tym decyzji będących wynikiem profilowania; dane osobowe nie będą przekazywane poza EOG.

6. Wykonawca zapewnia, że wypełnił obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego lub jego realizacji.

**§ 16**

1. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia 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), 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).

2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz.U.2024.507 ze zm.); oświadczam więc, że:

a) nie jestem Wykonawcą wymienionym w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanym na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz.U.2024.507 ze zm.),

b) nie jestem Wykonawcą, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (tj. Dz.U. 2023 poz. 1124 ze 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 z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz.U.2024.507 ze zm.),

c) nie jestem Wykonawcą, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (tj. Dz.U.2023.120 ze 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 z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. tj. Dz.U.2024.507 ze zm.).

3. W sprawach nieuregulowanych Umową mają zastosowanie właściwe przedmiotowi umowy przepisy powszechnie obowiązującego prawa, w tym ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.

4. Strony postanawiają, że z uwzględnieniem ustaleń poczynionych w §14, wszelkie spory mogące wyniknąć w związku z realizacją Umowy rozstrzygał będzie sąd miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.

5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

6. Integralną część umowy stanowi SWZ z załącznikami oraz oferta Wykonawcy, o ile nie są sprzeczne z ustaleniami niniejszej umowy.

**WYKONAWCA ZAMAWIAJĄCY**

Załączniki:

* + - 1. Formularz asortymentowo-cenowy

TOM III - SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

**PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

**Pakiet nr 1 Wyroby medyczne**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | Sterylna butelka do długotrwałego odsysania ran; pojemność minimum 200ml, maksimum 250ml | op. | 40 |
| 2 | Sterylna butelka do długotrwałego odsysania ran; pojemność 400 ml | op. | 20 |
| 3 | Nakłuwacz bezpieczny jednorazowego użytku 21G aktywowany kontaktowo przy zetknięciu z miejscem nakłucia. Głębokość nakłucia 1,8mm.Dwusprężynowy mechanizm (spirale metalowe) zapewniający lepszą precyzję igły. Igła cofa się całkowicie po nakłuciu. Zużycie produktu łatwe w identyfikacji – wyraźnie widoczne czy produkt został użyty.Długość szlifów igły nie mniejsza niż 3 mm. Opakowanie 200szt. | op. | 100 |
| 4 | Nakłuwacz bezpieczny jednorazowego użytku 21 G aktywowany kontaktowo przy zetknięciu z miejscem nakłucia. Głębokość nakłucia 2,4mmDwusprężynowy mechanizm (spirale metalowe) zapewniający lepszą precyzję igły. Igła cofa się całkowicie po nakłuciu. Zużycie produktu łatwe w identyfikacji – wyraźnie widoczne czy produkt został użyty.Długość szlifów igły nie mniejsza niż 3 mm. Opakowanie 200szt. | op. | 75 |
| 5 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 5 | op. | 15 |
| 6 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 6 | op. | 100 |
| 7 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 8 | op. | 150 |
| 8 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 10 | op. | 700 |
| 9 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 12 | op. | 3600 |
| 10 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 14 | op. | 5200 |
| 11 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 16 | op. | 1300 |
| 12 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 18 | op. | 300 |
| 13 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 20 | op. | 10 |
| 14 | Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych 22 | op. | 10 |
| 15 | Cewnik do podawania tlenu; **pediatryczny** wolny od ftalanów, odporny na zgniatanie o długości co najmniej **200 cm** | op. | 80 |
| 16 | Cewnik do podawania tlenu; **dla niemowląt lub noworodków** wolny od ftalanów, odporny na zgniatanie o długości co najmniej **200 cm** | op. | 80 |
| 17 | Cewnik do podawania tlenu przez nos **dla dorosłych**; sterylizowany tlenkiem etylenu; niezawierający lateksu; bezbarwny; długości co najmniej **200 cm** | op. | 2000 |
| 18 | Cewnik Tiemann **12** | op. | **15** |
| 19 | Cewnik Tiemann **14** | op. | **20** |
| 20 | Cewnik Tiemann **16** | op. | **20** |
| 21 | Cewnik Tiemann **18** | op | **10** |
| 22 | Cewnik Tiemann **20** | op | **10** |
| 23 | Cewnik Nelaton **14** | op. | **5** |
| 24 | Cewnik Nelaton **16** | op. | **5** |
| 25 | Cewnik Nelaton **20** | op. | **5** |
| 26 | Cewnik **Foleya** dwudrożny, silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie; balon 3 ml; **rozmiar CH6** | op. | **10** |
| 27 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu; **rozmiar CH8** | op. | **10** |
| 28 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu;; **rozmiar CH10** | op. | **10** |
| 29 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu;; **rozmiar CH12** | op. | **10** |
| 30 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu; **rozmiar CH14** | op. | **40** |
| 31 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu;; **rozmiar CH16** | op. | **550** |
| 32 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu;; **rozmiar CH18** | op. | **1200** |
| 33 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu;; **rozmiar CH20** | op. | **700** |
| 34 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu; **rozmiar CH22** | op. | **110** |
| 35 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu; **rozmiar CH24** | op. | **30** |
| 36 | Cewnik **Foleya** dwudrożny silikonowany obustronnie, kodowany kolorystycznie opakowanie folia folia papier; sterylizowany tlenkiem etylenu; **rozmiar CH26** | op. | **15** |
| 37 | Elektrody do stymulacji serca z zagiętą końcówką; rozmiar **4 F** | op. | **2** |
| 38 | Elektrody do stymulacji serca z zagiętą końcówką; rozmiar **5 F** | op. | **3** |
| 39 | Elektrody do stymulacji serca z zagiętą końcówką; rozmiar **6 F** | op. | **7** |
| 40 | Elektrody do stymulacji serca z zagiętą końcówką; rozmiar **7 F** | op. | **5** |
| 41 | Igły jednorazowe **0,45x12-13mm** a 100 szt. | op. | **15** |
| 42 | Igły jednorazowe **0,5x25mm** a 100 szt. | op. | **70** |
| 43 | Igły jednorazowe **0,6x25mm** a 100 szt. | op. | **30** |
| 44 | Igły jednorazowe **0,7x30mm** a 100 szt. | op. | **60** |
| 45 | Igły jednorazowe **0,8x40mm** a 100 szt. | op. | **265** |
| 46 | Igły jednorazowe **0,9x40mm** a 100 szt. | op. | **100** |
| 47 | Igły jednorazowe **1,1x40mm** a 100 szt. | op. | **40** |
| 48 | Igły jednorazowe **1,2x40mm** a 100 szt. | op. | **560** |
| 49 | Igły jednorazowe **1,2x50mm** a 100 szt. | op. | **380** |
| 50 | Igła z otworem bocznym do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem z zakończeniem typu pencil point, **rozmiar 1,2,** długość **minimum 30mm**, pakowana a 100 szt. | op. | **190** |
| 51 | Igła do nakłuć lędźwiowych typu **pencil point;** z prowadnicą; rozmiar **26G**; długość **90 mm** | op. | **20** |
| 52 | Igła do nakłuć **lędźwiowych** typu **pencil point;** z prowadnicą; rozmiar **26G**; długość **120 mm** | op. | **20** |
| 53 | Igła do nakłuć lędźwiowych typu **pencil point;** z prowadnicą; rozmiar **25G**; długość **90 mm** | op. | **20** |
| 54 | Igła do nakłuć lędźwiowych typu **pencil point;** z prowadnicą; rozmiar **25G**; długość **120 mm** | op. | **20** |
| 55 | Igły do wstrzykiwaczy insulinowych **30G;** **8mm**; jednorazowe, sterylne; kompatybilne ze wstrzykiwaczami firmy Novo Nordisk; opakowanie a 100 sztuk | op. | **50** |
| 56 | Introduktor do wprowadzania elektrody endokawitarnej (do stymulacji serca); z zastawką; rozmiar **4F** | op. | **2** |
| 57 | Introduktor do wprowadzania elektrody endokawitarnej (do stymulacji serca); z zastawką; rozmiar **5F** | op. | **3** |
| 58 | Introduktor do wprowadzania elektrody endokawitarnej (do stymulacji serca); z zastawką; rozmiar **6F** | op. | **3** |
| 59 | Introduktor do wprowadzania elektrody endokawitarnej (do stymulacji serca); z zastawką; rozmiar **7F** | op. | **3** |
| 60 | Kaniula do wlewów dożylnych z portem bocznym **średnica** **24G (0,7mm) x długość 19 mm** ; teflonowa; z cienką ścianką; kontrastująca w promieniach RTG, z męską końcówką luer-lock; z teflonową zastawka; port boczny kodowany kolorem; wyposażona w samodomykający się korek portu bocznego | op. | **2000** |
| 61 | Kateter do odsysania typu Redon prosty dł. 70 cm CH 8 x 70 | op. | **50** |
| 62 | Kateter do odsysania typu Redon prosty dł. 70 cm CH 10 x 70 | op. | **30** |
| 63 | Kateter do odsysania typu Redon prosty dł. 70 cm CH 12 x 70 | op. | **40** |
| 64 | Kateter do odsysania typu Redon prosty dł. 70 cm CH 14 x 70 | op. | **20** |
| 65 | Kateter do odsysania typu Redon prosty dł. 70 cm CH 16 x 70 | op. | **30** |
| 66 | Kateter do odsysania typu Redon prosty dł. 70 cm CH 18 x 70 | op. | **20** |
| 67 | Kanka do odbytnicy CH30 300mm | op. | **15** |
| 68 | Kanka do odbytnicy CH16 200mm | op. | **15** |
| 69 | Kanka do odbytnicy CH30 400 mm | op. | **15** |
| 70 | Kieliszki do leków jednorazowe a 80 szt. | op. | **940** |
| 71 | Łącznik do węży z kontrolą siły ssania; O.D. 10 mm; I.D. 6 mm; niejałowy | op. | **50** |
| 72 | Łącznik do drenów dwustronny; średnica **10,5** oraz **8,8** mm; długość **68-70** mm; jałowy | op. | **900** |
| 73 | Łącznik schodkowy do drenów, niesterylny; **rozmiar 1** | op. | **50** |
| 74 | Łącznik schodkowy do drenów, niesterylny; **rozmiar 2** | op. | **10** |
| 75 | Łącznik schodkowy do drenów, niesterylny; **rozmiar 3** | op. | **50** |
| 76 | Łącznik schodkowy do drenów, niesterylny; **rozmiar 4** | op. | **10** |
| 77 | Miski nerkowe tekturowe o pojemności 700-900 ml, jednorazowe, opakowanie a 300 szt | op | **6** |
| 78 | Miski tekturowe o pojemności 3-4 l, jednorazowe a 1szt | op. | **2000** |
| 79 | Zestaw składający się minimum z: nebulizatora, złączki T, ustnika, rurki karbowanej 15-20cm i drenu tlenowego 170-230 cm | op. | **200** |
| 80 | Opaski identyfikacyjne dla dorosłych; opakowanie a 100 sztuk (dopuszczone opakowanie a 50 szt z przeliczeniem.) | op. | **60** |
| 81 | Opaski identyfikacyjne dla noworodka, opakowanie a 100 sztuk (możliwe przeliczenie na opakowanie zawierające inną liczbę sztuk) | op. | **20** |
| 82 | Opaski identyfikacyjne dla dziecka a 100 sztuk (możliwe przeliczenie na opakowanie zawierające inna liczbę sztuk) | op. | **15** |
| 83 | Osłonki USG pudrowane a 144szt. (każda pakowana osobno) | op. | **14** |
| 84 | Przyrząd do wlewów dożylnych **0,5** | op. | **20** |
| 85 | Przyrząd do wlewów dożylnych **0,6** | op. | **10** |
| 86 | Przyrząd do wlewów dożylnych **0,7** | op. | **40** |
| 87 | Przyrząd do wlewów dożylnych **0,8** | op | **70** |
| 88 | Przyrząd do przetaczania płynów, dwupłaszczyznowo ścięta bardzo ostra igła biorcza z dużą komorą kroplową o długości minimum 60mm w części przeźroczystej, z odpowietrzaczem zabezpieczonym filtrem 15um, elastyczny dren o długości 150cm, uchwyt do mocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni zacisku rolkowego, z dodatkowym otworem do umieszczania igły biorczej po użyciu, nazwa lub logo producenta umieszczone na dowolnie wybranej części przyrządu, nie zawierające ftalanów, opakowanie papier folia | op. | **57000** |
| 89 | Przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z PVC o długości min. 75mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zaciskacz z dodatkowym miejscem na igłe biorczą po użyciu oraz miejsce na dren, sterylny. | op. | **3200** |
| 90 | Przyrząd do szybkiego przetaczania krwi, igła zintegrowana z odpowietrznikiem i filtrem przeciwbakteryjnym,Szczelne połączenie z butelką z płynem lub workiem z krwiąElastyczna duża komora kroplowa – o długości 10 cmMiękki elastyczny dren o długości 150 cmCały bez zawartości ftalanów (łącznie z pompką)Możliwość sterowania prędkością przepływu (zacisk przesuwalny – pionowy, rolkowy)Szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną łącznikiem Luer – Lock | op. | **100** |
| 91 | Przedłużacz do pomp infuzyjnych **150 cm** | op. | **2550** |
| 92 | Przedłużacz do pomp infuzyjnych **Bursztynowy 150cm** | op. | **1100** |
| 93 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **000 - 40mm** | op. | **10** |
| 94 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **00 - 50mm** | op. | **30** |
| 95 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **0 - 60mm** | op. | **100** |
| 96 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **1- 70mm** | op. | **150** |
| 97 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **2 - 80mm** | op. | **300** |
| 98 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **3 – 90mm** | op. | **140** |
| 99 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **4 – 100mm** | op. | **15** |
| 100 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **5 – 110mm** | op. | **30** |
| 101 | Rurka ustno – gardłowa rozmiar **6 – 120mm** | op. | **10** |
| 102 | Staza bezlateksowa w rolce a 25 sztuk | op. | **30** |
| 103 | Strzykawka trzyczęściowa j.u. **50/60 ml** do pomp infuzyjnych z końcówką luer – lock.  | op | **1000** |
| 104 | Strzykawka trzyczęściowa j.u. **20 ml** do pomp infuzyjnych z końcówką luer – lock | op. | **300** |
| 105 | Strzykawka **100 ml** cewnikowa a szt. | op. | **300** |
| 106 | Strzykawka bursztynowa- trzyczęściowa **50/60 ml**  | op. | **400** |
| 107 | Strzykawki urologiczne z końcówką do cewników **50/60 ml lub 50ml** | op | **350** |
| 108 | Termometry lekarskie bezrtęciowe | op | **10** |
| 109 | Worki do dobowej zbiórki moczu 2l (jałowe) | op. | **4500** |
| 110 | Wieszaki do worków do moczu | op. | **1100** |
| 111 | Zaciskacze do pępowiny, sterylne | op. | **150** |
| 112 | Zgłębnik żołądkowy **CH 6** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości, z wkładką redukcyjną oraz zatyczką. | op. | **20** |
| 113 | Zgłębnik żołądkowy **CH 8** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości, z wkładką redukcyjną oraz zatyczką. | op. | **20** |
| 114 | Zgłębnik żołądkowy **CH 10** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości, z wkładką redukcyjną oraz zatyczką. | op. | **20** |
| 115 | Zgłębnik żołądkowy **CH 12** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości, z wkładką redukcyjną oraz zatyczką. | op. | **20** |
| 116 | Zgłębnik żołądkowy **CH 14** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości, z wkładką redukcyjną oraz zatyczką. | op. | **40** |
| 117 | Zgłębnik żołądkowy **CH 16** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości, z wkładką redukcyjną oraz zatyczką. | op. | **150** |
| 118 | Zgłębnik żołądkowy **CH 18** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości, z wkładką redukcyjną oraz zatyczką. | op. | **150** |
| 119 | Zgłębnik żołądkowy **CH 20** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości, z wkładką redukcyjną oraz zatyczką. | op. | **100** |
| 120 | Zgłębnik żołądkowy **CH 36** , wykonany z PCV o medycznej jakości i twardości ok. 76°ShA. Powierzchnia cewnika satynowa „zmrożona”. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Cyfrowa podziałka głębokości. | op. | **10** |
| 121 | Zgłębnik gastrostomijny; wykonany z przezroczystego silikonu; z centymetrową podziałką; z pasmem widocznym w promieniach RTG; z dwoma portami; z balonem o pojemności 15 ml; rozmiary: 14G, 18G i 20G - opakowanie a 2 sztuki (dopuszczone zaoferowanie a 1 sztuka z przeliczeniem) | op. | **3** |
| 122 | Zestaw do płukania żołądka, niejałowy | op. | **10** |
| 123 | Zestaw do nebulizacji: maska z nebulizatorem i drenem; rozmiary: S,M,L,XL | op. | **1400** |
| 124 | Zatyczki do cewników uniwersalne, sterylne; o budowie schodkowej, z uchwytem; pakowane indywidualnie | szt. | **500** |
| 125 | Zestaw do lewatywy (jałowy)  | op. | **30** |
| 126 | Pojemnik do moczu o pojemności użytkowej min. 100 ml; opakowanie a 90 sztuk | op. | **60** |
| 127 | Strzykawka tuberkulinowa, pojemność 1 ml; z nieprzytwierdzona na stałe igłą 0,45-0,5 x 13-16 mm; skala co 0,01ml, jałowa; opakowanie a 100 sztuk | op. | **15** |
| 128 | Pas na nadgarstek i kostkę, jednorazowego użytku | op. | **30** |
| 129 | Dren do maski tlenowej; długość **2m +/- 10 cm;** sztuka | op. | **420** |
| 130 | Prześcieradła do USG bibułowo-foiliowe **80 x 170 cm** nieprzemakalne;  | szt. | **4000** |
| 131 | Dren Kehra; rozmiar CH: 12,15,18,21,24 | op. | **15** |
| 132 | Cewnik PEZZER; rozmiar od **12CH** do **30CH (co 2)** | op. | **10** |
| 133 | Nebulizator z ustnikiem i drenem; pojemność min. 6ml; wykonany z PCV | op. | **100** |
| 134 | Woreczek do pobierania moczu dla chłopców; na przylepiec akrylowy, jałowy, | szt. | **300** |
| 135 | Woreczek do pobierania moczu dla dziewczynek; na przylepiec akrylowy, jałowy,  | szt. | **400** |
| 136 | Dren brzuszny z miękkiego PCV, jałowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, z centralnym i 5 bocznymi otworami; rozszerzany koniec dystalny, rozmiary od 18 do 32 co 2 | op. | **220** |
| 137 | **Ustnik jednorazowy do endoskopii; półtwardy; niejałowy, z opaską mocującą; rozmiar 60 FR; opakowanie a 100 sztuk** | op. | **23** |
| 138 | Pęseta; sterylna, plastikowa | op. | **30** |
| 139 | **Zestaw położniczy** skłądajacy się z trzech pakietów:**PAKIET A**  2 pary sterylnych rękawiczek, 1 sterylny podkład, 1 sterylna serwetka wierzchnia 2 sterylne ręczniki do rąk.**PAKIET B** 4 sterylne tampony, 1 sterylna gruszka, 2 sterylne klemy pępowinowe, 2 sterylne zapasowe zaciski, 1 para sterylnych nożyczek. **PAKIET C** 1 sterylna wyściółka, 2 antyseptyczne rękawiczki, 1 kocyk dla noworodka, 1 pieluszka, 1 plastikowa torbę na łożysko. | op. | **3** |
| 140 | Gruszka do nosa dla noworodków, z miękkim końcem; rozmiary: 2 i 7 | op. | **40** |
| 141 | Szkiełka cytologiczne szlifowane, z polem do opisu; 76x26x1; opakowanie a 50 sztuk | op. | **10** |
| 142 | Utrwalacz cytologiczny; opakowanie a 150 ml | op. | **6** |
| 143 | **Szczoteczka do cytologii** z końcówką typu miotełka; pakowana pojedynczo w sterylne opakowanie; długość min. 19 cm; | op. | **500** |
| 144 | Ostrza do skalpela 10 ; ze stali węglowej; z numerem ostrza, nr serii i datą ważności na opakowaniu; z rozmiarem i nazwą producenta wygrawerowanymi na pojedynczym ostrzu; opakowanie a 100 sztuk | op. | **12** |
| 145 | Ostrza do skalpela 11 ; ze stali węglowej; z numerem ostrza, nr serii i datą ważności na opakowaniu; z rozmiarem i nazwą producenta wygrawerowanymi na pojedynczym ostrzu; opakowanie a 100 sztuk | op. | **30** |
| 146 | Ostrza do skalpela 15 ; ze stali węglowej; z numerem ostrza, nr serii i datą ważności na opakowaniu; z rozmiarem i nazwą producenta wygrawerowanymi na pojedynczym ostrzu; opakowanie a 100 sztuk | szt. | **25** |
| 147 | Ostrza do skalpela 21 ; ze stali węglowej; z numerem ostrza, nr serii i datą ważności na opakowaniu; z rozmiarem i nazwą producenta wygrawerowanymi na pojedynczym ostrzu; opakowanie a 100 sztuk | szt. | **20** |
| 148 | Ostrza do skalpela 22 ; ze stali węglowej; z numerem ostrza, nr serii i datą ważności na opakowaniu; z rozmiarem i nazwą producenta wygrawerowanymi na pojedynczym ostrzu; opakowanie a 100 sztuk | op. | **3** |
| 149 | Ostrza do skalpela 23 ; ze stali węglowej; z numerem ostrza, nr serii i datą ważności na opakowaniu; z rozmiarem i nazwą producenta wygrawerowanymi na pojedynczym ostrzu; opakowanie a 100 sztuk | op. | **3** |
| 150 | Komplet jednorazowej pościeli z włókniny składający się z następujących elementów:1.Prześcieradło **90-160 cm x 200-240 cm**2. Poszwa **140-160 cm x 200–240 cm**3. Poszewka **65-80 cm x 65–90 cm** | op. | **1700** |
| 151 | Sterylna, bezlateksowa, jednorazowa osłona posiadająca warstwę lepną, na głowicę USG śródoperacyjne. Wymiary 15 cm na 244cm. W komplecie z elementami mocującymi, polem sterylnym min 30cm x 30cm i sterylnym żelem. Opakowanie a 20 sztuk. | op. | **2** |
| 152 | Sterylny pokrowiec na przewody ze złączką Steri-Stick (system zamknięty z możliwością wielokrotnej wymiany optyki bez przerywania pola sterylnego) rozmiar 18 cm x246 cm. Opakowanie a 10 sztuk. | op. | **2** |
| 153 | Strzykawka enteralna 60ml do podawania żywienia dojelitowego, zakończenie niecentryczne; opakowanie a 30 sztuk | op. | **12** |
| 154 | Kaczka sanitarna męska plastikowa | op. | **20** |
| 155 | **Maska medyczna** wykonana z trzech warstw niepylącej włókniny . Zgodna z normą 14683 w tym II; opakowanie a 50 sztuk; nie wiązania | op. | **200** |
| 156 | **Chusteczki** pojedynczo pakowane do dezynfekcji małych powierzchni oraz nieinwazyjnego sprzętu medycznego; **Nasączone 2% chlorheksydyną oraz 70% propan-2-olem; opakowanie 100 i**ndywidualnie pakowanych chusteczek: wymiary 42 mm x32 mm a po rozłożeniu 150x129 mm,gramatura 25 g/m2 | op | **600** |
| 157 | Naturalny olej z pomarańczy myjący do usuwania m.in.. alginianu, cementu oraz plam z cynku i eugenolu na skórze i narzędziach; opakowanie a 500 ml | szt | **5** |
| 158 | Koreczek Luer - Lock pakowany pojedynczo, jałowy; opakowanie a 100 szt | op. | **2300** |

**Pakiet nr 2 Materiały szewne**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 0; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 35mm i krzywiznie ½; saszetka | szt. | 60 |
| 2 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 1; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 35mm-36mm i krzywiznie ½; saszetka | szt. | 60 |
| 3 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 0; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 37mm i krzywiznie ½; saszetka | szt. | 60 |
| 4 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 1; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 37mm i krzywiznie ½; saszetka | szt. | 60 |
| 5 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 2; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 37mm i krzywiznie ½; saszetka | szt. | 60 |
| 6 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 0; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 40mm i krzywiznie ½; saszetka | szt. | 60 |
| 7 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 1; długość 75 cm; kolor niebieski; igła o długości 40mm i krzywiznie ½; saszetka | szt. | 60 |
| 8 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 2; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 40mm i krzywiznie ½; saszetka | szt. | 60 |
| 9 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 6/0; długość 60 cm; kolor niebieski; igła okrągła podwójna o długości 13mm i krzywiznie 3/8; saszetka | szt. | 24 |
| 10 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 7/0; długość 60 cm; kolor niebieski; igła okrągła podwójna o długości 13mm i krzywiznie 3/8; saszetka | szt. | 24 |
| 11 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 5/0; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła podwójna o długości 17mm i krzywiznie 3/8; saszetka | szt. | 24 |
| 12 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 4/0; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 17mm i krzywiznie 3/8; saszetka | szt. | 24 |
| 13 | Szew chirurgiczny; materiał – polipropylen; jednowłókienkowe; rozmiar: 3/0; długość 75 cm; kolor niebieski; igła okrągła o długości 22mm i krzywiznie 3/8; saszetka | szt. | 24 |

**Pakiet nr 3 Wyroby medyczne II**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1. | Przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych z filtrem air stop automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Ostry, uniwersalny kolec umożliwiający łatwe wprowadzenie nawet do małych opakowań. Komora kroplowa dwuczęściowa z odpowietrznikiem . Górna część sztywna, dolna elastyczna w celu łatwego ustalenia poziomu płynów. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) oraz wirusów (VFE) min. 99,99 (potwierdzenie dokumentem producenta- dołączyć do oferty). Klapka odpowietrznika aparatu stanowiąca skuteczną barierą mikrobiologiczną przed drobnoustrojami ( ocena wykonana w laboratorium zewnętrznym dołączyć do oferty). Filtr odpowietrzania stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH ( potwierdzenie wykonania badania w zewnętrznym laboratorium-dołączyć do oferty), zapobiegający przedostawaniu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem do umocowania końcówki drenu i zintegrowaną osłoną na kolec komory kroplowej po zużyciu aparatu. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Zawór wypełniania drenu na jego końcu z filtrem hydrofobowym zapobiegający przedostawaniu się zanieczyszczeń bakteryjnych podczas ekspozycji trwającej przez okres do 30 dni ( ocena wykonana w laboratorium zewnętrznym-dołączyć do oferty). Długość drenu min. 180 cm. Zestaw wolny od DEHP i latexu. W celu identyfikacji nazwa producenta na komorze kroplowej. Sterylne, jednorazowego użytku, pakowanie pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.  | szt. | **200** |
| 2. | Przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych z filtrem air stop automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Ostry, uniwersalny kolec umożliwiający łatwe wprowadzenie nawet do małych opakowań. Komora kroplowa dwuczęściowa z odpowietrznikiem . Górna część sztywna, dolna elastyczna w celu łatwego ustalenia poziomu płynów. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) oraz wirusów (VFE) min. 99,99 (potwierdzenie dokumentem producenta- dołączyć do oferty). Klapka odpowietrznika aparatu stanowiąca skuteczną barierą mikrobiologiczną przed drobnoustrojami ( ocena wykonana w laboratorium zewnętrznym dołączyć do oferty). Filtr odpowietrzania stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH ( potwierdzenie wykonania badania w zewnętrznym laboratorium-dołączyć do oferty), zapobiegający przedostawaniu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem do umocowania końcówki drenu i zintegrowaną osłoną na kolec komory kroplowej po zużyciu aparatu. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Zawór wypełniania drenu na jego końcu z filtrem hydrofobowym zapobiegający przedostawaniu się zanieczyszczeń bakteryjnych podczas ekspozycji trwającej przez okres do 30 dni ( ocena wykonana w laboratorium zewnętrznym-dołączyć do oferty). Długość drenu min. 180 cm. Zestaw wolny od DEHP i latexu. Aparat zakończony **zastawką bezzwrotną** zapobiegającą cofaniu się krwi do aparatu. W celu identyfikacji nazwa producenta na komorze kroplowej. Sterylne, jednorazowego użytku, pakowanie pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.  | szt. | **1000** |
| 3 | Zestaw osłon na głowicę o składzie:- Sterylny żel do USG 20g- Nie zawierające lateksu gumki mocujące osłonę na głowicy USG 2 sztuki- Sterylne samoprzylepne taśmy mocujące osłonę głowicy USG 2 sztuki- Niebieska sterylna serweta ( 40 x 40 cm)Osłona w rozmiarze 13 x 61 cmZestaw | zest. | **40** |

**Pakiet nr 4 Wyroby medyczne III**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | Cewnik do embolektomii; dwukanałowy, z otworem centralnym oraz balonem lateksowym; rozmiar 4F | op. | **8** |
| 2 | Cewnik do embolektomii; dwukanałowy, z otworem centralnym oraz balonem lateksowym; rozmiar 5F | op. | **8** |
| 3 | Cewnik do embolektomii; dwukanałowy, z otworem centralnym oraz balonem lateksowym; rozmiar 6F | op. | **8** |
| 4 | Opatrunek z folii poliuretanowej z wkładem chłonnym w części środkowej, z trójstopniowym systemem aplikacji; wodoodporny; przezroczysty; pokryty klejem akrylowym; rozmiar 6cm x 7cm; opakowanie a 100 sztuk | op. | **5** |
| 5 | Samoprzylepny opatrunek z wkładem chłonnym umieszczonym centralnie; wykonany z hydrofobowej włókniny, pokryty klejem akrylowym; wkład chłonny powleczony siateczką z polietylenu zapobiegającą przywieraniu do rany, absorbujący niewielką i średnią ilość wysięku oraz chroniący przed wpływem czynników zewnętrznych; rozmiar 5cm x 7,2cm; opakowanie a 100 sztuk | op. | **3** |
| 6 | Jednorazowy produkt do szybkiego i łatwego usuwania operacyjnych zszywek skórnych. Ergonomiczna rączka umożliwia pewny i wygodny chwyt rozszywacza. Uchwyt wykonany z tworzywa sztucznego ABS, część metalowa ze stali nierdzewnej. | szt | **100** |
| 7 | Nebulizator z ustnikiem i drenem; pojemność min. 15ml; wykonany z PCV | op. | **100** |
| 8 | Wziernik ginekologiczny jednorazowy jałowy ; pakowany pojedynczo ; sterylny **rozmiary: XXS, XS, S, M, L, XL; rozmiary kodowane kolorystycznie; asortyment jednego producenta; opakowanie a 100 sztuk (możliwość zaoferowania a 1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem)** | op. | **15** |

**Pakiet nr 5 Sonda do kriolezji**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | Sonda R z neurostymulacją do kriolezji, do aparatu Cryo-S Painless; średnica 1,5mm; długość 120 mm; końcówka mrożąca około 7mm; 25 użyć | op. | 20 |

**Pakiet nr 6 Retraktory**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | Retraktor do ran; rozmiar M; długość rękawa 18 cm; linia cięcia 5-9 cm; opakowanie a 5 sztuk | op | **5** |
| 2 | Retraktor do ran; rozmiar XS; długość rękawa 13 cm; linia cięcia 2-4 cm; opakowanie a 5 sztuk | szt. | **3** |

**Pakiet nr 7 Spray do usuwania plastrów**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | Spray do usuwania opatrunków; do stosowania od pierwszych dni życia oraz u kobiet w ciąży; bez zawartości alkoholu; zawiera Heksametylodisiloksan; opakowanie a 50ml; wyrób medyczny | szt. | **20** |

**Pakiet nr 8 Siatki przepuklinowe**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Rozmiar w cm** | **Ilość**  |
| 1 | Siatka polipropylenowa monofilamentowa nasączona wchłanialnym klejem.Klej: PVP – polyvinylpyrrolidone+polyethylene glycol, wchłanialny. Klej nie jest materiałem biologicznym (nie pochodzi od ludzi, ani zwierząt) Siatka atraumatyczna monofilamentna , polipropylenowa o wadze po wchłonięciu 32 g \m2 (+/- 4g) Rozmiar porów 6,29 mm 2. Grubośc siatki przed absorbcją 0,35mm. Siatka z możliwością docinania. Przeznaczona do procedur na otwarto lub laparoskopowych. | 10x15 | 25 |
| 2 | 12x15 | 25 |
| 3 | 15x20 | 7 |
| 4 | 20x25 | 7 |
| 5 | 30x30 | 5 |
| 6 | *Siatka przeznaczona do zaopatrywania przepuklin pępkowych; polipropylenowa; monofilamentowa; antyadhezyjna z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłanialnymi włóknami PGA,; z wchłanailnym pierścieniem w 24-32 tygodnie, pozwalającym na płaskie ułożenie siatki oraz z wchłanialną powłoką hydrożelową (w 30 dni) rozmiar porów 3,97 mm2 – warstwa przednia oraz 0,33mm2 – warstwa tylna; grubość 0,99mm* | 8cm (koło) | 25 |

**Pakiet nr 9 System do zbiórki stolca**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | System do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach: • Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm • Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika • Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo • Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący • Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną • Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka • Sterylny • Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe • Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki • Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe • Czas utrzymania zestawu do 29 dni | zest. | **10** |
| 2 | Worki do zbiórki stolca kompatybilny z zestawem oferowanym w pozycji nr 1; worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną | szt | **20** |

**Pakiet nr 10 Siatki przepuklinowe ze staplerem**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Rozmiar** | **Ilość**  | **Jedn. miary** |
| 1. | Siatka przepuklinowa częściowowchłanialna ze wskazaniem do chirurgii otwartej i laparoskopowej; dwuskładnikowa: składnik wchłanialny i niewchłanialny; sterylna; do stosowania przy odbudowie tkanek miękkich; pokryta PGA, CMC, HA i PEG; powłoka po uwodnieniu wchłania w czasie mniejszym niż 30 dni | 20 -20,3 x 25-25,5 cm | **8** | szt. |
| 2. | Siatka przepuklinowa częściowowchłanialna ze wskazaniem do chirurgii otwartej i laparoskopowej; dwuskładnikowa: składnik wchłanialny i niewchłanialny; sterylna; do stosowania przy odbudowie tkanek miękkich; pokryta PGA, CMC, HA i PEG; powłoka po uwodnieniu wchłania w czasie mniejszym niż 30 dni | 25-25,5 x33-33,4 cm | **8** | szt. |
| 3. | Stapler do mocowania siatek z poz. 1 i 2; zawierający 30 zszywek wchłanialnych; Siła naprawcza około 7x większa niż największe ciśnienie w jamie brzusznej; Gwintowany, pusty rdzeń pozwala na wrastanie tkanek przez wnętrze złącza; Stała średnica gwintu od nasadki do czubka oraz długość złącza mają na celu jak największe zaangażowanie tkanek; Proces wchłaniania złączy poli (D, L) – mleczanowych (PLA) kończy się po około 12 miesiącach po implantacji; ™ posiada niskoprofilowy system wprowadzania 5 mm, który zapewnia płynne i wydajne wprowadzenie; opakowanie a 5 sztuk | **X** | **4** | op |

**Pakiet nr 11 Wyroby medyczne IV**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1. | Ostrza do strzygarki kompatybilne ze strzygarką 3M 9661; opakowanie a 50 sztuk  | op | **8** |
| 2. | **Kaniula dożylna** - 0,62 x 19 mm 26G FIOLETOWA; przepływ 17ml/min; z portem bocznym; sztuka | szt. | **700** |
| 3 | **Kaniula dożylna** - 2,1 x 45 mm 14G POMARAŃCZOWA; przepływ 305ml/min; z portem bocznym; sztuka | szt. | **600** |

**Pakiet nr 12 Wyposażenie Bloku Operacyjnego**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. Miary** | **Ilość**  |
| 1 | Stapler ze stalowym lub tytanowymi zszywkami pokrytymi teflonem (35zszywek), grubość drutu 0,56-0,58 mm, rozpiętość zszywki ok. 6-7mm, nóżka zszywki 3,5mm-4,2mm. Opakowanie a 6 szt. | op. | **15** |
| 2 | Tkana siatka polipropylenowa , monofilamentowa ,posiadająca niebieskie pasy wzmacniające strukturę siatki oraz ułatwiające jej pozycjonowanie w trakcie implantacji . Waga 60g/m2 , grubość 0,53 mm , rozmiar porów 1,5 mm. Rozmiar: 5 cm x 10 cm . Pakowana bez składania powodującego trwałe zagięcie na powierzchni; opakowanie a 5 sztuk | op. | **3** |
| 3 | Szew 1; nić syntetyczna, jednowłóknowa z pętlą, absorpcja w procesie hydrolizy, po 13 miesiącach od wszczepienia; 1/2 obwodu koła igła okrągła 48mm Taper; opakowanie a 24 sztuki | op. | **8** |

**Pakiet nr 13 Wyposażenie Bloku Operacyjnego II**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | Narzędzie laparoskopowe do uszczelniania i rozdzielania naczyń 37cm, śr. 5mm; op. a 6 sztuk | op | **6** |
| 2 | Uniwersalna rękojeść do staplera laparoskopowego, do minimum 25 strzałów podczas jednej operacji, długość trzonu 16 cm, średnica trzonu 12 mm współpracująca z ładunkami 30, 45 oraz 60 mm, z możliwością artykulacji do 45 stopni (5 pozycji pośrednich na stronę oraz pozycja neutralna 0°), możliwość otwierania bransz staplera poprzez wypchnięcie dźwigni zamykająco-spustowej, obrotowa 360 stopni, gumowana rękojeść, opakowanie zbiorcze 3 szt.  | op | **10** |
| 3 | Ładunek do staplera laparoskopowego, zamykająco-tnący z nożem w magazynku, umieszczający 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), posiadający możliwość zginania do 45° w dwie strony, o długości linii szwów 60mm, o wysokości zszywek przed zamknięciem 3,5mm, a po zamknięciu 1,5mm, pasujący do jednej uniwersalnej rękojeści dla wszystkich rodzajów ładunków; opakowanie a 6 sztuk | op | **10** |
| 4 | Jednorazowy uniwersalny ładunek do staplera laparoskopowego; 45 mm; kolor fioletowy | op | **10** |
| 5 | Jednorazowy uniwersalny ładunek do staplera laparoskopowego; 45 mm; kolor fioletowy | op | **12** |
|   | Osłona do ran do ochrony miejsca nacięcia w trakcie zabiegów chirurgicznych; Proksymalny niebieski pierścień ; Elastyczny dystalny pierścień szary; rozmiar 2-4 cm; opakowanie a 5 sztuk | op | **9** |
| 6 | Monofilamentowy wchłanialny (okres wchłaniania 90-110 dni) syntetyczny system do zamykania ran, zbudowany z glikolidu, dioksanonu i węglanu trimetylenu składający się z igły chirurgicznej na jednym końcu, pętlowego chwytaka na drugim końcu oraz jednokierunkowych haczyków; igła okrągła, ½ koła, 27mm; długość szwu 15 cm, rozmiar 0; fioletowy; opakowanie a 12 sztuk | op | **10** |
| 7 | Monofilamentowy wchłanialny (okres wchłaniania 90-110 dni) syntetyczny system do zamykania ran, zbudowany z glikolidu, dioksanonu i węglanu trimetylenu składający się z igły chirurgicznej na jednym końcu, pętlowego chwytaka na drugim końcu oraz jednokierunkowych haczyków; igła okrągła, ½ koła, 27mm; długość szwu 15 cm, rozmiar 2/0 fioletowy; opakowanie a 12 sztuk | op | **10** |
| 8 | Monofilamentowy wchłanialny (okres wchłaniania 90-110 dni) syntetyczny system do zamykania ran, zbudowany z glikolidu, dioksanonu i węglanu trimetylenu składający się z igły chirurgicznej na jednym końcu, pętlowego chwytaka na drugim końcu oraz jednokierunkowych haczyków; igła okrągła, ½ koła, 26mm; długość szwu 15 cm, rozmiar 3/0 fioletowy; opakowanie a 12 sztuk | op | **10** |

**Pakiet nr 14 Wyroby medyczne dla Centralnej Sterylizatorni**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1 | Czyścik do usuwania nalotów i rdzy 15cm x 10 cm; opakowanie a 3 sztuki | op | **15** |
| 2 | Dwustronna szczotka do mycia narzędzi z rączką z tworzywa sztucznego; długość 17,5 cm; włosie nylonowe; opakowanie a 3 sztuki | op | **15** |
| 3 | Szczotka do czyszczenia z niebieskim włosiem, z wąskim czubkiem; sztuka | szt | **5** |
| 4 | Szczotka do czyszczenia z niebieskim włosiem; mała; sztuka | szt | **5** |

**Pakiet nr 15 Sonda Sengstakena**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1. | **Sonda Sengstakena** silikonowa;czteroświatłowa; z prowadnicą; o długości całkowitej 800-900 mm; rozmiar **16,18,21F** | op. | **10** |

**Pakiet nr 16 Klipsownica hemostatyczna**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1. | Klipsownica endoskopowa jednorazowa z rotacją 90 stopni +/- 15 stopni; długość robocza 2300mm; rozwarcie 15mm; sztuka | szt | **30** |

**Pakiet nr 17 Ligator hemoroidalny**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Jedn. miary** | **Ilość**  |
| 1. | Ligator hemoroidalny ze stożkiem, ładowarką pierścieni i 5 pierścieniami | szt | **70** |

1. **zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.** [↑](#footnote-ref-1)
2. **zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.** [↑](#footnote-ref-2)
3. **przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami** i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR. [↑](#footnote-ref-3)