

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

ZAMAWIAJĄCEGO:

ZACHODNIOPOMORSKIEGO CENTRUM ONKOLOGII
W SZCZECINIE

NA ZAMÓWIENIE PUBLICZNE UDZIELONE
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI ZAMÓWIENIA POWYŻEJ PROGÓW UNIJNYCH

DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU – MAGAZYN SZPITALNY PN-15/25

PODSTAWA PRAWNA: USTAWA Z DNIA 11 WRZEŚNIA 2019 r.
– PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

(Dz.U.2024.1320 t.j.)



tel. 91 42 51 410 / fax: 91 42 51 406



szpital@onkologia.szczecin.pl



www.onkologia.szczecin.pl

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO.

1. Nazwa oraz adres ZAMAWIAJĄCEGO: Zachodniopomorskie Centrum Onkologii, ul. Strzałowska 22, 71-730 Szczecin.
2. Numer telefonu: sekretariat – 91 42 51 409.
3. Adres poczty elektronicznej: szpital@onkologia.szczecin.pl
4. Data przekazania ogłoszenia o zamówieniu publicznym Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej: **27.05.2025 r.**
5. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:
<https://platformazakupowa.pl/transakcja/1109082>

II. ADRES STRONY INTERNETOWEJ, NA KTÓREJ UDOSTĘPNIANE BĘDĄ ZMIANY I WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ INNE DOKUMENTY ZAMÓWIENIA BEZPOŚREDNIO ZWIĄZANE Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.

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

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/1109082>
<https://zcoszczecin.bip.gov.pl/search/publiccontracts/>

III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt 1 i 132 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień Publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.) zwanej dalej „Ustawą”.
2. Szacunkowa wartość zamówienia przekracza progi unijne określone na podstawie art. 3 ww. Ustawy.

IV. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

ZAMAWIAJĄCY nie określa warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 Ustawy

V. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA ORAZ CZĘŚCI ZAMÓWIENIA.

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku szczegółowo określonego w **Załączniku nr 1 do niniejszej SWZ.**
2. Przedmiot zamówienia składa się z następujących części:
 - 1) Pakiet nr 1 - Cewniki moczowe, worki na mocz. CPV 33141200-2.
 - 2) Pakiet nr 2 - Blok operacyjny - drenaż ran, tlenoterapia, odsysanie. CPV 33141640-8.
 - 3) Pakiet nr 3 - Sprzęt anestezjologiczny – rurki intubacyjne, obwody oddechowe, maski, filtry, prowadnice. CPV 33140000-3.
 - 4) Pakiet nr 4 - Sprzęt anestezjologiczny – metalowe łyżki do laryngoskopu. CPV 33170000-2.
 - 5) Pakiet nr 5 - Blok operacyjny – obłożenia do krótkich zabiegów i akcesoria. CPV 33141220-8.

- 6) Pakiet nr 6 - Blok operacyjny – obłożenia do długich zabiegów , serwety i pakiety do procedur aseptycznych. CPV 33141220-8.
 - 7) Pakiet nr 7 - Akcesoria do EKG i USG , ostrza i asortyment inny. CPV 33100000-01.
 - 8) Pakiet nr 8 - Akcesoria z włókniny, odzież dla pacjenta. CPV 33190000-8.
 - 9) Pakiet nr 9 - Pojemniki na odpady medyczne ostre – czerwone. CPV 33190000-8.
 - 10) Pakiet nr 10 - Pojemniki na odpady medyczne ostre – żółty. CPV 33190000-8.
 - 11) Pakiet nr 11 - Jednorazowe artykuły sanitarne do maceratora. CPV 33140000-3.
 - 12) Pakiet nr 12 - Blok operacyjny - oprzyrządowanie do aparatu ERBE VIO. CPV 33162200-5.
 - 13) Pakiet nr 13 - Opieka nad pacjentem z inkontynencją – pieluchomajtki. CPV 85312100-0.
 - 14) Pakiet nr 14 - Opieka nad pacjentem z inkontynencją – majtki chłonne. CPV 85312100-0.
 - 15) Pakiet nr 15 - System chusteczek do higieny pacjenta. CPV 85142300-9.
3. Miejscem dostawy, wniesienia i rozładowania towaru jest Magazyn Szpitalny ZAMAWIAJĄCEGO w Szczecinie, przy ul. Strzałowskiej 22.
4. Klauzula równoważności:
- W przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia został opisany przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego WYKONAWCĘ, ZAMAWIAJĄCY dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, i przyjąć należy, że wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”. W przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia odnosi się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 Ustawy, ZAMAWIAJĄCY dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, i przyjąć należy, że odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”.
- ZAMAWIAJĄCY dopuszcza możliwość przedstawienia w ofercie asortymentu równoważnego (innego niż podany "z nazwy" przez ZAMAWIAJĄCEGO w opisie przedmiotu zamówienia) pod warunkiem, że oferowane urządzenia i materiały będą o nie gorszych lub lepszych parametrach technicznych, jakościowych, funkcjonalnych oraz użytkowych w odniesieniu do urządzeń i materiałów określonych przez ZAMAWIAJĄCEGO w opisie przedmiotu zamówienia. Zastosowanie produktów równoważnych nie może pogorszyć, jakości osiąganym wyników ani negatywnie wpłynąć na prawidłowe użytkowanie lub funkcjonowanie produktu lub usługi zgodnie z ich przeznaczeniem. W przypadku zaproponowania przez WYKONAWCĘ w ofercie produktów/ usług równoważnych do produktów/ usług wskazanych przez ZAMAWIAJĄCEGO, WYKONAWCA zobowiązany jest wykazać, że oferowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone przez ZAMAWIAJĄCEGO.
5. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne obowiązującymi przepisami, w tym z Ustawą z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2024 poz. 1620 ze zm.) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG – w zakresie wyrobów medycznych oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

VI. SZCZEGÓŁOWE WYMAGANIA.

1. **PAKIET NR 1, poz. 1.1., poz. 1.2.:** ZAMAWIAJĄCY wymaga aby na opakowaniu fabrycznie umieszczono: nr katalogowy, rozmiar, data produkcji, numer serii, data ważności, sposób sterylizacji oraz napisy w języku polskim.
2. **PAKIET NR 3, poz. 3.1-3.2, 3.8, 3.11, PAKIET NR 4, PAKIET NR 7, poz. 7.25:** ZAMAWIAJĄCY wymaga wszystkich produktów z pakietu od jednego producenta.
3. **PAKIET NR 5, poz. 1-3, PAKIET NR 6, poz. 6.2-6.8:** ZAMAWIAJĄCY wymaga włókniny wiskozowej lub polipropylenowej bez dodatku celulozy, o gram. min. 55 g/m² w części podstawowej w części wzmocnionej min. 109 g/m². warstwa barierowa z polietylenu; odporność na penetrację płynów w części wzmocnionej min. 170 cm H₂O. W serwetach samoprzylepnych występujących w zestawach przylepiec o szerokości min. 4,5-5 cm. Akcesoria i zestawy obłożeń bezpiecznie pakowane w 2 kartony: jeden karton transportowy(zewnętrzny), drugi wewnętrzny przeznaczony do przechowywania w magazynie wyrobów sterylnych przy bloku operacyjnym. Karton wewnętrzny z perforacją, która po usunięciu umożliwia pojedyncze dozowanie (wyjmowanie) produktu. Zestawy serwet i akcesoria pojedyncze pakowane w opakowania typu papier-folia, z czytelnymi piktogramami, określającymi rodzaj, rozmiar i kształt serwet zarówno tych pakowanych pojedynczo jak i w zestawach. Obłożenia operacyjne oraz zestawy obłożeń muszą posiadać dodatkową, minimum podwójną samoprzylepną naklejkę z możliwością ponownego jej naklejenia na karcie zabiegu zawierającą min: serię, datę ważności i symbol artykułu.

VII. FINANSOWE WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA.

1. Oferowana cena w ofercie ma obejmować wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
2. Rozliczenie przedmiotu zamówienia realizowane będzie w złotych polskich.
3. Termin płatności wynosi 30 dni od daty doręczenia faktury ZAMAWIAJĄCEMU.
4. ZAMAWIAJĄCY dokona zapłaty, w formie przelewu na konto WYKONAWCY wskazane w fakturze.
5. Szczegółowe koszty jednostkowe przedmiotu zamówienia określone zostaną przez WYKONAWCĘ w **Załączniku nr 1 do SWZ**.
6. ZAMAWIAJĄCY nie przewiduje udzielania zaliczek na poczet wykonania zamówienia.
7. Za dzień zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia konta ZAMAWIAJĄCEGO.

VIII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.

Przedmiot zamówienia będzie realizowany sukcesywnie do wyczerpania ilości objętych niniejszym zamówieniem, nie dłużej jednak niż **24 miesiące licząc od dnia zawarcia umowy**.

IX. INFORMACJE O DOPUSZCZENIU DO SKŁADANIA OFERT CZĘŚCIOWYCH.

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza składanie ofert częściowych, na jeden lub więcej pakietów. Przedmiot zamówienia składa się z 15 części, określonych jako pakiety. ZAMAWIAJĄCY nie ogranicza liczby części zamówienia, którą można udzielić jednemu WYKONAWCY.

X. INFORMACJE O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH PODOBNYCH / DODATKOWYCH.

ZAMAWIAJĄCY **nie przewiduje** w ogłoszeniu o zamówieniu udzielenia zamówień na dostawę dodatkowe, o których mowa w art. 214 ust. 1, pkt 8 Ustawy.

XI. INFORMACJE O DOPUSZCZENIU OFERT WARIANTOWYCH ORAZ WARUNKACH, JAKIM POWINNY ODPOWIADĄĆ.

ZAMAWIAJĄCY **nie dopuszcza** możliwości składania ofert wariantowych.

XII. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI TEJ UMOWY.

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy, określone zostały w **Załączniku nr 2 do SWZ**.

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

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między ZAMAWIAJĄCYM, a WYKONAWCAMI odbywa się przy użyciu Platformy Zakupowej, która jest dostępna pod adresem <https://platformazakupowa.pl/>.
2. **Identyfikator (ID) postępowania na Platformie Zakupowej: 1109082**
3. Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy Zakupowej (przycisk „wszystkie postępowania”).
4. ZAMAWIAJĄCY informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla WYKONAWCÓW” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.
5. WYKONAWCA, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
 - a. akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej [pod linkiem](#) w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
 - b. zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej [pod linkiem](#).
6. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie Zakupowej ani logowania.
7. Komunikacja między ZAMAWIAJĄCYM a WYKONAWCAMI odbywać się będzie poprzez Platformę Zakupową w szczególności w poniższym zakresie:
 - a. przesyłania ZAMAWIAJĄCEMU wniosków o wyjaśnianie treści SWZ,
 - b. przesyłania odpowiedzi na wezwanie ZAMAWIAJĄCEGO do złożenia podmiotowych środków dowodowych,
 - c. przesyłania odpowiedzi na wezwanie ZAMAWIAJĄCEGO do złożenia/ poprawienia/ uzupełnienia oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1,

- podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu,
- d. przesyłania odpowiedzi na wezwanie ZAMAWIAJĄCEGO do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu,
 - e. przesyłania odpowiedzi na wezwanie ZAMAWIAJĄCEGO do złożenia wyjaśnień dot. treści przedmiotowych środków dowodowych,
 - f. przesłania odpowiedzi na inne wezwania ZAMAWIAJĄCEGO wynikające z Ustawy - Prawo zamówień publicznych,
 - g. przesyłania wniosków, informacji, oświadczeń WYKONAWCY,
8. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do ZAMAWIAJĄCEGO” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do ZAMAWIAJĄCEGO. Nie dotyczy składania ofert.
9. Uwaga! WYKONAWCA niezalogowany korzystający z “Wyślij wiadomość do ZAMAWIAJĄCEGO”, po kliknięciu przycisku **Wyślij**, otrzyma na adres mailowy, podany w polu **Twój adres e-mail**, wiadomość mailową zawierającą kod uwierzytelniający. Kod należy wpisać w polu **Kod Uwierzytelniający**, a następnie potwierdzić przyciskiem **Wyślij**. Następnie WYKONAWCA otrzyma potwierdzenie wysłania wiadomości. Kod uwierzytelniający jest aktywny przez 30 minut od wygenerowania lub do momentu wygenerowania kolejnego kodu.
10. ZAMAWIAJĄCY będzie przekazywał WYKONAWCOM informacje za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Dokumenty zamówienia, bezpośrednio związane z niniejszym postępowaniem, odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, informacje, zmiany SWZ, zmiany terminu składania i otwarcia ofert, ZAMAWIAJĄCY będzie zamieszczał na Platformie Zakupowej w sekcji „Komunikaty” Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny WYKONAWCA, będzie przekazywana do tego wykonawcy, w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej, w wiadomości prywatnej.
11. WYKONAWCA jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez ZAMAWIAJĄCEGO, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
12. **ZAMAWIAJĄCY nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl**, w szczególności za sytuację, gdy ZAMAWIAJĄCY zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do ZAMAWIAJĄCEGO”). Taka oferta zostanie uznana przez ZAMAWIAJĄCEGO za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
13. ZAMAWIAJĄCY określa sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania). Dokumenty muszą być zgodne 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. z 2020 r. poz. 2452, dalej: rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów).

14. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów informatycznych (Dz.U. 2024 poz. 773), dalej: rozporządzenie w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności), z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako załączniki. W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 Ustawy PZP, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.
15. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:
 - a. w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności (i przekazuje się jako załącznik), lub
 - b. jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej np. w treści wiadomości e-mail.
16. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów Ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2022.1233 t.j.) WYKONAWCA, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.
17. W szczególnie uzasadnionych przypadkach uniemożliwiających komunikację WYKONAWCY i ZAMAWIAJĄCEGO za pośrednictwem Platformy Zakupowej, ZAMAWIAJĄCY dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres e-mail: zamowienia_publiczne@onkologia.szczecin.pl (nie dotyczy składania ofert).
18. ZAMAWIAJĄCY nie przewiduje komunikowania się z WYKONAWCAMI w inny sposób niż przy użyciu ww. środków komunikacji elektronicznej.

XIV. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ W PRZYPADKU ZAISTNIENIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONYCH W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69

1. ZAMAWIAJĄCY odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej w zakresie przedstawienia próbek, o których mowa w rozdziale **XIX pkt 7.9**, a których nie można przekazać przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

W tym przypadku ZAMAWIAJĄCY wymaga dostarczenia próbek do Zachodniopomorskiego Centrum Onkologii w Szczecinie przy ul. Strzałowskiej 22, budynek administracyjny nr 5, parter, pokój nr 0.11 w dni robocze w godz. 7:00 – 14:35, **do 30.06.2025 r. do godziny 7:30.**
2. Próbkę powinny być umieszczone w zabezpieczonym opakowaniu zaopatrzonym w napis:

**PN-15/25 DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU
– MAGAZYN SZPITALNY**

Nie otwierać przed dniem 30.06.2025 r., godz. 7:30

3. Na żądanie osoby składającej próbki ZAMAWIAJĄCY potwierdzi pisemnie datę i godzinę przyjęcia przesyłki.

XV. WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO KOMUNIKOWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.

ZAMAWIAJĄCY wyznacza następujące osoby do kontaktu z WYKONAWCAMI:

- w sprawach dotyczących przedmiotu zamówienia: **Ewa Gawin – Specjalista ds. Epidemiologii, nr tel.: 91 42 51 456.**
- w sprawach formalnych dotyczących zamówienia publicznego: **Marta Krysiak – Specjalista ds. zamówień publicznych, nr tel.: 91 42 51 431.**

Adres e-mail do kontaktu: zamowienia_publiczne@onkologia.szczecin.pl

XVI. WADIUM.

ZAMAWIAJĄCY **nie wymaga** wniesienia wadium w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

XVII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ.

1. WYKONAWCA związany jest ofertą od dnia upływu składania ofert **do dnia 27.09.2025 r.**
2. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w punkcie 1, ZAMAWIAJĄCY przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do WYKONAWCÓW o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w punkcie 2, wymaga złożenia przez WYKONAWCĘ pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

XVIII. PODSTAWY WYKLUCZENIA.

1. ZAMAWIAJĄCY wyklucza z postępowania WYKONAWCÓW, którzy:
 - 1) podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 Ustawy,
 - 2) w stosunku do których otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, których aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarli układ z wierzycielami, których działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajdują się oni w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury, to jest na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 Ustawy.
2. WYKONAWCA może zostać wykluczony przez ZAMAWIAJĄCEGO na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
3. WYKONAWCA nie podlega wykluczeniu w sytuacji, o której mowa w art. 110 ust. 2 Ustawy, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 3 Ustawy.
4. Wykluczenie WYKONAWCY następuje na okres wskazany w art. 111 Ustawy.
5. Zgodnie z art. 7 ust. 1 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. 2025 poz. 514), z postępowania o udzielenie

zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie Ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych wyklucza się również:

- 1) WYKONAWCĘ oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającą o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3,
- 2) WYKONAWCĘ oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu Ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2023 r. poz. 1124 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,
- 3) WYKONAWCĘ oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 Ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023r. poz. 120 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.

Ww. wykluczenie następuje na okres trwania okoliczności określonych w ust. 1 art. 7 ww. Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

6. Wykluczenie z postępowania następuje również 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.U. L 229 z 31.7.2014), w brzmieniu nadanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.U. L 111 z 8.4.2022).
7. ZAMAWIAJĄCY przypomina, że zgodnie z art. 5k ww. rozporządzenia zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b) –e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem: a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji; b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu, w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

XIX. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY.

1. Oferta powinna być napisana w języku polskim. Oferowane ceny winny być wyrażone w złotych polskich.

2. Ofertę, pod rygorem nieważności, składa się w formie elektronicznej (opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym).
3. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu Ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2022 r., poz. 1233), w celu utrzymania w poufności tych informacji, WYKONAWCA przekazuje w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku. WYKONAWCA zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 Ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zastrzeżenie przez WYKONAWCĘ tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez ZAMAWIAJĄCEGO, jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez WYKONAWCĘ podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji, zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 Ustawy.
4. Do oferty należy dołączyć w formie elektronicznej oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym (oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Ustawy).
5. Do przygotowania oferty należy wykorzystać **formularz ofertowy (Załącznik nr 3 do SWZ)**.
6. Do oferty należy dołączyć:
 - 6.1. **Pełnomocnictwo lub inne dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentacji WYKONAWCY**, jeżeli w jego imieniu działa osoba, której umocowanie do reprezentowania nie wynika z dokumentów rejestrowych (KRS, CEiDG). Powyższe dotyczy także WYKONAWCÓW wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia
 - 6.2. **Odpis z Krajowego Rejestru Sądowego lub informacja z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej** lub innego właściwego rejestru, w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu WYKONAWCY jest umocowana do jego reprezentowania. WYKONAWCA nie jest zobowiązany do złożenia dokumentów rejestrowych, jeżeli ZAMAWIAJĄCY może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile WYKONAWCA wskaże w formularzu oferty dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów (np. NIP, nr KRS). Powyższe dotyczy odpowiednio WYKONAWCÓW wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia).
 - 6.3. Wypełniony **Załącznik nr 1 do SWZ** - Szczegółowy opis i wycena przedmiotu zamówienia.

Brak dołączenia do oferty ww. załącznika spowoduje odrzucenie oferty na podstawie przepisu art. 226 ust. 1 pkt 5 Ustawy PZP.
 - 6.5. Wypełniony **Załącznik nr 3 do SWZ** - Formularz ofertowy
 - 6.6. Oświadczenie, o którym mowa art. 125 ust. 1 Ustawy, to jest **oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu** z postępowania na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (**JEDZ** Przedmiotowe Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez ZAMAWIAJĄCEGO podmiotowe środki dowodowe.

Instrukcja wypełniania formularza JEDZ znajduje się na stronie internetowej:
<https://www.gov.pl/web/uzp/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>

Uwaga:

- 1) ZAMAWIAJĄCY udostępnia WYKONAWCOM wygenerowany z serwisu eESPD plik xml JEDZ. Dane z utworzonego w ten sposób pliku xml WYKONAWCA może zaimportować celem stworzenia własnego dokumentu JEDZ. Formularz wstępnie przygotowany

przez ZAMAWIAJĄCEGO zawiera tylko pola przez niego wskazane niezbędne do wypełnienia. W przypadku gdy WYKONAWCA korzysta z możliwości samodzielnego utworzenia nowego formularza JEDZ (lub edytowalnej wersji formularza zamieszczonej na stornach Urzędu Zamówień Publicznych) aktywne są wszystkie pola formularza. ZAMAWIAJĄCY zaleca wypełnić JEDZ w zakresie wymaganym przez ZAMAWIAJĄCEGO do niniejszego postępowania i podpisać kwalifikowane podpisem elektronicznym. Przy wszystkich podstawach wykluczenia domyślnie zaznaczona jest odpowiedź przecząca. Po zaznaczeniu odpowiedzi twierdzącej wykonawca ma możliwość podania szczegółów, a także opisanie ewentualnych środków zaradczych podjętych w ramach tzw. samooczyszczenia.

- 2) Uwaga: W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia przedmiotowe oświadczenie o niepodleganiu wykluczenia składa każdy z WYKONAWCÓW.
 - 3) Oświadczenie WYKONAWCY/ każdego z WYKONAWCÓW składających ofertę wspólną - o niepodleganiu wykluczeniu na podstawie art. 7 ust. 1 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego - zawarte jest w podstawach wykluczenia o charakterze krajowym tj. w JEDZ w części III w pkt. D.
 - 4) ZAMAWIAJĄCY zwraca uwagę, że w przekazanym w formacie xml. nie będzie znajdowała się informacja o rodzaju procedury (Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia/ Rodzaj procedury), gdyż narzędzie do wypełniania formularza nie zapisuje danych przygotowanych w tym zakresie przez ZAMAWIAJĄCEGO (WYKONAWCA po zaimportowaniu pliku znajdzie w tym zakresie informację „Nie określono”). Zaleca się aby WYKONAWCA wybrał z rozwijanej listy rodzaj procedury: „Procedura otwarta”. Ponadto ZAMAWIAJĄCY nie wymaga aby w formularzu JEDZ był wskazany numer ogłoszenia o zamówieniu.
- 6.7. Oświadczenie na podstawie art. 125 ust. 1 Ustawy (**Załącznik nr 4 do SWZ**) o niepodleganiu wykluczeniu na podstawie art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.U. L 229 z 31.7.2014), w brzmieniu nadanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.U. L 111 z 8.4.2022)

Uwaga:

W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia przedmiotowe oświadczenie o niepodleganiu wykluczenia składa każdy z WYKONAWCÓW.

7. ZAMAWIAJĄCY wymaga następujących **przedmiotowych środków dowodowych**, które należy załączyć do oferty:
 - 7.1. **DOTYCZY WSZYSTKICH PAKIETÓW (jeżeli dotyczy):** Ważne i aktualne na dzień otwarcia ofert dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP dla każdego oferowanego wyrobu medycznego:
 - deklarację producenta o zgodności z obowiązującymi dla danego produktu normami,
 - ważny certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną potwierdzający spełnienie wymagań zasadniczych dla danego wyrobu.

- 7.2. **DOTYCZY PAKIETU NR 1, poz. 1.1-1.2:** Informacja na piśmie o zalecanej długości utrzymywania cewnika w cewce moczowej z uwzględnieniem maksymalnej długości dni.
- 7.3. **DOTYCZY PAKIETU NR 5-6:**
- 1) Karty katalogowe zawierające zdjęcie lub opis sposobu pakowania zgodnie z określonymi przez ZAMAWIAJĄCEGO warunkami w rozdziale VI, pkt 3.
 - 2) Dokument potwierdzający spełnienie wymogów normy PN-EN 13795 dla parametrów krytycznych oraz wymagania dotyczące obłożeń operacyjnych, serwet jednorazowych.
- 7.4. **DOTYCZY PAKIETU NR 7, poz. 7.7-7.8:** Karty katalogowe zawierające zdjęcie przedmiotu zamówienia (rodzaj opakowania, pojemność) oraz w przypadku pozycji nr 7.8 określenie rodzaju (Aquasonic clear) oraz kolorystyki żelu.
- 7.5. **DOTYCZY PAKIETU NR 8, poz. 8.3-8.4:** Dokument potwierdzający spełnienie przez zaoferowane produkty normy EN 14683.
- 7.6. **DOTYCZY PAKIETU NR 10, poz. 10.2:** Karta katalogowa z podanymi dokładnymi wymiarami pojemnika, kolorowym zdjęciem (kolor żółty) na którym widać elementy tj. pokrywa, uchwyty, oznakowanie.
- 7.7. **DOTYCZY PAKIETU NR 12 (nie dotyczy poz. 12.1, 12.3):** Karty katalogowe zawierające zdjęcie (rysunek) przedmiotu zamówienia wraz z informacją potwierdzającą wymiary produktu tj. długość, średnica.
- 7.8. **DOTYCZY PAKIETU NR 13-14:** Certyfikat potwierdzający chłonność wg ISO 11948-1, lub dokumentacja techniczna producenta potwierdzająca chłonność mierzoną wg ISO 11948-1.
- 7.9. **DOTYCZY PAKIETÓW WYMIENIONYCH PONIŻEJ:** Próbkki zgodnie z poniższą rozpiską:
- 1) pakiet nr 1: po 2 sztuki z każdej pozycji (w pozycji 1.1 i 1.2 w przypadku, gdy ww. pozycje pochodzą od jednego producenta wystarczą 2 sztuki próbki z dowolnego rozmiaru),
 - 2) pakiet nr 2 (z pominięciem poz. 2.4.): po 2 sztuki dla każdej pozycji (w pozycji 2.5.-2.8. (a-d), 2.16. w przypadku, gdy ww. pozycje pochodzą od jednego producenta wystarczą 2 sztuki próbki z dowolnego rozmiaru),
 - 3) pakiet nr 3: po 2 sztuki dla każdej pozycji, dla pozycji 3.1, 3.2, 3.8, 3.11 po 2 sztuki z wybranego rozmiaru,
 - 4) pakiet nr 4: 2 sztuki z dowolnego rozmiaru,
 - 5) pakiet nr 7: po 2 sztuki z każdej pozycji dla pozycji 7.25 2 sztuki z dowolnego rozmiaru (nie dotyczy pozycji 7.7, 7.8)
 - 6) pakiet nr 5, 6, 8, 9, 11, 13, 14, 15 – po dwie sztuki dla każdej pozycji,
 - 7) pakiet nr 10, poz. 10.1, pakiet nr 12, poz. 12.1, i 12.3 – po dwie sztuki.

UWAGA: ZAMAWIAJĄCY wymaga aby wszystkie próbki były pełnowartościowymi produktami, z możliwością użycia w celu przetestowania. Każda próbka (szt. lub opakowanie handlowe) musi posiadać oryginalne oznaczenie - nazwę handlową, nazwę producenta, nr serii i datę ważności.

ZAMAWIAJĄCY informuje, iż przedłożone próbki będą podlegały ocenie w warunkach sterylnych w zakresie ich zgodności z wymaganiami cechami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, a także ich przeznaczenia co będzie wymagało kontaktu próbki z pacjentem. Powyższe oznacza, iż ta część próbek, która zostanie użyta do oceny będzie stanowiła odpad

medyczny przeznaczony do utylizacji. W związku z powyższym ta część próbek, która zostanie poddana ocenie z przyczyn obiektywnych nie będzie mogła podlegać zwrotowi zgodnie z art. 77 Ustawy.

ZAMAWIAJĄCY mając na uwadze zasadę jawności prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zatrzyma po 1 szt. każdego wyrobu medycznego na potrzeby umożliwienia WYKONAWCOM wglądu do złożonych w niniejszym postępowaniu próbek, które w kolejności na wniosek WYKONAWCY zgodnie z art. 77 Ustawy zostaną zwrócone.

ZAMAWIAJĄCY zaleca, aby WYKONAWCA oznaczył próbki wskazując na ich opakowaniach odpowiednio numer pakietu oraz pozycję zgodną z **Załącznikiem nr 1 do SWZ**.

8. Przed wyborem najkorzystniejszej oferty ZAMAWIAJĄCY wzywa WYKONAWCĘ, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym przez ZAMAWIAJĄCEGO terminie nie krótszym niż 10 dni aktualnych na dzień złożenia **podmiotowych środków dowodowych**, zgodnie z art. 126 ust. 1 Ustawy.

- 8.1. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, WYKONAWCA przedkłada:

- 8.1.1. Odpis lub informację z **Krajowego Rejestru Sądowego** lub z **Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej**, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 Ustawy.

Uwaga: dokumenty wskazane powyżej, muszą być sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

- 8.1.2. **Oświadczenie WYKONAWCY o aktualności** informacji zawartych w oświadczeniu (**Załącznik nr 5 do SWZ**), o którym mowa w art. 125 ust. 1 Ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez ZAMAWIAJĄCEGO, o których mowa w:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 Ustawy,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 Ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 Ustawy, dotyczących zawarcia z innymi WYKONAWCAMI porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 Ustawy.

- 8.1.3. **Oświadczenie WYKONAWCY, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Ustawy (Załącznik nr 6 do SWZ)**, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu Ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U.2024. poz. 1616), z innym WYKONAWCĄ, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego WYKONAWCY należącego do tej samej grupy kapitałowej.

- 8.1.4. Aktualne na dzień złożenia informacje z **Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, i 2, a także art. 108 ust. 1 pkt 4 Ustawy w zakresie dotyczącym orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego.

Uwaga: dokumenty wskazane powyżej muszą być sporządzone nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem.

8.1.5. Jeżeli WYKONAWCA ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa:

- w pkt 8.1.4., składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym WYKONAWCA ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, a także art. 108 ust. 1 pkt 4 Ustawy,

Uwaga: dokumenty powyżej powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem.

- w pkt 8.1.1., składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym WYKONAWCA ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.

Uwaga: dokumenty powyżej powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

8.1.6. Jeżeli w kraju, w którym WYKONAWCA ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy nie wydaje się dokumentów, o których mowa, w pkt. 8.1.1. i 8.1.4., lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt 4 Ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie WYKONAWCY, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym WYKONAWCA ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania WYKONAWCY lub miejsce zamieszkania osoby, której dokument miał dotyczyć.

9. Jeżeli WYKONAWCA niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, ZAMAWIAJĄCY wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
10. Postanowień ust. 9 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
11. ZAMAWIAJĄCY może żądać od WYKONAWCÓW wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.
12. Jeżeli WYKONAWCA niełożył oświadczenia, o którym mowa w pkt 6.6 i 6.7 podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub są one niekompletne lub zawierają błędy,

ZAMAWIAJĄCY wzywa WYKONAWCĘ odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że:

- 1) oferta WYKONAWCY podlega odrzuceniu bez względu na ich złożenie, uzupełnienie lub poprawienie, lub
 - 2) zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
13. ZAMAWIAJĄCY może żądać od WYKONAWCÓW wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w pkt. 6.6 i 6.7 lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu.
14. Jeżeli złożone przez WYKONAWCĘ oświadczenie, o którym mowa w pkt 6.6 i 6.7, lub podmiotowe środki dowodowe budzą wątpliwości ZAMAWIAJĄCEGO, może on zwrócić się bezpośrednio do podmiotu, który jest w posiadaniu informacji lub dokumentów istotnych w tym zakresie dla oceny spełniania przez WYKONAWCĘ warunków udziału w postępowaniu, kryteriów selekcji lub braku podstaw wykluczenia, o przedstawienie takich informacji lub dokumentów.
15. W zakresie nieuregulowanym niniejszą SWZ zastosowanie znajdują przepisy Rozporządzenia 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. z 2020 r. poz. 2415) wraz z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju i Technologii z dnia 3 sierpnia 2023 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. poz. 1824) oraz Rozporządzenia 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. z 2020 r. poz. 2452).

XX. WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE POSTĘPOWANIA.

1. WYKONAWCA może zwrócić się do ZAMAWIAJĄCEGO o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, z zastrzeżeniem pkt 2 oraz zgodnie z zapisami zawartymi **w rozdziale XIII**.
2. Jeżeli zapytanie wpłynie do ZAMAWIAJĄCEGO w terminie nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert (art. 135 ust. 2 Ustawy), ZAMAWIAJĄCY udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później **niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert**.
3. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami ZAMAWIAJĄCY udostępnia, bez ujawniania źródła zapytania, na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
4. W uzasadnionych przypadkach, przed upływem terminu do składania ofert, ZAMAWIAJĄCY może zmienić treść specyfikacji.
5. Każda zmiana, wprowadzona przez ZAMAWIAJĄCEGO, stanie się częścią specyfikacji oraz zostanie umieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania. Jeżeli zmiana specyfikacji prowadzi będzie do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, ZAMAWIAJĄCY przekaże zmianę ogłoszenia Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej.
6. W przypadku, gdy zmiana treści specyfikacji jest istotna dla sporządzenia oferty lub wymaga od WYKONAWCÓW dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą treści specyfikacji i przygotowanie oferty, ZAMAWIAJĄCY przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na ich przygotowanie.
7. W takim przypadku wszelkie prawa i zobowiązania ZAMAWIAJĄCEGO będą podlegały nowemu terminowi.

XXI. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT.

1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie **do dnia 30.06.2025 roku, do godz. 7:30**. ZAMAWIAJĄCY odrzuci ofertę jeżeli została złożona po terminie składania ofert, zgodnie z art. 226 ust. 1 pkt 1 Ustawy PZP.
2. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami za wyjątkiem próbek, które należy złożyć do upływu terminu składania ofert zgodnie z Rozdział XIV pkt. 1 i 2 SWZ należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem:
<https://platformazakupowa.pl/transakcja/1109082>
3. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "Złóż ofertę" i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
4. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
5. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
6. Oferta, oświadczenia, przedmiotowe i podmiotowe środki dowodowe (jeżeli były wymagane) oraz inne wymagane dokumenty składane elektronicznie muszą zostać podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny lub podpis zaufany lub podpis osobisty WYKONAWCA składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu.
7. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. ZAMAWIAJĄCY wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików podpisu w formacie XAdES.
8. Zgodnie z art. 18 ust. 3 Ustawy PZP, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Jeżeli WYKONAWCA, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób niebudzący wątpliwości zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.
9. WYKONAWCA, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Sposób dokonywania wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem:
<https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
10. Każdy z WYKONAWCÓW może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe podlegać będą odrzuceniu.
11. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść WYKONAWCA, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
12. Dokumenty i oświadczenia składane przez WYKONAWCĘ powinny być w języku polskim, chyba że w SWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, WYKONAWCA zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski.
13. Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.
14. Szczegółowa instrukcja dla WYKONAWCÓW dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem:
<https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

XXII. TERMIN OTWARCIA OFERT.

1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 30.06.2025 roku, o godz. 7:40.**
2. Otwarcie ofert jest niejawne.
3. ZAMAWIAJĄCY, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. ZAMAWIAJĄCY, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania, informacje o:
 - 4.1. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania WYKONAWCÓW, których oferty zostały otwarte,
 - 4.2. cenach zawartych w ofertach.
5. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez ZAMAWIAJĄCEGO, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. ZAMAWIAJĄCY poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
7. W toku badania i oceny ofert ZAMAWIAJĄCY może żądać od WYKONAWCÓW wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń (art. 223 Ustawy).
8. ZAMAWIAJĄCY poprawia w ofercie:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie,
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty,
 - niezwłocznie zawiadamiając o tym WYKONAWCĘ, którego oferta została poprawiona.

W przypadku, o którym mowa w punkcie 8 podpunkt 3, ZAMAWIAJĄCY wyznacza WYKONAWCY odpowiedni termin na wyrażenie zgody na poprawienie w ofercie omyłki lub zakwestionowanie jej poprawienia. Brak odpowiedzi w wyznaczonym terminie uznaje się za wyrażenie zgody na poprawienie omyłki.

XXIII. SPOSÓB OBLICZENIA CENY.

1. WYKONAWCA w przedstawionej ofercie winien zaoferować łączną cenę, kompletną, jednoznaczną, która będzie ceną ostateczną.
2. Cena oferty powinna zawierać wszystkie koszty związane z dostawą przedmiotu zamówienia do siedziby ZAMAWIAJĄCEGO, w tym: transport, ubezpieczenie, opłaty wynikające z polskiego prawa celnego, podatkowego, koszty dzierżaw itp. WYKONAWCA winien uwzględnić w cenie oferty również wszystkie inne koszty jakie poniesie w związku z realizacją przedmiotu postępowania, także nie wymienione w zdaniu poprzedzającym, a które mają wpływ na cenę oferty (montaż i uruchomienie urządzeń dzierżawionych, szkolenie)

3. Jeżeli WYKONAWCA stosuje w swojej praktyce kupieckiej upusty cenowe, to proponując je ZAMAWIAJĄCEMU w ofercie, musi już uwzględnić je w ostatecznej cenie oferty.
4. WYKONAWCA podaje w **Formularzu ofertowym (Załącznik nr 3 do SWZ)** wartość całkowitą przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem kwoty podatku od towarów i usług (VAT), wynikająca z obliczeń wskazanych z treści **Załącznika nr 1 do SWZ** (Szczegółowa wycena i opis przedmiotu zamówienia).
4. Cena oferty stanowi wynagrodzenie ryczałtowe.
5. Cena musi być wyrażona w złotych polskich (PLN), z dokładnością nie większą niż dwa miejsca po przecinku.
6. WYKONAWCA podaje w **Szczegółowym opisie i wycenie przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 1 do SWZ)** stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert. Określenie ceny ofertowej z zastosowaniem nieprawidłowej stawki podatku od towarów i usług (VAT) potraktowane będzie, jako błąd w obliczeniu ceny i spowoduje odrzucenie oferty, jeżeli nie ziszczą się ustawowe przesłanki omyłki (na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 Ustawy, w związku z art. 223 ust. 2 pkt 3 Ustawy).
7. Rozliczenia między ZAMAWIAJĄCYM a WYKONAWCĄ będą prowadzone w złotych polskich.
8. W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną ryczałtową podaną cyfrowo a słownie, jako wartość właściwa zostanie przyjęta cena ryczałtowa podana słownie.
9. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u ZAMAWIAJĄCEGO obowiązku podatkowego zgodnie z Ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2024 r. poz. 361), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu ZAMAWIAJĄCY dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takim przypadku WYKONAWCA ma obowiązek w ofercie:
 - 1) poinformowania ZAMAWIAJĄCEGO, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u ZAMAWIAJĄCEGO obowiązku podatkowego;
 - 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym ZAMAWIAJĄCEGO, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą WYKONAWCY, będzie miała zastosowanie.

XXIV. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

1. Przy wyborze oferty ZAMAWIAJĄCY w ramach każdego pakietu będzie się kierował następującymi kryteriami:

lp.	Kryterium	(waga punktowa)
1.	cena	60
2.	termin realizacji zamówienia	40

- 1) Wartość **kryterium nr 1 – cena oferty** – obliczana będzie wg wzoru:

$$W_{k1} = \frac{\text{najniższa cena spośród oferowanych ofert (niepodlegająca odrzuceniu) x 60}}{\text{cena oferty}}$$

Maksymalna liczba punktów możliwych do uzyskania w kryterium nr 1 wynosi 60.

- 2) Wartość **kryterium nr 2 – termin realizacji zamówienia** – będzie ustalona według następującego wzoru:

$$W_{k2} = \text{punkty przyznane ofercie}$$

Ocena w zakresie kryterium nr 2 zostanie dokonana na podstawie wypełnionego formularza ofertowego i złożonej w nim deklaracji WYKONAWCY w zakresie terminu realizacji zamówienia (**z zastrzeżeniem, iż maksymalny termin realizacji zamówienia wynosi 3 dni robocze**).

Liczba przyznanych punktów:

- a) termin realizacji zamówienia: do 1 dnia roboczego – 40 pkt,
- b) termin realizacji zamówienia: do 2 dni roboczych – 20 pkt,
- c) termin realizacji zamówienia: do 3 dni roboczych – 0 pkt,

Maksymalna liczba punktów możliwych do uzyskania w kryterium nr 2 wynosi 40.

ZAMAWIAJĄCY zastrzega, że brak określenia lub błędne określenie w formularzu ofertowym ww. kryterium (podanie innej wartości niż wskazana w pkt a - c powyżej lub wpisanie więcej niż jednej wartości spośród wskazanych w pkt a - c powyżej) jest jednoznaczne z wyborem najdłuższego terminu dostawy przedmiotu zamówienia.

- 3) Maksymalna liczba punktów możliwych do uzyskania wskutek oceny wszystkich kryteriów – 100 punktów wg wzoru **$W = W_{k1} + W_{k2}$** .
- 4) Ocena punktowa będzie dokonywana z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku z zaokrągleniem ewentualnej cyfry na trzecim miejscu o wartości od 1 do 5 w dół, a od 6 do 9 – w górę.
- 5) Dniem roboczym jest dzień inny niż ustawowo wolny od pracy oraz inny niż sobota.

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

- 1. W celu usprawnienia procesu przygotowania umowy, WYKONAWCA zobowiązuje się do przekazania ZAMAWIAJĄCEMU, na jego wniosek, edytowalnej wersji załączników do formularza ofertowego.
- 2. ZAMAWIAJĄCY zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 Ustawy, po upływie terminów wskazanych w art. 264 ust. 1 Ustawy albo w warunkach, o których mowa w art. 264 ust. 2 Ustawy.
- 3. WYKONAWCA ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią **Załącznik nr 2 do SWZ**. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
- 4. WYKONAWCY wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) najpóźniej przed podpisaniem umowy

- przedstawia ZAMAWIAJĄCEMU kopię umowy regulującej współpracę tych WYKONAWCÓW.
5. WYKONAWCY składający ofertę wspólną ponoszą solidarną odpowiedzialność za podpisanie umowy.
 6. ZAMAWIAJĄCY preferuje możliwość zawarcia umowy za pomocą środków elektronicznych z wykorzystaniem **kwalifikowanego podpisu elektronicznego**.
 7. W przypadku braku możliwości zawarcia umowy w formie elektronicznej, ZAMAWIAJĄCY wyśle dwa egzemplarze jednostronnie podpisanej umowy na adres WYKONAWCY pocztą, lub przesyłką kurierską. Wysyłka nastąpi z wyprzedzeniem minimum trzech dni roboczych poprzedzających dzień oznaczony w umowie, jako dzień jej zawarcia.
 8. WYKONAWCA w terminie **trzech dni roboczych** zwróci jeden podpisany egzemplarz umowy. Zwłoka WYKONAWCY w podpisaniu i zwrocie umowy zostanie uznana za odmowę zawarcia umowy, ze skutkami z tego wynikającymi.
 9. Jeżeli WYKONAWCA, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, ZAMAWIAJĄCY może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych złożonych w postępowaniu albo unieważnić postępowanie.
 10. WYKONAWCA przed podpisaniem umowy przedłoży ZAMAWIAJĄCEMU oświadczenie o aktualności podstaw wykluczenia dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego. **(Załącznik nr 7 do SWZ).**

XXVI.OBOWIĄZEK INFORMACYJNY.

Zgodnie z art. 13 ust.1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, ZAMAWIAJĄCY przedkłada, poniżej, informację dotyczącą danych osobowych osób działających w imieniu WYKONAWCY na etapie przygotowania i złożenia oferty, oraz na etapie realizacji zamówienia:

- 1) administratorem danych osobowych jest Zachodniopomorskie Centrum Onkologii w Szczecinie ul. Strzałowska 22; 71-730 Szczecin,
- 2) inspektorem ochrony danych osobowych u ZAMAWIAJĄCEGO jest Jacek Motylewski, kontakt: adres e-mail iod@onkologia.szczecin.pl, nr telefonu 91 42 51 410, wew. 621.
- 3) dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego

PN-15/25 – Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

- 4) odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 74 oraz art. 18 Ustawy,
- 5) dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 Ustawy, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy,
- 6) obowiązek podania danych osobowych bezpośrednio dotyczących osób zaangażowanych w przygotowanie i realizację zamówienia jest wymogiem ustawowym, określonym w przepisach Ustawy, związanym z udziałem

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z Ustawy,

- 7) decyzje dotyczące danych osobowych nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO,
- 8) osoby działające w imieniu WYKONAWCY mają prawo:
 - do dostępu do danych osobowych ich dotyczących,
 - do sprostowania lub uzupełnienia ich danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z Ustawą oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników,
 - do żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym zgłoszenie takiego żądania nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania,
 - do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, w przypadku uznania, że przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO,
- 9) osobom działającym w imieniu WYKONAWCY nie przysługuje prawo:
 - do usunięcia danych osobowych,
 - do przenoszenia danych osobowych,
 - do sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych.

ZAMAWIAJĄCY przypomina o obowiązku informacyjnym wynikającym z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazane zostaną ZAMAWIAJĄCEMU w związku z prowadzonym postępowaniem i które ZAMAWIAJĄCY pozyska od WYKONAWCY biorącego udział w postępowaniu.

XXVII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY.

1. Środki ochrony prawnej przysługują WYKONAWCY, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez ZAMAWIAJĄCEGO przepisów Ustawy.
2. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności ZAMAWIAJĄCEGO, której zarzuca się niezgodność z przepisami Ustawy, zawierać zwięzłe przytoczenie zarzutów, wskazywać żądanie oraz okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania. Warunki formalne odwołania reguluje Ustawa.
3. WYKONAWCA ma prawo wnieść odwołanie na:
 - 1) niezgodną z przepisami Ustawy czynność ZAMAWIAJĄCEGO, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienia umowy,
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której ZAMAWIAJĄCY był obowiązany na podstawie Ustawy,
 - 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie Ustawy, mimo że ZAMAWIAJĄCY był do tego obowiązany.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym, w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności

- ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane przy użyciu środkami komunikacji elektronicznej albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu i wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, lub dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
5. Odwołujący przekazuje ZAMAWIAJĄCEMU odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
 6. ZAMAWIAJĄCY nie później niż 2 dni od otrzymania kopii odwołania, przekazuje ją innym WYKONAWCOM uczestniczącym w postępowaniu, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia lub dokumentów zamówienia, zamieszcza ją również na stronie internetowej, wzywając WYKONAWCÓW do przystąpienia do postępowania odwoławczego.
 7. WYKONAWCA może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść tej strony. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby, przekazując jego kopię ZAMAWIAJĄCEMU oraz WYKONAWCY wnoszącemu odwołanie.
 8. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 Ustawy, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
 9. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” Ustawy.

ZATWIERDZAM:

Adrian Sikorski – Dyrektor

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA ZAWIERA:

- | | |
|-----------------|---|
| Załącznik nr 1: | Szczegółowy opis i wycena przedmiotu zamówienia, |
| Załącznik nr 2: | Projekt umowy, |
| Załącznik nr 3: | Formularz ofertowy, |
| Załącznik nr 4: | Oświadczenie o braku innych podstaw wykluczenia, |
| Załącznik nr 5: | Oświadczenie WYKONAWCY o aktualności informacji |
| Załącznik nr 6: | Oświadczenie WYKONAWCY o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, |
| Załącznik nr 7: | Oświadczenie o aktualności danych. |

Załącznik nr 1
do Specyfikacji Warunków Zamówienia
nr PN-15/25

Załącznik nr 1
do umowy nr PN-15/25

SZCZEGÓŁOWY OPIS I WYCENA PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pakiet nr 1 – Cewniki moczowe, worki na mocz. CPV 33141200-2.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
1.1.	Cewnik Foley sterylny, dwudrożny, lateks obustronnie silikonowany z balonem, atraumatyczna, zamknięta końcówka oraz dwa otwory drenujące, zastawka plastikowa, z możliwością napełnienia strzykawką luer, podwójnie pakowany, wewnątrz worek foliowy, zewnętrzne opakowanie papier-folia z listkami ułatwiającymi otwieranie, na cewniku fabrycznie umieszczony rozmiar (Fr/Ch) i pojemność balonu (ml/cc). Numeracja cewnika dobrze widoczna na opakowaniu i na cewniku:							
a.	CH 12	140						
b.	CH 14	750						
c.	CH 16	3 000						
d.	CH 18	1 300						
e.	CH 20	250						
f.	CH 22	50						
1.2.	Cewnik Foley sterylny, dwudrożny, silikonowy , z plastikową zastawką do napełniania balonu. Wykonany z miękkiego, elastycznego, przezroczystego silikonu z linią kontrastującą w RTG. Atraumatyczna, zamknięta końcówka oraz dwa otwory drenujące. Na cewniku fabrycznie umieszczony rozmiar (Fr/Ch) i pojemność balonu (ml/cc). Wewnątrz opakowania zatyczka do cewnika oraz 10 ml strzykawka z 10% sterylnym wodnym roztworem gliceryny do uszczelnienia balonu. Kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru. Pakowany podwójnie: wewnętrzny worek foliowy z min. podwójną perforacją oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier z listkami ułatwiającymi otwieranie (min. 1 cm):							
a.	CH 14	120						
b.	CH 16	408						
c.	CH 18	200						
d.	CH 20	50						
1.3.	Cewnik Foley trójdrożny z plastikową zastawką, lateks obustronnie silikonowany, balon 30 ml, rozmiar Ch. 16.	300						
1.4.	Worki do moczu:							
a.	Sterylny worek do dobowej zbiórki moczu (24 h), pojemność 2 litry , dren około 90 cm, dren zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym,	10 000						

	zabezpieczony zatyczką, niezmywalna czytelna skala, skalowanie co 100 ml, zawór spustowy do szybkiego opróżniania worka poprzeczny typu T, zastawka antyzwrotna.							
b.	Sterylny worek do długoterminowej zbiórki moczu (użycie do 7 dni) pojemność 2 litry , zastawka antyzwrotna, miękki dren antyżłamaniowy około 120 cm, zawór spustowy do szybkiego opróżniania worka poprzeczny typu T, czytelna skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25 ml, co 50 ml od 50 ml do 200 ml i co 100 ml do 2000 ml, biała tylna ściana worka dla łatwej wizualizacji moczu, podwójne wzmocnione zgrzewy, wzmocnione otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków, port bezigłowy do pobierania próbek z okienkiem do kontroli procesu.	1 000						
c.	Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny , zestaw do godzinowej zbiórki moczu, komora kolekcyjna z białą tylną ścianą oraz filtrem hydrofobowym, podzielona na dwie komory pośrednie, ze skalą co 1 ml w zakresie 3 ml – 40 ml, co 5 ml w zakresie 40 – 100 ml oraz co 10 ml w zakresie 100 – 500 ml, wyposażona w filtr hydrofobowy, obrotowy zawór spustowy oraz podwójny system mocowania (wieszak oraz regulowane taśmy), wymienny worek zbiorczy o pojemności 2000 ml ze skalą co 100 ml, z filtrem hydrofobowym, zastawką antyrefluksyjną oraz zaworem spustowym typu poprzecznego "T" mocowanym w otwartej zakładce, dren o długości 120 cm wzmocnionym spiralą antyzagięciową przy wyjściu z komory, z klamrą zaciskową, zakończony łącznikiem stożkowym z zatyczką, wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek,	20						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	sterylny, opakowanie podwójne: folia, folia/papier z napisami w języku polskim.							
1.5.	Wieszak do worka na moc , wykonany z mocnego i trwałego tworzywa sztucznego, ze specjalnym umocowaniem zapobiegającym załamaniu się drenu, pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżek, niesterylny.	850						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 2 – Blok operacyjny- drenaż ran, tlenoterapia, odsysanie. CPV 33141640-8.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto [zł]	Wartość netto [zł]	Wartość brutto [zł]	Producent/ nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
2.1.	Zgłębnik żołądkowy wykonany z PVC, o jakości medycznej, atraumatyczna końcówka zmrożona, otwory boczne, sterylny, wyposażony we wkładki redukcyjne luer oraz zatyczki, kolor konektora oznaczający kod średnicy cewnika, cyfrowa podziałka głębokości, rozmiar 18 x 800 mm z wejściem na strzykawkę 20 ml.	600						
2.2.	Dren do odsysania ze zdejmowaną końcówką stożkową w komplecie fabrycznie zapakowane, długość 1,9-2,0 m, przeźroczysty, pakowany folia-papier.	600						
2.3.	Dren do ssaka z kontrolą siły ssania z fingertip, długość 2,0 - 2,1 m, przeźroczysty, pakowany folia-papier.	1 200						
2.4.	Dren balonowy uniwersalny do ssaka czysty mikrobiologicznie, 1 op. 50 metrów, ilość podana na opakowania.	2						
2.5.	Dren silikonowy do jamy otrzewnej , sterylny z atraumatyczną końcówką otwartą, nitką widoczną w RTG i otworami bocznymi w rozmiarach:							
a.	CH 28	600						
b.	CH 30	600						
c.	CH 32	300						
2.6.	Dren łączący do odsysania pola operacyjnego standardowe zakończenie lejek-lejek z pierścieniami ułatwiającymi mocny docisk do zakończeń ssaka, kompatybilny z końcówką Yankauer	2 000						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	długość min. 350 cm, rozmiar CH 30 z możliwością docięcia.							
2.7.	Końcówka łącząca do ssaka sterylna Yankauer standard z czterema otworami, całkowicie transparentna końcówka z możliwością obserwacji odsysanej wydzieliny, z kontrolą odsysania, rozmiar CH 23/3,8 mm/7,59 mm.	1 500						
2.8.	Dren Redona sterylny perforowany, elastyczny, gęsta perforacja krzyżowa, otwory o małej średnicy, końcówka obła nietraumatyzująca rany o wymiarach:							
a	CH 16, dł. 50 cm	1 200						
b	CH 14, dł. 50 cm	2 000						
c	CH 12, dł. 50 cm	400						
d	CH 10, dł. 50 cm	400						
e	CH 12 dł. 70 cm silikonowany, prosty	1 200						
2.9.	Wysokociśnieniowy sterylny system do drenażu ran , butelka płaska, poj. 200 ml zaopatrzony we wskaźnik próżni min. i max. Wskaźnik zabezpieczony przezroczystą obudową z widoczną trwałą skalą pojemności. Skala wytłoczona na butelce do 200 ml, zacisk ślizgowy w celu zatrzymania drenażu - dren z łącznikiem luer-lock dł. 111 cm +/- 2 cm/. z końcówką drenu schodkową pasującą do drenów Redona perforowanych w rozmiarach CH 06 - 18 z zaciskiem ślizgowym z własnym systemem podwieszania podwójnie pakowany folia /papier, końcówka luer-lock.	2 000						
2.10	Wysokociśnieniowy sterylny system do drenażu ran operacyjnych – pojemność przezroczystego pojemnika ssącego 400 ml, podciśnienie początkowe 700 mm Hg lub 400 mm Hg do wyboru, trwała, wyraźna skala pomiarowa w ml, wyraźny wskaźnik zassania z cyfrowym wskaźnikiem min. i max. pomiaru spadku, dren łączący z łącznikiem luer-lock oraz uniwersalnym łącznikiem schodkowym do drenów CH 06-18 z zaciskiem ślizgowym, własny system	3 500						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	podwieszenia, pakowany w opakowanie typu folia/papier.							
2.11.	Wysokoprężniowy sterylizowany system do drenażu ran redona, butelka o pojemności 600 ml z widoczną wytłoczoną podziałką na butelce na stałe połączona z drenem łączącym i łącznikiem do drenu pasującą do drenów redona perforowanych w rozmiarach CH 16,14,12, 10, zacisk ślizgowy, końcówka luer.	3 500						
2.12.	Zestaw z przetwornikiem pojedynczym do inwazyjnego pomiaru ciśnienia wyposażony w linię pomiarową 150 cm z eliminatorem zakłóceń rezonansowych (ROSE), przetwornik ze zintegrowanym systemem płuczającym 3 ml/h z 2 x możliwościami przepłukiwania. System wypełniania linii pomiarowej wyposażony w zakrzywioną igłę zapobiegającą zapowietrzaniu się systemu pomiarowego. Zestaw wyposażony w koreczek tłumiący zamknięty zabezpieczający system pomiarowy przed przypadkową kontaminacją. Zestaw kompatybilny z monitorami poprzez kabel typu PMSET z okrągłym wtykiem pionowym.	400						
2.13.	Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego metodą ciągłą. W skład zestawu wchodzi: igła Tuohy 18G/90 mm; cewnik zewnątrzoponowy, wykonany z poliuretanu typu SOFT z miękką końcówką, długość 100 cm, koniec cewnika zamknięty, trzy otwory boczne, posiadający czytelne znaczniki, strzykawka niskooporowa LO.R o pojemności 10 ml, przewód, konektor, filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2µm, oznakowanie na powierzchni igły ułatwiające ocenę głębokości jej wkłucia.	100						
2.14.	Igły do znieczulenia podpajęczynówkowego - ostrze typu Pencil – Point z przeźroczystą, dwustronnie	300						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	rowkowaną nasadką typu luer. Nasadka igły ułatwiająca wizualizację wypływu CSF z optyką zwiększającą jego widoczność. Mandryn z rowkiem blokującym w nasadce w kolorze odpowiadającym rozmiarowi igły. Na każdym pojedynczym opakowaniu opis w języku polskim i widoczna data ważności, W rozmiarze: 26G, 27G x 90 mm, 100 mm, 120 mm lub 130 mm – do wyboru z kompatybilną prowadnicą w jednym opakowaniu.							
2.15.	Zestaw do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego j/u : pojemnik 25 ml, skalowany co 1 ml, zakrętka z końcówkami o dł. 37 i 39 cm, dodatkowa nakrętka zabezpieczająca pojemnik, dren zakończony końcówką z kontrolą siły ssania, etykieta samoprzylepna, niepirogenny, nie zawierający ftalanów, sterylizowany tlenkiem etylenu.	120						
2.16.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych sterylny bez regulacji siły ssania , wykonany z miękkiego i elastycznego PCV, odpornego na załamania i skręcanie, atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna otwarta końcówka wyposażona w dwa boczne otwory, kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku, łącznik stożkowy pasujący do różnej średnicy drenów, opis na opakowaniu w języku polskim, rozmiar:							
a.	CH 12	3 100						
b.	CH 14	5 500						
c.	CH 16	5 000						
d.	CH 18	2 200						
2.17.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych z prostymi końcówkami, część donosowa wykonana z miękkiego materiału, mikrobiologicznie czysty, z odpornym na zgniatanie niezałamującym się drenem o długości min. 210 cm.	4 500						
2.18.	Maska do podawania tlenu dla dorosłych , przezroczysta, wykonana z miękkiego materiału zapewniającego anatomiczny kształt, dobre dopasowanie i komfort pacjenta, w masce otwory boczne na wysokości nosa (po obu jej stronach), w komplecie rozłączalny odporny na zgniatanie dren o długości	7 000						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	210 cm (+/- 5 %), produkt nie zawierający lateksu, sterylne.							
2 .19.	Maska do podawania tlenu dla dorosłych z nebulizatorem (do wytworzenia aerozolu zawierającego rozdrobniony lek, który może być podawany do układu oddechowego podczas wdechu pacjenta); wykonana z przezroczystego pvc z gumką mocującą, wykonana z miękkiego materiału zapewniającego anatomiczny kształt, dobre dopasowanie i komfort pacjenta, regulowany metalowy klips na nos, nebulizator o pojemności 6 ml/ skalowany co 1 ml, w komplecie odporny na załamanie dren o przekroju gwiazdkowym o długości 200 cm (+/- 5%), produkt nie zawierający lateksu, sterylne.	1 400						
2 .20.	Maska do podawania tlenu dla dorosłych z rezerwuarem tlenu (do podawania tlenu z precyzyjną regulacją stężenia z wysoką koncentracją tlenu) wykonana przezroczystego pvc, wykonana z miękkiego materiału zapewniającego anatomiczny kształt, dobre dopasowanie i komfort pacjenta, w masce otwory boczne z zastawką jednokierunkową, pojemność worka 1000 ml, z gumką mocującą, metalowy klips na nos, w komplecie odporny na załamanie dren o przekroju gwiazdkowym, długości 200 cm (+/- 5%), wyposażony w uniwersalny łącznik, produkt nie zawierający lateksu, sterylne.	600						
2 .21.	Zatyczka do cewników sterylne, wykonana z pvc, budowa schodkowa, średnica dolna 5 mm/ górna 12 mm z atraumatycznym uchwytem ułatwiającym aplikację.	400						
Wartość całkowita:								

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

Pakiet nr 3 – Sprzęt anestezjologiczny – rurki intubacyjne, obwody oddechowe, maski, filtry, prowadnice. CPV 33140000-3.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto [zł]	Wartość netto [zł]	Wartość brutto [zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
3.1.	Rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym , jednorazowe, sterylne, wykonane z miękkiego medycznego pvc, nie załamujące światła wewnątrz rurki przy maksymalnym wygięciu, przezroczyste, z bardzo miękkim i atraumatycznym zakończeniem, gładkie, z otworem. Murphy'ego, z oznaczeniami rozmiaru rurki na korpusie oraz dodatkowym oznaczeniem rozmiaru rurki na baloniku kontrolnym, z balonikiem kontrolnym w kształcie walca, z łącznikiem 15 mm, balonik w kolorze różnym od transparentnego przewodu łączącego z rurką, linia kontrastująca (RTG), z widocznymi niezmywalnymi nadrukami na rurce, rozmiar:							
a.	nr 6,0	60						
b.	nr 6,5	20						
c.	nr 7,0	2 500						
d.	nr 7,5	500						
e.	nr 8,0	550						
f.	nr 8,5	100						
3.2.	Rurki intubacyjne zbrojone z mankietem , jednorazowe sterylne, wykonane z miękkiego pvc, przezroczyste odporne na zginanie, z niskociśnieniowym mankietem uszczelniającym, z zakończeniem miękkim i atraumatycznym, gładkie z otworem murphego, z dwoma oznaczeniami głębokości nad mankietem, ze zintegrowanym drenem w ścianę rurki, z widocznymi niezmywalnymi nadrukami na rurce, linia kontrastująca (RTG), w zestawie z prowadnicą, rozmiar:							
a.	nr 6,0	200						
b.	nr 6,5	10						
c.	nr 7,0	200						
d.	nr 7,5	20						
e.	nr 8,0	50						
3.3.	Obwód oddechowy anestetyczny, dla dorosłych, jednodniowy , z rur karbowanych rozciągalnych PP – z pamięcią kształtu, średnica rur 22 mm, zakres kompresji rur od 40 cm do 200 cm, z workiem oddechowym o poj. 2 l nie zawierającym lateksu; dodatkowa gałąź min.120 cm, złącze „y”. łącznik kątowy z portem luer- lock; łącznik prosty 22 MM-22MM; nie zawierający DEHP, produkt mikrobiologicznie czysty. Dołączona linia do monitorowania gazów oddechowych min. 200 cm, męski-męski.	1 220						
3.4.	Obwód oddechowy do respiratora, dla dorosłych , z rur karbowanych rozciągalnych PP, długość min. 200 cm, średnica rur 22 mm, końcówki proste sztywne 22f, trójnik Y, łącznik kątowy z portem do kapnografii, produkt	360						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	mikrobiologicznie czysty; potwierdzenie od producenta walidacji 7-dniowej dla jednego pacjenta.							
3.5.	Obwód oddechowy jednorurowy do respiratora transportowego z zastawką wydechową i linią ciśnieniową PCV przeznaczony dla dorosłych, rura gładka wewnętrznie długość min. 160 – do 180 cm. Złącze rur elastyczne typu flex 22 mm. Średnica rur 22 mm. Obwód przeznaczony do użytku u jednego pacjenta.	20						
3.6.	Filtry oddechowe elektrostatyczne bez wymiennika ciepła i wilgoci , sterylne, skuteczność filtracji bakteryjno/wirusowej > 99,998%, maksymalny opór przy 30 l/min. 0,8 cm H ₂ O; maksymalny opór przy 60 l/min. 2,0 cm H ₂ O; przestrzeń martwa 42 ml, waga 23 g, minimalna objętość oddechowa >150 ml, port do kapnografii, złącza proste 22M/15F-22F/15M.	4 000						
3.7.	Filtry oddechowe elektrostatyczne z wymiennikiem ciepła i wilgoci , sterylne, skuteczność filtracji bakteryjno/wirusowej > 99,998%, maksymalny opór przy 30 l/min. 1,6 cm H ₂ O; maksymalny opór przy 60 l/min. 2,7 cm H ₂ O; przestrzeń martwa 57 ml, waga 31 g, minimalna objętość oddechowa >180 ml, port do kapnografii, złącza proste 22M/15F-22F/15M.	1 000						
3.8.	Maska anestetyczna , transparentna z pompowanym mankietem uszczelniającym, wyprofilowana anatomicznie, wykonana z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów, mikrobiologicznie czysta, oznaczenie kolorystyczne rozmiarów:							
a	rozmiar 2,3	40						
b	rozmiar 4	4 000						
c	rozmiar 5	1 000						
3.9.	Prowadnica do intubacji dla dorosłych jednorazowego użytku , wykonana z rdzeniem aluminiowym pokrytym gładką powłoką wykonaną z tworzywa ułatwiającego intubację w trudnych	360						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	warunkach, sterylna, bezlateksowa w rozmiarach 14, 10, 6.							
3.10.	Prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie , dla dorosłych, jednorazowego użytku, z atraumatycznym zakończeniem typu Coude, roz. 15 FR, śr. 5,0 mm, długość 700 mm, sterylna, bezlateksowa.	400						
3.11.	Maska krtaniowa , sterylna wykonana z miękkiego medycznego pvc, przeźroczysty elastyczny mankiet uszczelniający zapewniający kontrolę oddechu, uniwersalny łącznik 15 mm, balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru maski oraz maksymalnej objętości mankieta:							
a	rozmiar 3	200						
b	rozmiar 4	800						
c	rozmiar 5	200						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 4 – Sprzęt anestetyczny – metalowe łyżki do laryngoskopu. CPV 33170000-2.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
4.	Jednorazowego użytku, metalowe łyżki do laryngoskopu typu MacIntosh , łyżka wykonana w całości z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, o dobrej odporności na odkształcenia, Kompatybilna ze wszystkimi uchwytami laryngoskopowymi według zielonego oznaczenia (green standard) zgodnymi z normą ISO 7376:							
a.	rozmiar nr 4	1 000						
b.	rozmiar nr 3	3 000						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 5 – Blok operacyjny – obłożenia do krótkich zabiegów i akcesoria. CPV 33141220-8.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
5.1.	Zestaw uniwersalny z dwoma fartuchami , skład minimalny: 1 serweta na stół narzędziowy 150 x190 cm - opakowanie zestawu (wzmocnienie 75 x 190 cm), 1 x serweta na stolik mayo 80 x145 cm (wzmocnienie min. 75 x 90 cm) 1 x samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona w miejscu operowanym: 150 x 250 cm, 1 x samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona w miejscu operowanym: 180 x 175cm, z taśmą lepłą na krótszym boku, 2 x samoprzylepne serwety operacyjne 75 x 90 cm	1 500						

	(wzmocnienie na dłuższym boku), 1 x taśma samoprzylepna 9 x 50 cm, 1 x pojemnik plastikowy 250 ml z podziałką przeźroczysty, 1 x pojemnik 250 ml, 4 x ręczniki celulozowe rozmiar min. 30 x 30 cm, 1 x fartuch niewzmocniony M- dla instrumentariuszki , 1 x fartuch niewzmocniony L – wykonany z włókniny typu SMMS, u góry zapinany na rzep , rękawy wykończone elastycznym, dzianinowym mankietem, szwy ultradźwiękowe, troki łączone kartonikiem, sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora materiał obłożenia powinien spełniać normy en 13 795; 2019 na poziomie wymogów podwyższonej funkcjonalności; każdy zestaw powinien posiadać informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia na karcie pacjenta. serwety operacyjne min. dwuwarstwowe wykonane z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego, bez wzmocnienia 57 g/m ² (wzmocnienie min. 50 g/m ²). chłonność materiału podstawowego min 200 ml/m ² , chłonność w miejscu padu min 400 ml/m ² , produkt bezpiecznie pakowany; zawartość zestawu owinięta w serwetę na stolik narzędziowy i umieszczona w blisterze, zestawy do transportu pakowane w dwa kartony.							
5.2.	Zestaw uniwersalny do laparoskopii, skład minimalny: 1 serweta na stół narzędziowy 150 x190 cm - opakowanie zestawu (wzmocnienie 75 x 190 cm), 1 x serweta na stolik mayo 80 x145 cm (wzmocnienie min. 75 x 90 cm) 1 x serweta do laparoskopii wzmocniona 260x310 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny	500						

dolne 125 cm z otworem w okolicy jamy brzusznej 28 cm x 32 cm z osłoną podpórek na kończyn górnych, ze zintegrowanymi uchwytami do przewodów i drenów ,wokół pola operacyjnego polipropylenowe wzmocnienie o wymiarze 50x60 cm (+/-1 cm); 1 x taśma samoprzylepna 9 x 50 cm, 1 x pojemnik plastikowy 250 ml z podziałką niebieski, 1 x pojemnik 120 ml, 2 x ręczniki celulozowe rozmiar min. 30 x 30 cm, 1 x przylepiec typu rzep, 1 x osłona na kamerę składana teleskopowo 13-14 cm x 250 cm, 2 x kieszeń na narzędzia laparoskopowe 25 x 45 cm ; 1 x fartuch niewzmocniony l- dla instrumentariuszki , 2 x fartuch niewzmocniony xl - wykonany z włókniny typu Spunlace o gramaturze min. 68 g/m², u góry zapinany na rzep , rękawy wykończone elastycznym, dzianinowym mankietem, szwy ultradźwiękowe, troki łączone kartonikiem, sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora materiał obłożenia powinien spełniać normy EN 13 795; 2019 na poziomie wymogów podwyższonej funkcjonalności; każdy zestaw powinien posiadać informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia na karcie pacjenta. serwetka operacyjna min. dwuwarstwowa wykonana z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego, bez wzmocnienia 57 g/m² (wzmocnienie min. 50 g/m²). chłonność materiału podstawowego min 200 ml/m², chłonność w miejscu padu min 400 ml/m², produkt bezpiecznie pakowany; zawartość zestawu owinięta w serwetkę na stolik narzędziowy							
--	--	--	--	--	--	--	--

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	i umieszczona w blisterze, zestawy do transportu pakowane w dwa kartony.							
5.3.	Zestaw do procedur onkologicznych: 1 x serweta dwuwarstwowa, barierowa 90 x 175 cm, otwór przylepny 9x15 cm decentralnie około 70 cm od brzegu serwety 2 x legginsy 75 x 120 cm, półotwarte, 1 x serweta wzmocniona na stół narzędziowy 120 x 140 cm (opakowanie zestawu).	200						
5.4.	Sterylny, pełno ochronny fartuch , z włókniny typu SMMS, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski lub zielony, rozmiar L, fartuch powinien być zawinięty w serwetkę włókninową zabezpieczającą przed przypadkowym zabrudzeniem w trakcie otwierania.	3 500						
5.5.	Fartuch zabiegowy, jałowy z włókniny SMMS w kolorze niebieskim lub zielonym. Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rękawy fartucha zakończone mankietem z poliestru. Na zewnętrznym opakowaniu minimum	200						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Rozmiar 130 cm.							
5.6.	Kieszon samoprzylepna , jednosekcyjna z folii polietylenowej o rozmiarach 38 x 40 cm.	600						
5.7.	Sterylna osłona na kamerę o wymiarach 13 x 250 cm złożona teleskopowo z foliową taśmą lepłą na końcu osłony do zamocowania na przewodzie. Osłona wykonana z mocnej przezroczystej folii polietylenowej o grubości 0,05 mm. Na końcu osłony kartonowe wykończenie.	1 000						
5.8	Sterylna torba do zbiórki płynów i tkanek wykonana z folii o grubości 50µm. Torba posiada wycięcie "U" otoczone dzieloną taśmą samoprzylepną zakończoną zakładkami bez kleju (fingerlifty) oraz poziomą taśmą samoprzylepną. Worek wyposażony w sztywnik służący do modelowania, zawór do odprowadzania płynów oraz sito do pobierania tkanek, torba posiada perforację, która umożliwia zastosowanie w różnych procedurach chirurgicznych. Wymiar minimalny torby 55x60 cm.	2 000						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 6 – Blok operacyjny – obłożenia do długich zabiegów , serwety i pakiety do procedur aseptycznych. CPV 33141220-8.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
6.1.	Zestaw uniwersalny z trzema fartuchami , skład minimalny: 1x serweta na stół narzędziowy 140 x 190 cm - opakowanie zestawu (wzmocnienie 75 x 190 cm), 1x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm (wzmocnienie min. 60 x145 cm), 1x samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona w miejscu operowanym: 150 x 240 cm, 1 x samoprzylepna serweta	6 000						

	operacyjna wzmocniona w miejscu operowanym 200 x 175 cm, z taśmą lepną na krótszym boku, 2 x samoprzylepne serwety operacyjne 75 x 90 cm (wzmocnienie na całej szerokości dłuższego boku); 1x taśma samoprzylepna 10 x 50 cm, 1 x czyścik do koagulacji, 1 x pojemnik plastikowy 250 ml z podziałką, 1 x pojemnik 150 ml, 4 x rękawiczki celulozowe rozmiar min. 30 x 30 cm, 1x fartuch niewzmocniony M- dla instrumentariuszki (w zagłębieniu pierwszej warstwy opakowania), 2 x fartuch niewzmocniony L - wykonany z włókniny typu SMS, u góry zapinany na rzep typu combi tape, rękawy wykończone elastycznym, bawełnianym mankietem, szwy ultradźwiękowe, troki łączone kartonikiem, sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Materiał obłożenia powinien spełniać normy EN 13 795(1-3) na poziomie wymogów podwyższonej funkcjonalności; każdy zestaw powinien posiadać informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia na karcie pacjenta. Serwety operacyjne min. dwuwarstwowe wykonane z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego, bez wzmocnienia 55g/m²(wzmocnienie 55 g/m²). Chłonność materiału podstawowego min 150 ml/m², chłonność w miejscu padu min 380 ml/m². Produkt bezpiecznie pakowany; zawartość zestawu owinięta w serwetę na stolik narzędziowy i umieszczona w blisterze, zestawy do transportu pakowane w dwa kartony.							
6.2.	Serweta barierowa, nieprzemakalna, minimum dwuwarstwowa, nieprzylepna, rozmiar: 37- 40 x 45 cm.	6 700						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

6.3.	Serweta barierowa , nieprzemakalna, minimum dwuwarstwowa, nieprzylepna, rozmiar: 45- 50 x 75 cm.	1 000						
6.4.	Serweta barierowa , nieprzemakalna, minimum dwuwarstwowa, przylepna, rozmiar: 45- 50 x 75 cm.	5 000						
6.5.	Serweta barierowa , nieprzemakalna, minimum dwuwarstwowa, nieprzylepna, rozmiar: 75 x 90 cm.	4 500						
6.6.	Serweta barierowa , nieprzemakalna, minimum dwuwarstwowa, samoprzylepna, rozmiar: 75 x 90 cm.	4 000						
6.7.	Serweta barierowa , nieprzemakalna, minimum dwuwarstwowa, nieprzylepna, rozmiar: 75-90 x 150-160 cm.	2 500						
6.8.	Serweta barierowa , dwuwarstwowa, barierowa 50x60 cm z otworem średnica 7 cm, laminat dwuwarstwowy pe+pp (polietylen, polipropylen)foliowany, nieprzemakalna, grubość folii 35 µ, w części chłonnej polipropylen.	6 400						
6.9.	Jałowy zestaw do cewnikowania - skład minimalny:1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm ; 1 x pęseta plastikowa anatomiczna 12,5cm; 5 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm, 8 warstw, 17 nitek; 4 x tampony gazowe średniej wielkości, 1 x serweta barierowa, włókninowa, nieprzylepna 45 cm x 75 cm; 1 x serweta barierowa, włókninowa, nieprzylepna 75 cm x 90 cm z otworem nieprzylepnym o średnicy 10 cm z rozcięciem; 1 strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml opakowana; 1 x żel poślizgowy w saszetce 2,7g;1 para rękawiczek diagnostycznych M (zwiniony mankiet). Zestaw zapakowany w opakowanie typu blister, w kształcie tacki z wgłębieniami, która może służyć jako nerka.	600						
6.10	Zestaw do znieczulenia regionalnego - skład minimalny: 1 x serweta dwuwarstwowa, dwuczęściowa	14 600						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	z regulowanym otworem lepym ok. 90 x 75 cm, 1 x pojemnik plastikowy 60 ml z podziałką, wymiary ok 6 x 3 cm, 1 x kleszczyki atraumatyczne proste, plastikowe do mycia pola - 14 cm, 5 x tupfer z gazy 24 x 24 cm, 20 nitek, 10 x kompres z gazy 7,5 x 7,5 cm, 12 warstw, 17 nitek; 1x samoprzylepny opatrunek na ranę ok 7,2 x 5 cm. Zapakowany w serwetę dwuwarstwową lub papier krepowy.							
6.11.	Zestaw do wkłucia centralnego – skład minimalny: 1 x serweta barierowa, wzmocniona na stół narzędziowy 100 x 90 cm (opakowanie zestawu); 1 x serweta barierowa, dwuwarstwową 150 x 100 cm, otwór przylepny 10 cm decentralnie, 1 x nożyczki chirurgiczne metalowe, jednorazowe proste ostro tępe 14,5 cm , 1 x imadło chirurgiczne metalowe, jednorazowe typu Mayo-Hegar 12 cm, 1 x igła iniekcyjna 18G = 1,20 x 50 mm, 2 x strzykawka 10 ml luer, 2 części, biała decentralna, 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14 cm 1 x pojemnik plastikowy 60 ml (6,2 x 2,96 cm), z podziałką ; 5 x tupfer z gazy no. 4 wielkości jajka (24 x 24 cm) 20 nitek 10 x kompres z gazy 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 17 nitek ;1 x opatrunek z folii poliuretanowej 10 x 15 cm. Opakowanie ekonomiczne: worek + karton.	360						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 7 – Akcesoria do EKG i USG , ostrza i asortyment inny. CPV 33100000-01.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt./op.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
7.1.	Papier do aparatu EKG Welch Allyn 114 mm x 70 mm x 250 kartek składanych.	10						
7.2.	Papier do aparatu EKG AS-CARD 210 mm x 25 m.	50						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

7.3.	Papier do aparatu EKG AS-CARD 112 mm x 25 m Aspel S.	400						
7.4.	Papier do aparatu EKG Hellige Cardiosmart 210 x 300 mm x 150 kartek składanych.	10						
7.5.	Papier do aparatu EKG z nadrukiem kratka o rozmiarze 80 mm x 25 m.	50						
7.6.	Papier do aparatu Sony USG czułość HD, oryginalny, wymiary 110 mm x 20 m.	400						
7.7.	Żel do Usg, opakowanie 5 kg w miękkim kanistrze.	300						
7.8.	Żel do Usg Aqasonic clear ,opakowanie 5 kg.	50						
7.9.	Żel do Usg Nexodis opakowanie 1 l.	50						
7.10.	Żel przewodzący prąd elektryczny, przeznaczony do rejestracji krzywej EKG a także do wykonywania innych zabiegów medycznych (np. defibrylacji, elektrostymulacji). Opakowanie po 250 ml – ilość podana na opakowania.	10						
7.11.	Elektroda Ekg dla dorosłych, samoprzylepna, na podłożu z pianki polietylenowej z żelem, czujnik Ag/AgCl nieprzepuszczalna dla płynów.	27 000						
7.12.	Wziernik ginekologiczny sterylny typ Cusco, z tworzywa, przeźroczysty, ilości podane na sztuki:							
a	rozmiar XS	1 000						
b	rozmiar XXS	3 000						
7.13.	Stazy wielorazowego użytku z zaciskiem, z możliwością dezynfekcji po każdym użyciu (opis sposobu dezynfekcji). Ilość podana na sztuki.	100						
7.14.	Szczotka jednorazowego użytku sucha, do chirurgicznego mycia rąk, delikatne włosie wykonane z medycznego polietylenu nie powodujące podrażnień skóry, do każdej szczoteczki czyścik do paznokci wykonany z polipropylenu, miękka gąbka poliuretanowa zapewniająca delikatne czyszczenie skóry. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Ilość podana na sztuki.	7 000						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

7.15.	Kieliszki do leków jednorazowego użytku, plastikowe o pojemności 25 -30 ml z podziałką co 5 ml. Opakowanie zbiorcze 90 szt. (op.) Ilość podana na opakowania.	3 000						
7.16.	Szpatułki laryngologiczne czyste mikrobiologicznie lub sterylne, pakowane pojedynczo. Opakowanie zbiorcze 100 szt. (op.). Ilość podana na opakowania.	60						
7.17.	Fartuchy foliowe ochronne, przednie, zakładane przez głowę wiązane z tyłu, długość do kolan. Opakowanie zbiorcze 100 szt. Ilość podana na opakowania.	400						
7.18.	Rękawice foliowe ochronne. Opakowanie zbiorcze 100 szt. (op.) Ilość podana na opakowania.	200						
7.19.	Jednorazowa szczoteczka do zębów wykonana z polipropylenu z możliwością odsysania. Z jednej strony pokryta miękkim włosiem, z drugiej gąbką, łączna długość 18 cm, długość części czyszczącej 2,5 cm. Otwór odsysający zarówno od strony włosia jak i w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem. Łącznik do kontrolowanego odsysania ścięty pod kątem 45° dla wygodnej manipulacji. Pakowana pojedynczo w opakowania foliowe. Opakowanie zbiorcze a'50 sztuk. Ilość podana na sztuki.	1 200						
7.20.	Gąbka do higieny jamy ustnej - długość całkowita 15 cm, długość części gąbkowej 2,5 cm, uchwyt wykonany z poliestru, gąbka wykonana z polipropylenu, jednorazowego użytku, niesterylna, nie posiada lateksu i ftalanów, pakowane pojedynczo. Ilość podana na sztuki.	1 400						
7.21.	Opaska stabilizująca do rurek tracheostomijnych składająca się z dwóch części wykonana z delikatnej hydrofobowej włókninie w kolorze cielistym. Na każdej części występują paski mocujące	400						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiające zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurkę tracheostomijną. Krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany umożliwiający dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizującej rurkę tracheostomijną, opakowanie papier - folia, niejałowa 43cm x 2,5 cm.							
7.22.	Opaska do mocowania rurki intubacyjnej -laminowane rzepy zapewniające pewność mocowania możliwość dopasowania do różnych grubości szyi, miękki materiał zapobiegający odleżynom.	200						
7.23.	Worek na wymioty z wytrzymałej, przeźroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzieliny, szeroki wlot worka zabezpieczony polipropylenowym kołnierzem, obręcz kołnierza w kształcie koła, kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające, zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczerp”, pojemność całkowita worka: 2000 ml, dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, kierunek odczytu skali dla małych objętości oznaczony grotem, nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowego użytku, niesterylne.	3 000						
7. 24.	Nawilżacz typu „ sztuczny nos” do tracheostomii jałowy, konektor do podłączenia tlenu, port do odsysania , filtry HME, standardowe wyjście 15 F pasujące do złącza z rurką tracheostomijną.	1 500						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

7.25	Ostrza chirurgiczne wykonane ze stali węglowej , ostrza sterylne, na każdym ostrzu wygrawerowany jest jego numer wraz z nazwą i krajem producenta, czerwone opakowanie ma oznaczenia rozmiaru, kształtu ostrzy oraz informację o pasującej rękojeści, ostrza pakowane są pojedynczo w blistry, a każdym blistrze znajdują się: nr serii oraz data ważności, numer katalogowy, rysunek ostrza oraz oznaczenie numeru ostrza, ostrza pakowane zbiorczo po 100 szt. Ilość podana na opakowania:							
a.	nr 10	50						
b.	nr 11	350						
c.	nr 15	260						
d.	nr 20	104						
e.	nr 21	40						
f.	nr 22	25						
g.	nr 23	100						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 8 – Akcesoria z włókniny, odzież dla pacjenta. CPV 33190000-8.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
8.1.	Czepek chirurgiczny damski jednorazowego użytku z lekkiej przewiewnej włókniny o gramaturze min. 14 g/m ² , ściągnięty nie uciskającą gumką, okrągły typu beret, pozwalający chronić także długie włosy, kolor niebieski lub zielony. Opakowanie typu kartonik zawierające maks. 100 szt.	28 600						
8.2.	Czepek chirurgiczny męski typu furażerka wiązany na troki, oddychający, z min. 5-warstwową wkładką przeciwpotną w części czołowej w kolorze białym. Rozmiar wkładki pochłaniającej pot min. 6 x 28 cm, obwód min 60 cm, wysokość 13 cm. Materiał: otok- włóknina spunlace 45g/m ² , denko –polipropylen 25 g/m ² , wkładka chłonna pot – włóknina spunlace 40g/m ² biała. Kolor czepka niebieski. Opakowanie typu kartonik – 50 szt.	6 500						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

8.3.	Maski chirurgiczne trójwarstwowe zawiązywane na troki długości min. 40 cm , wykonane z wysokiej jakości włókniny, nie powodujących podrażnień skóry, wytrzymałe, zakrywające nos, usta i podbródek, zapewniające łatwość oddychania, efektywność filtracji na poziomie $\geq 98\%$, maseczka typ II lub II R wg normy EN 14683. Pakowane w kartonik, opakowanie maksymalnie 50 szt.	7 500						
8.4.	Maski chirurgiczne trójwarstwowe z gumkami na uszy, efektywność filtracji na poziomie $\geq 98\%$, maseczka typ IIR wg normy EN 14683, zgrzewane ultradźwiękowo. Pakowane w kartonik, maks. po 50 szt.	28 000						
8.5.	Ochraniacze na obuwie włókninowe, gramatura min. 40 g/m. kw, białe. Opakowanie zbiorcze 100 szt.	7 500						
8.6.	Fartuch ochronny włókninowy z długim rękawem ściągany gumką, wiązany na troki, gramatura min. 25 g/m ² , rozmiar L.	6 600						
8.7.	Prześcieradło celulozowo - foliowe , wzmacniane min. 48 nitkami z poliestru przed przemoczeniem, boczne paski zapobiegające ściekaniu płynu, w rozmiarze 210-220 x 80-90 cm.	12 000						
8.8.	Prześcieradło do przykrycia stołu operacyjnego , chłonne z wsadem z rozdrobnionej celulozy i superabsorbentu, minimum 5-warstwowe, 100-220 cm, chłonność 4500 ml, możliwość przenoszenia pacjenta o wadze do 150 kg.	550						
8.9.	Prześcieradło włókninowe , gramatura min. 35g/m ² , wymiary 160-170 x 200-210 cm.	2 500						
8.10.	Prześcieradło włókninowe , gramatura min. 25g/m ² wymiary 80 -90 x 200-210 cm.	1 500						
8.11.	Majtki dla pacjentów jednorazowego użytku , na czas transportu na blok, nieprześwitujące, włóknina o gramaturze min 40 g/m2, ciemnogranatowe:							

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

a	rozmiar M/L	6 000						
b	rozmiar XL/XXL	1 800						
8.12.	Spodenki do kolonoskopii typu bokserki, nieprześwitujące, włóknina typu SMS o gramaturze min.28 g/m2, niebieskie , rozmiar:							
a	rozmiar L (szer. 120 cm)	1 200						
b	rozmiar XL/XXL (szer.135 cm)	1 500						
8.13.	Spódniczka ginekologiczna dla pacjentek , nieprześwitująca. Wykonana z włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m kw.	1 000						
8.14.	Podkład higieniczny jednorazowego użytku , o wymiarach min. 60 x 90 cm i chłonności 1800 ml. Podkład zbudowany jest z wierzchniej włókniny polipropylenowej, oddychającego laminatu z nadrukiem nieprzepuszczającego cieczy oraz wsadu z pulpy celulozowej i superabsorbentu, dzięki czemu powierzchnia doskonale absorbuje i żeluje płyny. Opakowanie 10 sztuk, z wygodnym i higienicznym systemem otwierania.	23 000						
8.15	Myjki do mycia ciała pacjenta w kształcie rękawicy bez palców, wykonane z miękkiej i mocnej tekstylnopodobnej włókniny typu Molton. Powierzchnia myjki posiada specjalne wytłoczenia, ułatwiające umycie bardziej zabrudzonych miejsc. Skład surowcowy: poliester - 50%, wiskoza - 50%, gramatura co najmniej 80 g/m2. Rozmiar min. 16x23 cm, pakowane w woreczki po maksymalnie 50 szt. Ilość na opakowania.	400						
8.16	Jednorazowy ręcznik typu Airlaid o strukturze plastra miodu, wykonany z bardzo chłonnej, delikatnej, miękkiej białonej celulozy ECF (bez zawartości chloru), nie rozrywa się po namoczeniu. Odpowiedni do higieny osobistej pacjentów. Każdy ręcznik złożony osobno, rozmiar minimum 26 x 58 cm, gramatura min. 70g/m2.	2 000						
8.17.	Koc ogrzewający jednorazowego użytku dla pacjenta , o wymiarach min. 110 x 220	650						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	cm, z włókniny. Koc min. 3-warstwowy, zewnętrzne warstwy z włókniny polipropylenowej: kolor zielony od strony pacjenta o gramaturze co najmniej 30 g/m ² i niebieski na zewnątrz o min. gramaturze włókniny 30 g/m ² . Wewnątrz koca wszyta jest środkowa biała, gruba warstwa ocieplająca, z tekstylnopodobnej, miękkiej włókniny typu Molton (wiskozowo-poliestrowej) o gramaturze min. 60 g/m ² . Wszystkie 3 warstwy połączone - zgrzewane ultradźwiękowo. Wzdłuż koca, przez środek, min. dwa szwy, powodujące, że poszczególne warstwy się nie przesuwają i nie marszczą. Wszystkie brzegi zewnętrzne zgrzewane szerokim ściąganiem w technice ultradźwiękowej. Możliwość podgrzewania w cieplarni do temperatury 40 st. C – potwierdzone w karcie. Dłuższe brzegi podwinięte i przesyte szwem ultradźwiękowym. Pakowane pojedynczo.							
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 9 – Pojemniki na odpady medyczne ostre – czerwone. CPV 33190000-8.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
9.	Pojemnik na odpady medyczne ostre w kolorze czerwonym: sztywny, odporny na działanie wilgoci i środków chemicznych, mechanicznie odporny na przekłucie lub przecięcie, jednorazowy, otwór wrzutowy z wycięciami ułatwiającymi zdejmowanie igieł (poj. 0,7 L, 1 L, 2 L). W przypadku pojemników z osobną pokrywą na pojemnik szczelne zamknięcie bez możliwości zdjęcia pokrywy. Pokrywka otworu wrzutowego przymocowana do pojemnika podczas całego czasu użytkowania, bez możliwości ponownego otwarcia w przypadku zamknięcia otworu wrzutowego pokrywką. Otwór wrzutowy proporcjonalny do pojemności pojemnika. Możliwość przymknięcia pokrywy otworu wrzutowego w trakcie używania pojemnika. Każdy pojemnik musi posiadać widoczne oznakowanie o rodzaju odpadów z miejscem na wpisanie danych wynikających z przepisów prawnych (np. nalepka) Na każdym pojemniku oznaczenie pojemności. Dołączony opis jak prawidłowo zamknąć pokrywkę otworu wrzutowego, żeby nie doszło do otwarcia pojemnika np. w trakcie transportu:							
a	Pojemność 0,7 l w kształcie owalu	1 300						
b	Pojemność 1 l	6 500						
c	Pojemność 2 l o wymiarach: wysokość 22 cm średnica górna z pokrywką 13 -13,5 cm	7 000						
d	Pojemność 5 l	2 600						
e.	Pojemność 10 l	2 100						
f.	Pojemność 20 l	700						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

g.	Pojemność 30 l, pokrywa bez otworu wrzutowego	400						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 10 – Pojemnik na odpady medyczne ostre – żółty. CPV 33190000-8.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
10.1.	Pojemnik na odpady medyczne żółty pojemność 2 l sztywny, odporny na działanie wilgoci i środków chemicznych, mechanicznie odporny na przekłucie lub przecięcie, jednorazowy, otwór wrzutowy z wycięciami ułatwiającymi zdejmowanie igieł. Pokrywa otworu wrzutowego przymocowana do pojemnika podczas całego czasu użytkowania, bez możliwości ponownego otwarcia w przypadku zamknięcia otworu wrzutowego pokrywą. Otwór wrzutowy proporcjonalny do pojemności pojemnika. Możliwość przymknięcia pokrywy otworu wrzutowego w trakcie używania pojemnika. Każdy pojemnik musi posiadać widoczne oznakowanie o rodzaju odpadów z miejscem na wpisanie danych wynikających z przepisów prawnych (np. nalepka) Na każdym pojemniku oznaczenie pojemności. Dołączony opis jak prawidłowo zamknąć pokrywę otworu wrzutowego, żeby nie doszło do otwarcia pojemnika np. w trakcie transportu.	800						
10.2.	Pojemnik na odpady medyczne żółty, sztywny, odporny na działanie wilgoci i środków chemicznych, mechanicznie odporny na przekłucie lub przecięcie, Pojemność 60 l (żółty) do pracowni cytostatyków, prostokątny średnica górna około 44 x 33 cm (+/- 5%), wysokość 63 cm (+/- 5%) z hermeticznie zamykaną pełną pokrywą (bez otworu wrzutowego) i uchwyty do transportu. Każdy	1 700						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	pojemnik musi posiadać widoczne oznakowanie o rodzaju odpadów z miejscem na wpisanie danych wynikających z przepisów prawnych (np. nalepka).							
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 11 – Jednorazowe artykuły sanitarne do maceratora. CPV 33140000-3.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
11.	Artykuły sanitarne jednorazowego użytku do utylizacji ludzkich odpadów bytowych, z regenerowanych włókien celulozowych, klejone naturalnym woskiem z dodatkiem żywicy ze środkami pomocniczymi zapobiegającymi osadzaniu i pienieniu. Możliwość utylizacji w każdego typu maceratorze. Wytrzymałość na przesiąkliwość min. 2 godziny, wytrzymałość cieplna 35°C:							
11.1.	Basen płaski dla dorosłych o pojemności 2000 ml +/- 50 ml	1 000						
11.2.	Pokrywa basenu z celulozy do utylizacji	60						
11.3.	Nerka dla dorosłych , o wymiarach około 250 mm x 130 mm x 50 mm +/- 10 mm	8 000						
11.4.	Kaczka tradycyjna dla dorosłych, pojemność 800- 1000 ml	4 500						
11.5.	Miska ogólnego zastosowania dla dorosłych , pojemność 4000 ml +/- 1000 ml pojemność użytkowa min 2000 ml	4 500						
11.6.	Nocnik dziecięcy, pojemność 800 ml – 1000 ml	3 600						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 12 – Blok operacyjny - oprzyrządowanie do aparatu ERBE VIO. CPV 33162200-5.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
12.1.	Elektroda neutralna kompatybilna z aparatem ERBE VIO, jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia około 85 cm², pierścień ekwipotentjalny 23 cm², podłoże wykonane z wodoodpornej elastycznej pianki, klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci powyżej 5 kg i dorosłych, pakowana w blistrach po 5 szt, na blistrze	6 400						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	5 wklejek do protokołu (numer, seria, data ważności).							
12.2.	Kabel do elektrod neutralnych, długość 4 m, od strony elektrody zakończony klipsem 2,5 cm, kompatybilny z aparatem ERBE VIO,	10						
12.3.	Uchwyt elektrody monopolarnej jednorazowego użytku, dwa przyciski – cięcie /koagulacja, krótki z elektrodą szpatułkową, kabel przyłączeniowy o długości 3 m, kompatybilny z aparatem ERBE VIO.	6 000						
12.4.	Uchwyt elektrody monopolarnej z odsysaniem dymu, dwa przyciski – cięcie /koagulacja, krótki z elektrodą szpatułkową, z powłoką zapobiegającą przywieraniu, kabel przyłączeniowy o długości 3 m, kompatybilny z aparatem ERBE VIO.	1 000						
12.5.	Przedłużka do uchwytu monopolarnego izolowana, długość 40 mm, trzpień o średnicy 2,4 mm.	20						
12.6.	Pęseta bipolarna z końcówką nieprzywierającą, niepowlekana monolityczna, zagięta na 1,0 mm długość 20 cm.	20						
12.7.	Kabel do instrumentów bipolarnych kompatybilny z pęsetą z poz. 12.6 , długość 4 m.	20						
12.8.	Elektroda szpatułkowa, prosta 2,3 x19 mm, dł 1134 mm średnica 2,4 mm.	240						
12.9.	Elektroda szpatułkowa, z powłoką prosta 2,3 x19 mm, dł 120 mm średnica 2,4 mm.	240						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 13 – Opieka nad pacjentem z inkontynencją – pieluchomajtki. CPV 85312100-0.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
13.	Pieluchomajtki o podwyższonym standardzie chłonności- podwójny wkład chłonny z superabsorbentem. Dwie pary przylepców zapewniających trwałe mocowanie i optymalne dopasowanie, które można wielokrotnie odpinać i przypinać. Wewnątrz pieluchy dodatkowa warstwa włókniny do rozprowadzenia wilgotności po całym układzie chłonnym, wilgotność utrzymywana z dala od skóry. Laminat paroprzepuszczalny na całej powierzchni pieluchy redukujący możliwość powstawania odparzeń i odleżyn. Wewnętrzne hydrofobowe falbanki boczne oraz osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane							

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	na zewnątrz zapobiegające wyciekom. Brak lateksowych elementów. Identyfikator wilgotności, napełnienia w celu wymiany. Redukcja nieprzyjemnego zapachu:							
a	rozmiar M - obwód 75-110 cm (+/- 10 cm), chłonność min 2800 ml	2 160						
b	rozmiar L – obwód 100-150 cm (+/- 10 cm) chłonność min 3200 ml	16 500						
c	rozmiar XL- obwód 130-170 cm (+/- 10 cm) chłonność min 3200 ml	15 000						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 14 – Opieka nad pacjentem z inkontynencją – majtki chłonne. CPV 85312100-0.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
14.	Majtki chłonne wciągane dla dorosłych, wykonane z oddychającego i wyjątkowo miękkiego materiału w celu zapewnienia optymalnego komfortu; pas w talii z dużą liczbą nici z lycry zapewniający pewne i dokładne dopasowanie; wysoce wydajny rdzeń chłonny z technologią zapewniającą szybkie wchłanianie i suchą powierzchnię oraz niwelującą nieprzyjemne zapachy, wskaźnik wilgoci ze skalą napełnienia:							
a	rozmiar M, obwód 80 – 110 cm(+/- 5cm), chłonność min. 2400 ml,	1 088						
b	rozmiar L, obwód 100– 140 cm(+/- 5cm), chłonność min. 2400 ml,	8 256						
c	rozmiar XL, obwód 130 – 170 cm (+/- 5cm), chłonność min.1900 ml,	7 504						
Wartość całkowita:								

Pakiet nr 15 – System chusteczek do higieny pacjenta. CPV 85142300-9.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość na dwa lata [szt./ op.]	Cena jedn. netto[zł]	Wartość netto[zł]	Wartość brutto[zł]	Producent/nr katalogowy	Klasa wyrobu medycznego	Kod EAN (jeżeli dotyczy)
15.1.	Jednorazowe suche myjki w postaci rękawicy przeznaczone do mycia całego ciała (włącznie ze strefami intymnymi). Możliwość stosowania na mokro i sucho. Odporne na rozrywanie i nie powodujące otarć. Rękawice o anatomicznym kształcie, delikatne, miękkie i przyjemne w dotyku, wykonane z wytrzymałego delikatnego materiału przyjaznego dla środowiska tj. mieszaniny włókien: poliester i lyocell, zgrzewane ultradźwiękowo dzięki czemu nie drażnią wrażliwej skóry pacjenta. Bez warstwy foliowej. Rękawice o rozmiarze 15,5 cm x 22,5 cm i gramaturze 65g/m2, pakowane w duże opakowania po 50 szt. Ilość podana na opakowania.	200						
15.2	Jednorazowy czepek do mycia włosów bez użycia wody , bez konieczności spłukiwania, możliwość podgrzania	200						

	w kuchence mikrofalowej, o świeżym i delikatnym zapachu, zawierający łagodny środek myjący lauroilosarkozynian sodu oraz witaminę E, o neutralnym dla skóry głowy pH, hipoalergiczny. Niezawierający składników o właściwościach bójczych, barwników, alkoholi, olejów mineralnych, parabenów, silikonu oraz obciążających włosy odżywek do włosów. Czepek w kształcie ronda o średnicy 30 cm, wykonany z poliestru i wiskozy, posiadający nieprzemakalną zewnętrzną powłokę gwarantującą utrzymanie wilgotności w środku oraz gumkę okalającą, dzięki której czepek nie zsuwa się z głowy. Pakowany pojedynczo w łatwo otwierającym się opakowaniu (bez konieczności użycia nożyczek), testowany dermatologicznie, zarejestrowany jako wyrób medyczny. Ilość podana na sztuki.							
15.3	Nasączone jednorazowe chusteczki przeznaczone do częstego i łagodnego oczyszczania i mycia całego ciała (włącznie ze strefami intymnymi) o świeżym i delikatnym zapachu, niezawierające składników o właściwościach bójczych, barwników, alkoholi, olejów mineralnych, parabenów, silikonu oraz kwasu mlekowego. Zawierające składniki kojące dla skóry tj. wyciąg z jojoby oraz glicerynę, nie wymagające spłukiwania. Posiadające pH neutralne dla skóry, hipoalergiczne. Miękkie i przyjemne w dotyku, wykonane z wytrzymałego i delikatnego materiału tj. mieszaniny włókien: poliestru i wiskozy, chusteczki o dużym rozmiarze 20 x 30 cm i gramaturze 50g/m ² , pakowane w opakowania po 48 szt. typu flow-pack, testowane dermatologicznie, zarejestrowane jako wyrób medyczny. Ilość podana na opakowania.	600						
15.4.	Jednorazowe nawilżone myjki w postaci rękawicy przeznaczone do mycia, pielęgnacji i ochrony skóry przy inkontynencji , zapobiegające rozwojowi IAD we wczesnym stadium dzięki zawartości substancji ochronnej 3% dimetykon, niezawierające składników o właściwościach bójczych, substancji zapachowych, barwników, alkoholi, parabenów, mydła oraz kwasu mlekowego. Zawierające składniki myjące, odżywcze oraz pielęgnujące takie jak m. in. witamina E, gliceryna, glikol kaprylowy i kaprylan glicerolu, nie wymagające spłukiwania oraz osuszania ciała. Posiadające pH neutralne dla skóry, hipoalergiczne, testowane dermatologicznie. Rękawice o zaokrąglonym anatomicznym kształcie, miękkie i przyjemne w dotyku, wykonane z wytrzymałego i delikatnego materiału	200						

Przetarg nieograniczony nr PN-15/25
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny.

	przyjaznego dla środowiska tj. mieszaniny włókien: poliester i lyocell, zgrzewane ultradźwiękowo dzięki czemu nie drażni wrażliwej skóry pacjenta. Rękawice o rozmiarze 22 x 15 cm i gramaturze 82g/m ² , pakowane w opakowania po 8 szt. typu flow-pack z możliwością podgrzania opakowania w kuchence mikrofalowej, zarejestrowane jako wyrób medyczny. Ilość podana na opakowania.							
15.5	Produkt do mycia i pielęgnacji stóp w postaci jednorazowych nakładek na stopy, niezawierający składników o właściwościach bójczych, barwników, alkoholi, parabenów, mydła, silikonu. Zawiera składniki pielęgnujące takie jak kwas mlekowy, oliwa z oliwek oraz propanediol (glikol roślinny), balsam hipoalergiczny o neutralnym o delikatnym zapachu pomarańczy, testowany dermatologicznie. Wymiary: otwór na stopę : 19 cm, długość 30 cm wysokość 14,5 cm pakowane po 1 parze (2szt), możliwość podgrzania w mikrofalówce. Wyprodukowane ze zrównoważonych tkanin: przetworzony PET oraz włókno drzewne lyocell. Ilość podana na opakowania.	100						
15.6.	Miękkie gotowe do użycia bezzapachowe rękawice nasączone szybko schnącym 2% roztworem chlorheksydyny do antyseptycznego mycia ciała. Przeznaczone do nieuszkodzonej i niezmienionej chorobowo skóry, stosowane bez użycia wody. Skuteczne wobec bakterii wg normy EN 13727 w czasie 1 minuty, drożdży wg normy EN 13624 - 1 min. Chusteczki przed użyciem mogą być podgrzane w kuchence mikrofalowej. Chusteczki wykonane z wytrzymałego i delikatnego materiału przyjaznego dla środowiska tj. mieszaniny włókien: poliester i lyocell o wymiarach 22 x 15 cm i gramaturze 82g/m ² , opakowanie typu flow-pack min 8 szt. Zarejestrowane jako produkt biobójczy. Ilość podana na opakowania.	400						
Wartość całkowita:								

_____ dnia _____ 2025 r.

*podpisy osób upoważnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu WYKONAWCY*

UMOWA PN-15/25 – projekt

pomiędzy:

Zachodniopomorskim Centrum Onkologii z siedzibą w Szczecinie przy ul. Strzałowskiej 22, wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji, Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy Szczecin - Centrum w Szczecinie XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS 0000048836, posiadającym NIP 851-25-37-776, Regon 000817391, zwanym w treści umowy „ZAMAWIAJĄCYM”, w imieniu którego działają:

1. ...
2. ...

a firmą ..., z siedzibą w ..., ul. ... , ..., wpisaną do ... pod nr ..., posiadającą NIP ..., Regon ..., zwaną w treści umowy „WYKONAWCĄ”, w imieniu którego działają:

1. ...
2. ...

została zawarta umowa następującej treści:

Postanowienia ogólne

§ 1.

1. Zgodnie z wynikiem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w przetargu nieograniczonego w oparciu o Ustawę Prawo zamówień publicznych, rozstrzygniętego w dniu ... r. ZAMAWIAJĄCY zleca, a WYKONAWCA przyjmuje na siebie obowiązek **dostawy sprzętu jednorazowego użytku – magazyn szpitalny** wymienionych w **Załączniku nr 1 do umowy** w ilości i za cenę w nich określoną zgodnie z treścią Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz ofertą WYKONAWCY stanowiącymi integralną część umowy w zakresie **pakietu nr ...**.
2. Przedmiot zamówienia będzie realizowany sukcesywnie do wyczerpania ilości objętych niniejszym zamówieniem, nie dłużej jednak niż **24 miesiące licząc od dnia zawarcia umowy**.
3. Miejscem dostawy, wniesienia i rozładowania towaru jest Magazyn Szpitalny ZAMAWIAJĄCEGO w Szczecinie, przy ul. Strzałowskiej 22.
4. Dostawy odbywać się będą na podstawie zamówień składanych przy użyciu poczty elektronicznej. Termin realizacji wynosi **do ... dnia roboczego (zależy od treści złożonej oferty)** licząc od dnia złożenia zamówienia. Zamówienia będą składane najpóźniej do godziny 13:00 w dni robocze. WYKONAWCA każdorazowo w dniu otrzymania zamówienia zobowiązany jest do jego potwierdzenia telefonicznego lub pocztą elektroniczną z adnotacją o przyjęciu do realizacji i informacją o ewentualnych brakach magazynowych. Pod pojęciem dni roboczych rozumie się dzień inny niż ustawowo wolny od pracy oraz inny niż sobota

5. ZAMAWIAJĄCY może zmniejszyć wielkość objętego umową przedmiotu zamówienia, w tym poszczególnych wyrobów w zależności od uzyskanych środków finansowych oraz potrzeby zastosowania produktów, objętych niniejszą umową, a w takim przypadku WYKONAWCY nie przysługuje prawo do roszczeń odszkodowawczych. Ponadto ZAMAWIAJĄCY zastrzega sobie prawo do dowolnego dysponowania ilościami poszczególnych produktów w ramach danego pakietu, przy zachowaniu wartości umowy wskazanej dla danego pakietu. W takich sytuacjach, w tym w przypadku ograniczenia przedmiotu umowy WYKONAWCY nie przysługuje prawo do roszczeń odszkodowawczych. Jednakże wartość zamówienia w ramach niniejszej umowy ze strony ZAMAWIAJĄCEGO nie może wynieść mniej niż 70% wartości określonej w § 2 ust. 1 dla danego pakietu.
6. WYKONAWCA ponosi odpowiedzialność za działania lub zaniechania własne oraz działania lub zaniechania pracowników oraz innych osób, z których pomocą wykonuje zobowiązania objęte umową jak za własne działania lub zaniechania, w szczególności w przypadku wykonania zamówienia w części dotyczącej transportu przy użyciu podwykonawcy.
7. Wszystkie elementy przedmiotu zamówienia muszą być zgodne z właściwościami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, obowiązującymi przepisami, specyfikacją warunków zamówienia oraz ofertą WYKONAWCY. WYKONAWCA zobowiązuje się do przestrzegania obowiązujących przepisów przy realizacji umowy, w tym dostarczenia przedmiotu spełniającego wszystkie wymogi przewidziane obowiązującymi przepisami, w szczególności przepisami o wyrobach medycznych oraz posiadającego wszelkie wymagane przez przepisy prawa oznaczenia oraz dokumentację. Najpóźniej do momentu dostawy przedmiotu zamówienia (z zastrzeżeniem jednak obowiązku przedłożenia dokumentów wskazanych w SWZ przy ofercie) WYKONAWCA przekaze ZAMAWIAJĄCEMU ważne i aktualne na dzień dostawy dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu, w tym wszelkie dokumenty wymagane na podstawie obowiązujących przepisów o wyrobach medycznych, w tym Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2024 r., poz. 1620 ze zm.), rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE nr 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (rozporządzenie MDR) lub w przypadku wyrobu do diagnostyki in vitro rozporządzenia UE nr 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (rozporządzenie IVDR). Jednocześnie WYKONAWCA zobowiązuje się do przedkładania wymaganych dokumentów na każde wezwanie ZAMAWIAJĄCEGO w terminie wyznaczonym przez ZAMAWIAJĄCEGO.

Ceny i zasady zmiany cen

§ 2.

1. Strony ustalają, że za **dostawę przedmiotu zamówienia cena w złotych polskich, określona według Załącznika nr 1 do umowy wynosi łącznie netto ... zł**, to jest **brutto ... zł**, słownie: ... 00/100
2. Należność za dostawę do której zapłaty zobowiązany jest ZAMAWIAJĄCY będzie stanowiła iloczyn dostarczonych produktów i ich cen jednostkowych netto, zawartych w **Załączniku nr 1 do umowy**.
3. WYKONAWCA wystawiać będzie faktury z tytułu dostawy po każdej dostawie. ZAMAWIAJĄCY wskazuje, że wartość pojedynczych zamówień wynosić będzie od 0,5% do 6% łącznej ceny brutto, przy czym wartość ostatniego zamówienia nie przekroczy 50% wartości z ust. 1.

4. Należność za dostawę płatna będzie przelewem na bankowy rachunek rozliczeniowy, wskazany w fakturze, w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury lub doręczenia ustrukturyzowanej faktury elektronicznej na platformie elektronicznego fakturowania <https://brokerpexexpert.efaktura.gov.pl/zaloguj> WYKONAWCA i ZAMAWIAJĄCY wyrażają zgodę na wysyłanie i odbieranie za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych związanych z realizacją zamówień publicznych, których listę publikuje minister właściwy do spraw gospodarki, z zastrzeżeniem zaistnienia podstaw do reklamacji dostawy, o której mowa w § 5 umowy.
5. Na wypadek opóźnienia w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty, WYKONAWCA uprawniony będzie do powstrzymania się od spełnienia obowiązku kolejnych dostaw towaru do dnia zapłaty całości zaległych należności, z zastrzeżeniem ust. 6 i 7.
6. Za dzień zapłaty strony uznają dzień obciążenia rachunku dłużnika.
7. W przypadku wystawienia faktury niezgodnie z przepisami lub umową termin zapłaty liczy się od otrzymania przez ZAMAWIAJĄCEGO prawidłowo wystawionej faktury.
8. Cena, określona w załączniku, o którym mowa w ust. 1, obejmuje wszystkie koszty realizacji umowy związane z dostarczeniem przedmiotu zamówienia do siedziby ZAMAWIAJĄCEGO, a w szczególności należności celne i graniczne, koszty transportu oraz ubezpieczenia, wniesienia i rozładowania towaru w Magazynie Szpitalnym.
9. Wynagrodzenie WYKONAWCY może ulec zmianie w przypadku:
 - 1) zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego, z tym zastrzeżeniem, że wartość netto wynagrodzenia WYKONAWCY nie zmieni się, a wartość brutto wynagrodzenia zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów,
 - 2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę, z tym zastrzeżeniem, że wynagrodzenie WYKONAWCY ulegnie zmianie o wartość wzrostu/spadku całkowitego kosztu WYKONAWCY wynikającą ze zwiększenia/zmniejszenia wynagrodzeń osób bezpośrednio wykonujących niniejsze zamówienie w związku z dostosowaniem wynagrodzenia do wprowadzonych zmian, z uwzględnieniem wszystkich obciążeń publicznoprawnych,
 - 3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu, lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne, lub zdrowotne z tym zastrzeżeniem, że wynagrodzenie WYKONAWCY ulegnie zmianie o wartość wzrostu/spadku całkowitego kosztu WYKONAWCY w związku z przedmiotową zmianą przy zachowaniu dotychczasowej kwoty netto wynagrodzenia osób bezpośrednio wykonujących niniejsze zamówienie,
 - 4) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w Ustawie z 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych, (Dz. U. 2024 poz. 427) z tym zastrzeżeniem, że wynagrodzenie WYKONAWCY ulegnie zmianie o wartość wzrostu/spadku kosztu WYKONAWCY w związku ze zmianą przepisów dotyczących zasad gromadzenia lub wpłat podstawowych finansowanych przez podmiot zatrudniający do pracowniczych planów kapitałowych w odniesieniu do osób bezpośrednio wykonujących niniejsze zamówienie,
 - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez WYKONAWCĘ.
10. W przypadku wystąpienia zmian, o których mowa w ust. 9 pkt 1-4, WYKONAWCA może wystąpić do ZAMAWIAJĄCEGO z pisemnym wnioskiem o zmianę wynagrodzenia, przedkładając odpowiednie dokumenty potwierdzające zasadność złożenia takiego wniosku. WYKONAWCA powinien wykazać, że zaistniała zmiana ma bezpośredni wpływ na koszty wykonania zamówienia oraz określić stopień,

w jakim wpłynie ona na wysokość wynagrodzenia. Z wnioskiem o zmianę wynagrodzenia z uwagi na przedmiotowe zmiany może wystąpić ZAMAWIAJĄCY. Strony mogą złożyć pisemny wniosek o dokonanie waloryzacji najwcześniej w dniu wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany. Ustalona zmiana wynagrodzenia obowiązywać będzie od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających ww. zmiany i dotyczyć będzie części wynagrodzenia przysługującego WYKONAWCY za okres realizowania usług przypadający po zaistnieniu zdarzeń wskazanych w ww. zapisach.

11. ZAMAWIAJĄCY przewiduje możliwość dokonania zmiany wynagrodzenia na podstawie art. 439 PZP w przypadku zmiany cen materiałów i kosztów związanych z realizacją zamówienia innych niż te wskazane powyżej jeżeli zmiana ta wpływa na koszt wykonania zamówienia. Zmiany wysokości wynagrodzenia będą dokonywane według zasad opisanych w ust. 12-15.
12. Każda ze Stron może żądać zmiany wynagrodzenia (odpowiednio podwyższenia lub obniżenia) w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia wyrażającej się zmianą wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanego komunikatem Prezesa GUS o ponad 10% za ostatni kwartał; przy czym wartość zmiany wskaźnika GUS porównywana będzie do wartości kwartalnego wskaźnika GUS obowiązującego na dzień otwarcia ofert, a w przypadku kolejnych zmian – do wartości wskaźnika GUS branego pod uwagę przy poprzedniej zmianie. ZAMAWIAJĄCY nie przewiduje zmian wynagrodzenia w pierwszym roku kalendarzowym obowiązywania umowy.
13. Wniosek o zmianę wysokości wynagrodzenia na podstawie ust. 11 i 12 może być złożony nie częściej niż raz na 6 miesięcy licząc od dnia zawarcia umowy i musi zawierać uzasadnienie wraz z wyliczeniem nowej wysokości wynagrodzenia.
14. Ewentualna zmiana wynagrodzenia na podstawie ust. 11-13 dotyczyć będzie części wynagrodzenia za dotychczas niezrealizowaną część zamówienia przy czym zmiana może wejść w życie nie wcześniej niż od pierwszego dnia miesiąca, w której Strona złożyła wniosek o dokonanie zmiany wynagrodzenia. Zmiana odpowiadać będzie wartości wzrostu lub spadku kosztów realizacji zamówienia wynikającej ze zmiany wskaźnika GUS o którym mowa w ust. 13.
15. Strony ustalają maksymalną wartość zmiany wynagrodzenia w efekcie zastosowania powyższych postanowień z ust. 10-14 na poziomie 10 % wynagrodzenia brutto wskazanego w ust. 1.
16. WYKONAWCA, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z ust. 11-15 zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione są następujące warunki: przedmiotem umowy są dostawy oraz okres obowiązywania umowy przekracza 6 miesięcy.
17. Brak porozumienia stron w zakresie zmiany ceny, w warunkach, o których mowa w ustępie poprzedzającym stanowi podstawę do rozwiązania umowy w tej części przez stronę zainteresowaną, z zachowaniem jednomiesięcznego terminu wypowiedzenia.
18. W przypadku likwidacji ww. wskaźnika lub zmiany podmiotu, który urzędowo go ustala, mechanizm, o którym mowa powyżej, stosuje się odpowiednio do wskaźnika i podmiotu, który zgodnie z odpowiednimi przepisami prawa zastąpi dotychczasowy wskaźnik lub podmiot.

Postanowienia szczególne

§ 3.

1. WYKONAWCA na każde wezwanie ZAMAWIAJĄCEGO zobowiązuje się dostarczać dla przedmiotu zamówienia wymagane i aktualne dokumenty zgodnie z obowiązującymi przepisami.
2. WYKONAWCA w chwili podpisania umowy przyjmuje na siebie obowiązek zagwarantowania ciągłości dostaw tak, aby Umowę można było zrealizować, z zastrzeżeniem warunków, o których mowa w niniejszym paragrafie.
3. W przypadku braku dostępności przedmiotu zamówienia w związku z zaprzestaniem (trwałym lub czasowym) produkcji przedmiotu zamówienia przez producenta lub decyzją o wycofaniu produktu z obrotu, WYKONAWCA zobowiązany jest niezwłocznie udokumentować i powiadomić o tym fakcie ZAMAWIAJĄCEGO. W takiej sytuacji WYKONAWCA zobowiązany jest dostarczyć zamiennik przedmiotu zamówienia o nie gorszych cechach i parametrach określonych w opisie przedmiotu zamówienia **po wcześniejszym uzyskaniu zgody ZAMAWIAJĄCEGO**. Cena zamiennika nie może być wyższa niż przedmiotu zamówienia podanego w załączniku asortymentowym. W przypadku ustalenia we własnym zakresie przez ZAMAWIAJĄCEGO, że produkt będący przedmiotem zamówienia jest jednak dostępny u innego dostawcy ZAMAWIAJĄCY w pierwszej kolejności zastrzega sobie możliwość dokonania zakupu tego produktu na zasadzie zakupu interwencyjnego (na koszt i ryzyko WYKONAWCY) i obciążenia WYKONAWCY ewentualną różnicą w cenie na podstawie noty obciążeniowej.
4. W przypadku dostarczania przez WYKONAWCĘ zamiennika na warunkach wskazanych w ust. 3 WYKONAWCA dostarcza zamiennik po cenie jednostkowej nie wyższej niż cena wynikająca z **Załącznika nr 1 do umowy** lub też może wypowiedzieć umowę na zasadach opisanych w § 7. W okresie wypowiedzenia WYKONAWCA dostarczać będzie zamiennik, o którym mowa w ust. 3 po cenie nie wyższej niż cena jednostkowa wynikająca z **Załącznika nr 1 do umowy**.
5. W przypadku, gdy WYKONAWCA z innych przyczyn niż wskazane w ust. 4 nie będzie w stanie dostarczyć zamówionego produktu, na który umowę zawarto, WYKONAWCA jest zobowiązany **dostarczyć za zgodą ZAMAWIAJĄCEGO produkt inny**, o nie gorszych cechach i parametrach określonych w opisie przedmiotu zamówienia. **Cena produktu innego producenta nie może być wyższa niż przedmiotu zamówienia podanego w Załączniku nr 1 do umowy. ZAMAWIAJĄCY zastrzega jednak**, że w przypadku gdy produkt będący przedmiotem zamówienia będzie jednak dostępny u innego dostawcy ZAMAWIAJĄCY może nie wyrazić zgody i w pierwszej kolejności będzie miał możliwość dokonania zakupu tego produktu na zasadzie zakupu interwencyjnego (na koszt i ryzyko WYKONAWCY) i obciążenia WYKONAWCY ewentualną różnicą w cenie na podstawie noty obciążeniowej.
6. W każdym przypadku odmowy dostarczenia przedmiotu zamówienia lub zamiennika na warunkach opisanych w ust. 4-5 lub też niezrealizowania zamówienia w przewidzianym umową terminie w godzinach wskazanych (od 7.00 a najpóźniej do godz. 14.00), ZAMAWIAJĄCY zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu u innego podmiotu na koszt i ryzyko WYKONAWCY a WYKONAWCA zobowiązuje się do pokrycia ewentualnej różnicy ceny na podstawie noty obciążeniowej.
7. Dokonanie zakupu interwencyjnego zmniejsza odpowiednio wielkość przedmiotu umowy oraz wartość umowy o wielkość tego zakupu. Zakupy interwencyjne, o których mowa w niniejszym paragrafie, dokonywane są bez dodatkowych zezwoleń sądu czy uprzedniej informacji dla WYKONAWCY.
8. Dostawa produktu zamiennego w przypadku, o którym mowa w ust. 3-5, nie wymaga zmiany umowy.
9. W przypadkach wymienionych w ust. 3-6 postanowienia o karach za zwłokę stosuje się.

10. Korzystanie przez ZAMAWIAJĄCEGO z prawa odstąpienia od zamówienia w warunkach wskazanych w ust. 3-4 pozostaje bez wpływu na prawo do naliczenia kary umownej i odszkodowania uzupełniającego.
11. Produkty będące przedmiotem dostawy posiadać muszą minimum roczny termin ważności. Dopuszcza się możliwość dostarczenia produktów z krótszym terminem ważności tylko po uprzednim uzyskaniu zgody ZAMAWIAJĄCEGO.
12. ZAMAWIAJĄCY zastrzega sobie prawo do dowolnego dysponowania ilościami poszczególnych produktów w danym pakiecie, przy zachowaniu wartości danego pakietu.
13. Z czynności dostawy ZAMAWIAJĄCY sporządza protokół poświadczający wyłącznie ilość dostarczonego towaru (protokół przekazania). ZAMAWIAJĄCY w terminie do 5 dni roboczych od daty sporządzenia protokołu przekazania dokona sprawdzenia dostarczonego towaru pod kątem zgodności wykonanego zamówienia z Umową, w szczególności w zakresie kompletności i jakości dostarczonego towaru. ZAMAWIAJĄCY dokona sprawdzenia zgodności rodzaju dostarczonych artykułów z zamówieniem i fakturą (tj. nazwę producenta, nazwę artykułu, zamówioną ilość artykułu, dostarczoną ilość artykułu, zgodność otrzymanego artykułu z zamówionym oraz ewentualne uwagi np. dotyczące stanu opakowań itp.).
14. W przypadku dostawy wadliwego przedmiotu umowy (w szczególności niekompletnego, niezgodnego z ofertą WYKONAWCY, nieodpowiedniej jakości np. posiadającego wady mechaniczne, uszkodzonych podczas transportu), ZAMAWIAJĄCY zwróci wadliwą partię towaru WYKONAWCY, który zobowiązany jest dostarczyć prawidłowy przedmiot umowy w terminie do 3 dni roboczych od dnia otrzymania pisemnego zawiadomienia drogą elektroniczną, bądź też uzupełni w tym terminie stwierdzone braki ilościowo-jakościowe.

Postępowanie reklamacyjne w zakresie dostaw

§ 5.

1. WYKONAWCA odpowiada za wady fizyczne i prawne przedmiotu umowy oraz za brak zagwarantowanych właściwości.
2. WYKONAWCA udziela na dostarczony przedmiot umowy gwarancji jakości w wymiarze 12 miesięcy liczonych od daty dostawy do siedziby ZAMAWIAJĄCEGO.
3. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych ZAMAWIAJĄCY zobowiązany jest do niezwłocznego zawiadomienia WYKONAWCY i przesłania protokołu reklamacyjnego. Braki lub nadwyżki ilościowe ZAMAWIAJĄCY zgłosi przy odbiorze potwierdzając dokument WZ lub przesyłając WYKONAWCY protokół reklamacyjny.
4. WYKONAWCA rozpatrzy reklamację i udzieli na nią odpowiedzi w terminie 5 dni roboczych od zgłoszenia przez ZAMAWIAJĄCEGO. WYKONAWCA zobowiązany jest do odbioru na swój koszt wadliwego przedmiotu umowy i a w razie zasadności reklamacji wystawienia zgodnie z przepisami faktury korygującej. Brak udzielenia odpowiedzi na zgłoszoną reklamację w ciągu 5 dni roboczych, licząc od dnia jej zgłoszenia, uważa się za uznanie reklamacji.
5. W okresie gwarancji, w przypadku uznania reklamacji WYKONAWCA zobowiązuje się do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad do 3 dni roboczych, liczonych od dnia uznania reklamacji przez WYKONAWCĘ.
6. W razie nieuwzględnienia reklamacji przez WYKONAWCĘ, ZAMAWIAJĄCY może wystąpić z wnioskiem o przeprowadzenie ekspertyzy przez i rzeczoznawcę z danej dziedziny.

7. Jeżeli reklamacja ZAMAWIAJĄCEGO okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy oraz koszty związane z usunięciem wad ponosi WYKONAWCA.
8. Przez dni robocze w rozumieniu umowy rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Kary umowne

§ 6.

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU kary umowne w następujących wysokościach i przypadkach:
 - 1) w wysokości 2% wartości netto niezrealizowanej w terminie części danego zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie wszystkich spóźnionych produktów łącznie, nie mniej niż 50 zł łącznie naliczonej kary od wszystkich spóźnionych produktów w ramach danego zamówienia za każdy dzień zwłoki,
 - 2) w wysokości 5% wartości brutto (*danego pakietu*) reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki w jego wymianie lub uzupełnieniu brakującego towaru,
 - 3) w wysokości 15% wartości brutto niezrealizowanej całej umowy w przypadku rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy przez ZAMAWIAJĄCEGO z przyczyn leżących po stronie WYKONAWCY,
 - 4) braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w art. 439 ust. 5 Ustawy, WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU karę umowną w wysokości 5% kwoty netto całej umowy, której WYKONAWCA nie zapłacił lub z której zapłatą popadł w zwłokę za każdy przypadek.
2. ZAMAWIAJĄCY zapłaci WYKONAWCY karę umowną w wysokości 15% wartości netto niezrealizowanej umowy w przypadku rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia przez WYKONAWCĘ lub odstąpienia od umowy przez WYKONAWCĘ z przyczyn leżących po stronie ZAMAWIAJĄCEGO.
3. ZAMAWIAJĄCY zastrzega sobie prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przenoszącego wysokość kar umownych do pełnej wysokości poniesionej szkody oraz w przypadkach dla których nie zastrzeżono kar umownych – na zasadach ogólnych.
4. WYKONAWCA wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z należności przysługujących mu od ZAMAWIAJĄCEGO.
5. Na okoliczność naliczonych kar umownych Strony wystawią noty obciążeniowe, które zawierać będą między innymi wskazanie przyczyny uzasadniającej naliczenie kary.
6. ZAMAWIAJĄCY zastrzega sobie prawo do sumowania kar umownych, w szczególności kar umownych naliczonych do czasu odstąpienia od umowy z karą z tytułu odstąpienia.
7. Łączna wysokość kar umownych jakiej mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 40% wynagrodzenia netto całej umowy, o którym mowa w § 2 ust. 1.

Rozwiązanie umowy

§ 7.

1. Każdej ze stron z ważnych powodów przysługuje prawo wcześniejszego rozwiązania umowy *lub jej części* z zachowaniem terminu wypowiedzenia, przy czym WYKONAWCA zobowiązany jest zachować termin 2 miesięcy, natomiast ZAMAWIAJĄCY miesiąc. W tym okresie WYKONAWCA nie będzie zobowiązany do realizacji zamówień

przekraczających średni stan zakupionego miesięcznie przedmiotu zamówienia, liczony z okresu obowiązywania umowy.

2. ZAMAWIAJĄCEMU przysługuje prawo do rozwiązania umowy *lub jej części* bez zachowania terminu wypowiedzenia, w przypadku:
 - 1) zwłoki w dostawie, co najmniej dwóch zamówień z przyczyn leżących po stronie WYKONAWCY,
 - 2) co najmniej 3 – krotnego braku potwierdzenia zamówienia z przyczyn leżących po stronie WYKONAWCY,
 - 3) nieprzestrzegania terminów rozpatrzenia reklamacji produktu z przyczyn leżących po stronie WYKONAWCY,
 - 4) odmowy WYKONAWCY zrealizowania zamówienia, z wyjątkiem zalegania przez ZAMAWIAJĄCEGO z płatnościami za okres przekraczający 60 dni,
 - 5) innych niż wskazane powyżej uchybień przy realizacji umowy po stronie WYKONAWCY, w szczególności stwierdzenia naruszenia przez WYKONAWCĘ obowiązujących przepisów dotyczących wyrobów medycznych po uprzednim bezskutecznym pisemnym wezwaniu WYKONAWCY do należytego wykonywania umowy oraz usunięcia skutków naruszenia w terminie wyznaczonym przez ZAMAWIAJĄCEGO nie krótszym niż 7 dni.
3. WYKONAWCY przysługuje prawo do rozwiązania umowy, bez zachowania terminu wypowiedzenia, w przypadku zalegania przez ZAMAWIAJĄCEGO z płatnościami ponad 60 dni.
4. Stronom przysługuje prawo rozwiązania umowy w każdym czasie, za obopólnym porozumieniem.
5. Oświadczenie o rozwiązaniu umowy sporządzane jest przez strony w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. Ponadto ZAMAWIAJĄCEMU przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w przypadku wystąpienia okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub gdy dalsze wykonywanie umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu; odstąpienie od umowy w takim przypadku może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach a nadto w innych okolicznościach przewidzianych w Prawie zamówień publicznych i Kodeksie cywilnym.
7. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy ZAMAWIAJĄCY może złożyć nie później niż w terminie 12 lub 24 miesięcy od dnia zawarcia umowy (*zależy od pakietu*).

Przedstawiciele stron

§ 8.

1. Strony zobowiązują się do wzajemnego informowania we właściwym czasie o zdarzeniach mających istotne znaczenie dla realizacji niniejszej umowy.
2. Strony oświadczają, że adresy podane na wstępie Umowy są adresami właściwymi do dokonywania skutecznych doręczeń. Strony zobowiązane są do niezwłocznego informowania się o zmianie siedziby lub adresu do doręczeń. W przypadku zaniechania wykonania tego obowiązku pismo wysłane listem poleconym na ostatni znany adres uważa się za skutecznie doręczone.
3. Przedstawicielem ZAMAWIAJĄCEGO uprawnionym do reprezentowania go we wszelkich sprawach związanych z realizacją umowy jest:
 1. ..., nr tel.: ..., e-mail: ...

4. Przedstawicielami WYKONAWCY uprawnionym do reprezentowania go we wszelkich sprawach związanych z realizacją umowy są:
 1. ..., nr tel.: ..., e-mail: ...
 2. ..., nr tel.: ..., e-mail: ...
5. Zmiana osób wskazana w ustępach poprzedzających nie wymaga zmiany umowy, a dowodnego zawiadomienia drugiej strony.

Zmiana umowy

§ 9.

1. ZAMAWIAJĄCY, dopuszcza wprowadzenie nieistotnych zmian do umowy, które będą dla niego korzystne lub będą wynikały z jego możliwości płatniczych, względnie będą dokonane w interesie publicznym albo ważnym interesie ZAMAWIAJĄCEGO, oraz w przypadkach, o których mowa w § 2, a także zmian związanych ze zmianami stanu prawnego w trakcie obowiązywania umowy.
2. Przewiduje się możliwość zmiany umowy, gdy ZAMAWIAJĄCY w terminie obowiązywania umowy dla danego pakietu **(odpowiednio 24 miesiące)** licząc od dnia zawarcia umowy nie wykorzysta ilości objętych niniejszą umową. W takiej sytuacji ZAMAWIAJĄCY może wydłużyć termin obowiązywania umowy o czas niezbędny do wyczerpania ilości określonych w umowie, łącznie o czas nie dłuższy niż 12 miesięcy.
3. Dopuszczalne jest również wprowadzenie zmian do umowy zgodnie z art. 455 Ustawy Prawo zamówień publicznych a także na zasadach i w zakresie dopuszczonym innymi obowiązującymi przepisami, w szczególności wprowadzonymi w związku z sytuacją epidemiologiczną. W takim przypadku ZAMAWIAJĄCY po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem np. stanu epidemii lub zagrożenia epidemicznego wpływają na należyte wykonanie umowy, w uzgodnieniu z WYKONAWCĄ dokonuje zmiany umowy, w szczególności poprzez:
 - 1) zmianę terminu wykonania umowy polegającą w szczególności na wydłużeniu jej obowiązywania w przypadku niewyczerpania ilości objętych zamówieniem w zakresie danego pakietu o czas pozwalający na wykorzystanie ilości objętych opisem przedmiotu zamówienia,
 - 2) zmianę sposobu wykonywania dostawy,
 - 3) zmianę zakresu świadczenia WYKONAWCY i odpowiadającą jej zmianę wynagrodzenia lub sposobu rozliczenia wynagrodzenia WYKONAWCY,
- o ile wzrost ceny spowodowany każdą kolejną zmianą nie przekroczy 50% wartości pierwotnej umowy.

Zmiana terminu wykonania umowy może nastąpić o czas trwania przeszkody i/lub o czas trwania skutków związanych z wystąpieniem tej przeszkody

4. W przypadku dokonania zmiany umowy, jeżeli zmiana ta obejmuje część zamówienia powierzoną do wykonania PODWYKONAWCY, WYKONAWCA i PODWYKONAWCA mogą uzgodnić odpowiednią zmianę łączącej ich umowy, w sposób zapewniający, że warunki wykonania tej umowy przez PODWYKONAWCĘ nie będą mniej korzystne niż warunki wykonania umowy zmienionej pomiędzy ZAMAWIAJĄCYM a WYKONAWCĄ.
5. Zmiana osób wskazana w ustępach poprzedzających nie wymaga zmiany umowy, a dowodnego zawiadomienia drugiej strony.
6. Strony oświadczają, że adresy podane na wstępie Umowy, są adresami właściwymi do dokonywania skutecznych doręczeń. Strony zobowiązane są do niezwłocznego informowania się o zmianie siedziby lub adresu do doręczeń. W przypadku zaniechania

wykonania tego obowiązku pismo wysłane listem poleconym na ostatni znany adres uważa się za skutecznie doręczone.

§9¹.

1. ZAMAWIAJĄCY przewiduje możliwość dokonania zmiany umowy w sytuacji wystąpienia następujących okoliczności:
 - 1) trwania wojny napastniczej przeciwko Rzeczypospolitej Polskiej lub działań zbrojnych na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej, terytorium Państwa-Strony Traktatu Północnoatlantyckiego albo na terytorium innego państwa graniczącego z Rzeczpospolitą Polską lub okupacji na tych terytoriach lub
 - 2) obowiązywania na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu klęski żywiołowej, stanu wyjątkowego albo stanu wojennego,
 - 3) występowania okoliczności utrudniających lub uniemożliwiających realizację zamówienia w związku z występowaniem stanu zagrożenia epidemiologicznego czy stanu epidemii.

- Strony umowy dopuszczają zmianę umowy w zakresie, o którym mowa w ust. 4, jeśli powyższe okoliczności mają wpływ na należyte wykonanie umowy.
2. Strony umowy wzajemnie informują się o wpływie okoliczności, o których mowa w ust. 1 na należyte wykonanie umowy potwierdzając ten wpływ oświadczeniami lub dokumentami.
3. Każda ze stron umowy może żądać przedstawienia dodatkowych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających wpływ okoliczności, o których mowa w ust. 1 na należyte wykonanie tej umowy.
4. ZAMAWIAJĄCY, po stwierdzeniu, że okoliczności, o których mowa w ust. 1, wpływają na należyte wykonanie umowy, w uzgodnieniu z wykonawcą dokonuje zmiany umowy przez:
 - 1) zmianę terminu wykonania umowy lub jej części, lub czasowe zawieszenie wykonywania umowy lub jej części,
 - 2) zmianę sposobu wykonywania dostaw, w tym zmianę terminu sukcesywnych dostaw,
 - 3) zmianę zakresu świadczenia wykonawcy i odpowiadającą jej zmianę wynagrodzenia lub sposobu rozliczenia wynagrodzenia wykonawcy,

- o ile wzrost wynagrodzenia spowodowany każdą kolejną zmianą nie przekroczy 50% wartości pierwotnej umowy.

Obowiązek informacyjny wobec osób podpisujących umowę

§ 10.

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

- 1) administratorem danych osobowych jest Zachodniopomorskie Centrum Onkologii w Szczecinie ul. Strzałowska 22; 71-730 Szczecin,

- 2) inspektorem ochrony danych osobowych u ZAMAWIAJĄCEGO jest Jacek Motylewski kontakt: adres e-mail iod@onkologia.szczecin.pl nr telefonu 91 42 51 410 wewn. 621.
- 3) dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b, c, f RODO, przy czym za prawnie uzasadniony interes wskazuje się konieczność zawarcia umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami,
- 4) dane osobowe będą przetwarzane w celu zapewnienia właściwej realizacji Umowy w zakresie: dane zwykłe – imię, nazwisko, zajmowane stanowisko i miejsce pracy,
- 5) dane osobowe nie będą udostępniane innym podmiotom, chyba, że przepisy szczególne stanowią inaczej lub będzie się to wiązało z koniecznością wynikającą z realizacji umowy,
- 6) dane osobowe będą przechowywane zgodnie z przepisami prawa przez okres 6 lat od końca roku kalendarzowego, w którym umowa zostanie zrealizowana, chyba że niezbędny będzie dłuższy okres przetwarzania z uwagi na obowiązki archiwizacyjne, dochodzenie roszczeń, obronę przed roszczeniami lub inne wymagania zawarte w obowiązujących przepisach prawa,
- 7) osoby podpisujące i realizujące umowę w imieniu WYKONAWCY mają prawo do:
 - a) żądania dostępu do danych osobowych ich dotyczących i sprostowania oraz ograniczenia przetwarzania danych,
 - b) wniesienia skargi do organu nadzorczego, którym jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych,
- 8) decyzje dotyczące danych osobowych nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO,
- 9) osobom działającym w imieniu WYKONAWCY nie przysługuje prawo:
 - a) do usunięcia danych osobowych,
 - b) do przenoszenia danych osobowych,
 - c) do sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych.

Obowiązek informacyjny wobec przedstawicieli i innych osób WYKONAWCY

§ 11.

1. Obowiązek informacyjny wobec przedstawicieli WYKONAWCY w zakresie wykonywania umowy oraz innych osób realizujących umowę w imieniu WYKONAWCY (w tym jego podwykonawcy) spoczywa na WYKONAWCY.
2. WYKONAWCA jest zobowiązany do zapewnienia, że każda z osób, o których mowa w ust. 1 zapozna się dowodnie z treścią obowiązku informacyjnego odpowiadającego treści obowiązku informacyjnego, zawartego w paragrafie poprzedzającym.

Postanowienia końcowe

§ 12.

1. Strony zobowiązują się do wzajemnego informowania we właściwym czasie o zdarzeniach mających istotne znaczenie dla realizacji niniejszej umowy.
2. WYKONAWCA nie może bez pisemnej – pod rygorem nieważności - zgody ZAMAWIAJĄCEGO przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osobę trzecią.
3. W sprawach nieuregulowanych umową stosuje się przepisy Kodeksu Cywilnego, Prawa zamówień publicznych z przepisami wykonawczymi, Ustawy o wyrobach medycznych, oraz inne obowiązujące przepisy.

§ 13.

1. W przypadku zaistnienia spraw spornych strony będą dążyć do ich załatwienia polubownie, co nie stanowi zapisu na sąd polubowny.
2. W razie nie dojścia do porozumienia strony poddadzą spór przed sąd powszechny siedziby ZAMAWIAJĄCEGO.

§ 14.

WYKONAWCA wskazuje samochody uprawnione do wjazdu na teren ZAMAWIAJĄCEGO bez uiszczania opłaty za wjazd, w celu realizacji niniejszej umowy: *(jeżeli dotyczy)*

- 1) ...
- 2) ...

§ 15.

Umowa została sporządzona w formie elektronicznej oraz przekazana każdej ze Stron. *(wersja elektroniczna)*

Lub

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, w tym jeden dla ZAMAWIAJĄCEGO i jeden dla WYKONAWCY. *(wersja papierowa)*

ZAMAWIAJĄCY:

(stempel firmowy i podpisy osób działających w imieniu ZAMAWIAJĄCEGO, wraz z pieczętkami imiennymi)

WYKONAWCA:

(stempel firmowy i podpisy osób działających w imieniu WYKONAWCY, wraz z pieczętkami imiennymi)

Wersja elektroniczna

(cyfrowe podpisy osób działających w imieniu ZAMAWIAJĄCEGO)

(cyfrowe podpisy osób działających w imieniu WYKONAWCY)

ZAŁĄCZNIKI DO UMOWY:

Załącznik nr 1: Szczegółowy opis i wycena przedmiotu zamówienia.

Załącznik nr 3
do Specyfikacji Warunków Zamówienia
nr PN-15/25

PN-15/25 FORMULARZ OFERTOWY

I. Oznaczenie WYKONAWCY składającego ofertę.

nazwa WYKONAWCY	
adres	
e-mail, telefon	
NIP	
REGON	
KRS	

II. Oferta WYKONAWCY.

*PAKIET NR <i>(wypełnia WYKONAWCA) zgodnie z pakietem na który składana jest oferta)</i>	
wartość netto (zł) <i>(wypełnia WYKONAWCA)</i>	wartość brutto (zł) <i>(wypełnia WYKONAWCA)</i>
termin realizacji zamówienia <i>(wypełnia WYKONAWCA)</i>	
☐ termin realizacji zamówienia: do 1 dnia roboczego: 40 pkt ☐ termin realizacji zamówienia: do 2 dni roboczych: 20 pkt ☐ termin realizacji zamówienia: do 3 dni roboczych: 0 pkt	

w przypadku gdy WYKONAWCA składa ofertę na więcej niż jeden pakiet należy powielić powyższą tabelę i **oznaczyć prawidłowo numer pakietu ze wskazaniem wartości dla danej części zamówienia.*

VI. Oświadczenia.

- Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz posiadamy konieczne informacje potrzebne do właściwego wykonania zamówienia.
- Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
- Oświadczamy, że zawarty w Specyfikacji Warunków Zamówienia projekt umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wybrania naszej oferty do zawarcia umowy na warunkach zawartych w projekcie w miejscu i terminie wyznaczonym przez ZAMAWIAJĄCEGO.
- Oświadczamy, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1) „RODO” wobec osób fizycznych, od których dane

osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałiśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu¹.

_____ dnia _____ 2025 r.

*podpisy osób upoważnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu WYKONAWCY*

¹ w przypadku, gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego zgodnie z przepisami RODO, Wykonawca nie składa oświadczenia z pkt 4 (usunięcie treści oświadczenia następuje przez jego wykreślenie).

*Załącznik nr 4
do Specyfikacji Warunków Zamówienia
nr PN-15/25*

**Oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Ustawy
o braku innych podstaw wykluczenia**

**(w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie oświadczenie składa
każdy z WYKONAWCÓW, oświadczenie powinno być opatrzone kwalifikowanym podpisem
elektronicznym)**

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia na:

DOSTAWĘ SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU – MAGAZYN SZPITALNY

niniejszym oświadczam, że WYKONAWCA nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie przesłanek określonych w:

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), zmienionego rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 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).

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

.....
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),

nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DOSTAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

.....
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),

nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OSWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

_____ dnia _____ 2025 r.

*podpisy osób upoważnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu WYKONAWCY*

Załącznik nr 5
do Specyfikacji Warunków Zamówienia
nr PN-15/25

**Oświadczenie WYKONAWCY o aktualności informacji zawartych
w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Ustawy PZP (JEDZ)**

***(w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie oświadczenie składa
każdy z WYKONAWCÓW, oświadczenie powinno być opatrzone kwalifikowanym
podpisem elektronicznym)***

Ja (My), niżej podpisany (ni)
działając w imieniu i na rzecz :

.....
(pełna nazwa WYKONAWCY)

.....
(adres siedziby WYKONAWCY)

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia pn. „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny”, oświadczam, że informacje zawarte w złożonym przez nas oświadczeniu - JEDZ, w zakresie niżej wymienionych podstaw wykluczenia wskazanych przez ZAMAWIAJĄCEGO są aktualne tj.:

- art. 108 ust. 1 pkt 3 Ustawy PZP,
- art. 108 ust. 1 pkt 4 Ustawy PZP, dotyczący orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- art. 108 ust. 1 pkt 5 Ustawy PZP, dotycząc zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- art. 108 ust. 1 pkt 6 Ustawy PZP.

_____ dnia _____ 2025 r.

*podpisy osób upoważnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu WYKONAWCY*

Załącznik nr 6
do Specyfikacji Warunków Zamówienia
nr PN-15/25

Oświadczenie WYKONAWCY, w zakresie art. 108 ust.1 pkt 5 Ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej dotyczy pakietu nr

(w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie oświadczenie składa każdy z WYKONAWCÓW, oświadczenie powinno być opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym)

Ja (My), niżej podpisany (ni)

działając w imieniu i na rzecz :

.....
(pełna nazwa WYKONAWCY)

.....
(adres siedziby WYKONAWCY)

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia pn. „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – magazyn szpitalny”, oświadczam, co następuje:

☐ **nie należę** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu Ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 r. poz. 1616) co WYKONAWCY, którzy również złożyli oferty w powyższym postępowaniu.

☐ **należę do tej samej grupy kapitałowej** w rozumieniu Ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 r. poz. 1616), co WYKONAWCA/Y (nazwa i adres), który/rzy również złożył/li ofertę we wskazanym powyżej postępowaniu.

Jednocześnie wykazuję, iż złożona oferta została przygotowana niezależnie od oferty wskazanego powyżej WYKONAWCY: (wypełnić)

* zaznaczyć właściwy kwadrat lub niewłaściwe skreślić

..... dnia 2025 r.

*podpisy osób upoważnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu WYKONAWCY*

*Załącznik nr 7
do Specyfikacji Warunków Zamówienia
nr PN-15/25*

ZAŁĄCZNIK ZŁOŻONY ZOSTANIE PRZED PODPISANIEM UMOWY

**Oświadczenie WYKONAWCY o aktualności informacji zawartych
w dodatkowym oświadczeniu złożonym na podstawie art. 125 ust. 1 Ustawy
w zakresie innych podstaw wykluczenia**

Oświadczam, że aktualna pozostaje informacja zawarta w oświadczeniu JEDZ w zakresie braku zachodzenia podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1-3 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. 2025 poz. 514.).

Oświadczam, że aktualna pozostaje informacja zawarta w oświadczeniu, stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ w zakresie braku podstaw 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), zmienionego rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 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).

_____ dnia _____ 2025 r.

*podpisy osób upoważnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu WYKONAWCY*