

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI  
ZDROWOTNEJ MSW w RZESZOWIE  
35-111 RZESZÓW, UL. KRAKOWSKA 16  
TEL. /17/ 86-43-312, TEL./FAX. /17/850-70-53  
NIP: 813-28-92-063, REGON: 690028840

---

Rzeszów, 20.11.2014 r.

ZNAK SPRAWY Z/ZZP.2375.21.14

## **SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO  
o wartości nie przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8  
ustawy prawo zamówień publicznych

**na dostawę materiałów kardiologicznych na potrzeby pracowni  
hemodynamiki  
CPV 33.14.00.00-3**

Postępowanie o zamówienie publiczne prowadzone na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia  
2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013r. poz. 907 z późniejszymi zmianami)

Specyfikację zatwierdza: \_\_\_\_\_

## ROZDZIAŁ I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów kardiologicznych na potrzeby pracowni hemodynamiki do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie, transportem oraz na koszt i ryzyko Wykonawcy. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa formularz asortymentowo-cenowy (**załącznik nr 6** do SIWZ) będący integralną częścią niniejszej specyfikacji. **Wypełniony załącznik należy dołączyć do oferty.** Podane w załączniku nr 6 ilości mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w terminie obowiązywania umowy wg faktycznych potrzeb Zamawiającego.
2. **Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.** Ilość pakietów 11. Przedstawienie oferty nie obejmującej całego asortymentu znajdującego się w zadaniu spowoduje jej odrzucenie bez dalszego rozpatrywania.
3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
4. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.
5. Minimalny termin płatności wymagany przez Zamawiającego to 30 dni od daty dostarczenia faktury.
6. **Warunki dodatkowe dotyczące przedmiotu zamówienia:**
  - a) Termin ważności przedmiotu zamówienia: nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy.
  - b) Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych w oparciu o art.29 ust.3 ustawy, przy czym oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wszelkie wymagania Zamawiającego, o wszystkich parametrach nie gorszych niż te określone w siwz. Wykazanie równoważności zaferowanego przedmiotu zamówienia spoczywa na Wykonawcy.

## ROZDZIAŁ II. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin realizacji zamówienia:
  - a) Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą na zasadzie „banku sprzętu” tzn. Wykonawca zobowiązany jest dostarczać sprzęt w oparciu o zamówienia ilościowo-asortymentowe składane przez Zamawiającego po wyczerpaniu danego asortymentu
  - b) Termin realizacji zamówienia nie dłuższy niż 2 dni robocze od daty złożenia zamówienia.
  - c) Możliwość dostaw awaryjnych do 24 godzin od daty telefonicznego złożenia zamówienia.
2. **Zamówienia realizowane będą przez okres 3 miesięcy** od dnia zawarcia umowy z Wykonawcą wyłonionym w wyniku rozstrzygnięcia niniejszego postępowania o zamówienie publiczne

## ROZDZIAŁ III

### WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW

W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy Prawo zamówień publicznych, spełniają warunki i wymagania określone w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki:

1. Posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.  
Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu zostanie dokonana na podstawie przedłożonych oświadczeń i dokumentów tj. aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2

ustawy Prawo zamówień publicznych oraz na podstawie złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (załącznik nr 2)

2. Posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie do wykonania zamówienia, Zamawiający dokona oceny spełnienia warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (załącznik nr 2)
3. Dysponują odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia, Zamawiający dokona oceny spełnienia warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (załącznik nr 2)
4. Znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia, Zamawiający dokona oceny spełnienia warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (załącznik nr 2)
5. Nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia w trybie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy PZP, dla uznania, że Wykonawca spełnia warunek, Zamawiający żąda, by Wykonawca dołączył do oferty:
  - a. oświadczenie zgodnie z wzorem, stanowiącym **załącznik nr 3 do SIWZ**
  - b) listę podmiotów, należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy PZP albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej.

#### **ROZDZIAŁ IV**

#### **WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Z dokumentów i oświadczeń musi wynikać, że wykonawca spełnia warunek udziału na dzień składania ofert. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia tego warunku spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania po wyczerpaniu czynności wezwania do uzupełnienia dokumentów.

1. Dla udokumentowania spełnienia wymaganych warunków oraz uznania formalnej poprawności, oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:
  - a) Oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy pzp - **załącznik nr 2 do SIWZ**

Dopuszcza się wspólne ubieganie się przez Wykonawców o udzielenie zamówienia, zgodnie z art. 23 ustawy - Prawo zamówień publicznych. W takim przypadku Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji obowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia,
2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, należy przedłożyć:
  - a) Oświadczenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania o zamówienie publiczne o których mowa w art. 24 ustawy pzp (**załącznik nr 3 do SIWZ**);
  - b) Pełnomocnictwo określające jego zakres w przypadku, gdy Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik;

- c) W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie niniejszego zamówienia Wykonawcy występujący wspólnie zobowiązani są przedstawić pełnomocnictwo do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz umowę stanowiącą podstawę wspólnego wystąpienia o udzielenie zamówienia publicznego. Wymagana forma dokumentów: kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez jednego z Wykonawców składających ofertę, któremu udzielono upoważnienia do reprezentacji pozostałych Wykonawców występujących wspólnie wobec Zamawiającego.
- d) aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust.1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.  
W przypadku gdy wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa powyżej należy przedstawić dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- e) Wykonawca, wraz z ofertą, musi złożyć listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Pzp, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej. Informacja stanowi **załącznik nr 5 do SIWZ**.

Pozostałe oświadczenia i dokumenty, które należy załączyć do oferty:

1. Formularz ofertowo-cenowy **Załącznik nr 1**,
2. Pełnomocnictwo do podpisania oferty, jeżeli upoważnienie do jej złożenia nie wynika z przepisów bądź z zapisów właściwego rejestru – KRS,
3. Parafowany wzór umowy „bank sprzętu” **Załącznik nr 4**,
5. Odpowiednie świadectwa dopuszczenia do stosowania – zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych; - deklaracja zgodności/certyfikat CE producenta,
6. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (np. ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis), z którego muszą wynikać wymagane parametry
7. Wypełniony formularz asortymentowo-cenowy (**załącznik nr 6**);
8. W przypadku wspólnego ubiegania się wykonawców o udzielenie zamówienia, listę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz dokument ustanawiający pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia.

Dokumenty powinny być złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Potwierdzenia kserokopii dokumentów dokonuje osoba upoważniona do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy bądź wyznaczony pełnomocnik; w przypadku, kiedy potwierdzenia dokumentów dokonuje osoba niewymieniona w dokumencie upoważniającym do występowania w obrocie prawnym, należy dołączyć upoważnienie. W przypadku składania elektronicznych kopii dokumentów powinny być one opatrzone przez Wykonawcę bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu. Dokumenty sporządzone w języku obcym powinny być składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

## **ROZDZIAŁ V. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**

1. Zamawiający dopuszcza, aby oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje były przekazywane pisemnie, faksem oraz drogą elektroniczną. Jeżeli oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zostaną przekazane faxem lub drogą elektroniczną fakt ich otrzymania zostanie niezwłocznie potwierdzony na żądanie każdej ze stron.
2. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców.
3. Do porozumiewania się z Wykonawcami uprawnieni są:

lek. med. Andrzej Curzytek – Kierownik Oddziału Kardiologicznego- od poniedziałku do piątku  
w godz. 10<sup>00</sup> – 14<sup>00</sup>, tel. 17 86-43-209,

lek. med. Wojciech Stecko od poniedziałku do piątku w godz. 10<sup>00</sup> – 14<sup>00</sup>, tel. 17 86-43-364,

w kwestiach proceduralnych: Marek Pytel – tel. /17/ 86-43-215

od poniedziałku do piątku w godz. od 10:00 do godz. 14:00

e-mail: [zaopatr@szpitalmsw.rzeszow.pl](mailto:zaopatr@szpitalmsw.rzeszow.pl)

## **ROZDZIAŁ VI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

## **ROZDZIAŁ VII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

## **ROZDZIAŁ VIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT**

1. Wykonawca może złożyć jedną ofertę. Wykonawcy mogą również wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku, Wykonawcy ustalają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego
2. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej w języku polskim, w sposób czytelny i nieścieralny, strony winny być ponumerowane oraz parafowane przez upoważnioną osobę. Wzór formularza oferty oraz pozostałych załączników stanowią Załączniki nr 1, nr 2, nr 3, nr 4 nr 5 oraz nr 6 do SIWZ. Treść oferty musi odpowiadać treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Oferta musi być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania firmy. Wszystkie podpisy złożone w ofercie winny być opatrzone pieczęcią imienną osoby składającej podpis celem jej identyfikacji. Wszelkie poprawki lub zmiany w treści oferty muszą być parafowane przez osobę podpisującą ofertę.
4. Wykonawcy ponoszą wszelkie ewentualne koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
5. Ofertę wraz z załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi wykonawcy oraz napisem:

**„Oferta na przetarg nieograniczony na dostawę materiałów kardiologicznych na potrzeby pracowni hemodynamiki”**

**Nie otwierać przed 05.12.2014r. godz. 12:30”**

6. Postępowanie o udzielenie zamówienia jest jawne. Nie ujawnia się jednak informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli

Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy pzp. Jeżeli oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa, co do których Wykonawca zastrzegł, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, dokumenty zawierające te informacje należy wydzielić w osobnej części oferty.

#### **UWAGA:**

W rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, *przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nie ujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, handlowe lub organizacyjne przedsiębiorstwa, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.*

(Dz. U. Nr 47 z 1993r., poz. 211 ze zmianami)

### **ROZDZIAŁ IX. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

1. Ofertę w zamkniętej, opisanej kopercie należy złożyć **do dnia 05.12.2014r. do godz. 12:00** w Sekretariacie Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW (bud. „C”, pok. 104), ul. Krakowska 16,35-111 Rzeszów.
2. Jeżeli oferta wpłynie do zamawiającego pocztą lub inną drogą (np. pocztą kurierską) o terminie złożenia oferty decyduje termin dostarczenia do zamawiającego, a nie termin wysłania np. listem poleconym bądź złożenia zlecenia poczcie kurierskiej. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona wykonawcy bez otwierania po upływie terminu przewidzianego na wniesienie protestu. Na żądanie wykonawca otrzyma pisemne potwierdzenie złożenia oferty wraz z numerem, jakim została oznakowana oferta.
3. Otwarcie ofert jest jawne i następuje bezpośrednio po upływie terminu do ich składania. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które odbędzie się w siedzibie zamawiającego w bud. „A” Świetlica **dnia 05.12.2014r. o godz. 12:30.**
4. Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert zamawiający poda nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny.
5. Wykonawca nie ma obowiązku być obecny przy otwarciu kopert z ofertą. Informacje podawane podczas otwarcia ofert przekazuje się niezwłocznie wykonawcom, którzy nie byli obecni przy otwarciu ofert, na ich wniosek.

### **ROZDZIAŁ X. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY**

1. Cena za przedmiot oferty musi zawierać koszty transportu do miejsca przeznaczenia towaru, ubezpieczenia towaru, opłat pośrednich (np. opłaty lotniskowe, koszty rewizji, koszty załadunku i rozładunku), opłat celnych, rabatów cenowych (uwzględnionych w cenie jednostkowej), podatku VAT. Cena musi być wyrażona w złotych polskich.
2. Wykonawca powinien skalkulować cenę do miejsca dostawy, w sposób jednoznaczny, bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia.
3. Sposób obliczenia ceny: Wartości brutto w poszczególnych zadaniach powinny zostać obliczone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 27.04.2004r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, zaliczkowego zwrotu podatku, zasad wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. 2004 nr 97, poz. 971) tj. zgodnie ze wzorem:  
$$\text{cena jednostkowa} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek VAT} = \text{wartość brutto}$$
4. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.
5. Zamawiający poprawia w ofercie oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na

niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

## **ROZDZIAŁ XI. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT**

1. Zamawiający wybiera ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.  
Jedynym kryterium oceny ofert jest **cena brutto - 100%**. W związku z tym Zamawiający udzieli zamówienia dostawcy, który zaoferował najniższą cenę oraz którego oferta spełnia wymogi SIWZ.
2. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert. Zamawiający poprawia w ofercie oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
3. W przypadku wątpliwości Zamawiający w celu ustalenia, czy oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia, zwróci się w formie pisemnej do Wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny. Zamawiający, oceniając wyjaśnienia, będzie brał pod uwagę obiektywne czynniki, w szczególności oszczędność metody wykonania zamówienia, wybrane rozwiązania techniczne, wyjątkowo sprzyjające warunki wykonywania zamówienia dostępne dla Wykonawcy, oryginalność projektu Wykonawcy oraz wpływ pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub, jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdza, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.
4. Jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym jedynym kryterium oceny ofert jest cena, nie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

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

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty, o: wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę) i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano i uzasadnienie jej wyboru, wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne, wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego z Wykonawcą, którego oferta została wybrana w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty, nie później jednak niż przed upływem terminu związania ofertą. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w art. 94 ust.1 ustawy pzp, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta.
3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, będzie uchylał się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny.

- Umowa wraz z załącznikami podpisana przez Zamawiającego zostanie przesłana Wykonawcy w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach listem poleconym. Wykonawca po podpisaniu umowy zobowiązany jest odesłać Zamawiającemu jeden egzemplarz umowy z załącznikami w sprawie zamówienia publicznego w terminie 7 dni od otrzymania umowy.

## **ROZDZIAŁ XII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

## **ROZDZIAŁ XIII. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY – WZÓR UMOWY**

- Zamawiający określa warunki umowy na realizację zamówienia w niniejszym postępowaniu **Projekcie Umowy**, który stanowi **załącznik nr 4** do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- Zgodnie z art. 144 ustawy pzp Zamawiający przewiduje zmianę treści umowy w przypadku zmiany stawki podatku VAT w okresie obowiązywania umowy. Umowa będzie aneksowana.
- Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w zakresie:
  - numeru katalogowego sprzętu,
  - nazwy sprzętu przy zachowaniu jego parametrów,
  - ilościowym (zmiany ilości poszczególnego asortymentu w ramach ilości ujętych w umowie),
  - sposobu konfekcjonowania,
  - wystąpienia przejściowego braku sprzętu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od sprzętu objętego umową.
- Zamawiający dopuszcza możliwość zwiększenia kontraktu o 20% wartości po upływie terminu związania umową.

## **ROZDZIAŁ XI. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA**

Środki ochrony prawnej przysługujące w postępowaniu o wartości nie przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy prawo zamówień publicznych szczegółowo opisane są w Dziale VI Rozdział 1 i 2 ustawy pzp.

W postępowaniu o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:

- wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
- opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu;
- wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
- odrzućcia oferty odwołującego.



FORMULARZ OFERTOWO - CENOWY

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
(pieczętka firmowa wykonawcy)

- I. Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym z dnia 27.11.2014r. na dostawę materiałów kardiologicznych na potrzeby pracowni hemodynamiki do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, oferujemy dostawę **przedmiotu zamówienia objętego postępowaniem**  
**\* w zakresie zadania nr .....**  
**za cenę netto:** ....., **co stanowi**  
**cenę brutto:** .....  
słownie: .....  
w tym podatek VAT ..... zł

W załączeniu szczegółowa oferta cenowa (wypełniony formularz asortymentowo-cenowy)

- II. Oświadczamy, że oferujemy dostawę przedmiotu zamówienia za cenę określoną w punkcie I formularza ofertowego. Przedmiot zamówienia wykonamy według zapotrzebowania Zamawiającego.

Ceny jednostkowe nie ulegną wzrostowi przez cały okres obowiązywania umowy. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty otwarcia oferty.

- III. W rozliczeniach będzie obowiązywać termin płatności, **który wynosi ..... dni** (nie mniej niż 30 dni). Płatności będą dokonywane przelewem na rachunek Wykonawcy.

- IV. Oświadczamy, że zaoferowane materiały kardiologiczne na potrzeby pracowni hemodynamiki spełniają wymagania określone w obowiązujących na dzień złożenia oferty przepisach prawa i posiadają stosowne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu.

- V. Oświadczamy, że uzyskaliśmy konieczne informacje potrzebne do przygotowania oferty, zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia oraz projektem umowy i nie wnosimy zastrzeżeń. Oświadczamy, że wyrażamy zgodę na wszystkie warunki opisane w SIWZ.

- VI. Będąc świadomym odpowiedzialności karnej określonej w ustawie z dnia 12 października 1994r. o ochronie obrotu gospodarczego i zmianie niektórych przepisów prawa karnego (Dz. U. z 1994r. Nr 126 poz. 615) a w szczególności treści art. 3 oświadczamy, że złożona przez nas oferta została przygotowana rzetelnie przy wykorzystaniu całej posiadanej wiedzy, a wszystkie zawarte w niej oświadczenia i dokumenty potwierdzają stan faktyczny.

\_\_\_\_\_  
Podpis i pieczętka osoby  
upoważnionej do reprezentowania firmy

- **Uwaga: Formularz oferty należy dołączyć do każdego pakietu oddzielnie.**

---

**Oświadczenie o spełnianiu warunków podmiotowych wymaganych przez Zamawiającego**

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę materiałów kardiologicznych na potrzeby pracowni hemodynamiki dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie

Ja (imię i nazwisko):

.....  
w imieniu reprezentowanej przeze mnie firmy:

.....

**oświadczam, że:**

**A.**

- a) posiadamy uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
- b) posiadamy wiedzę i doświadczenie;
- c) dysponujemy odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia;
- d) spełniamy warunki dotyczące sytuacji ekonomicznej i finansowej;

---

**B.**

Przy wykonywaniu zamówienia będziemy polegać na:

- wiedzy i doświadczeniu,\*
- potencjale technicznym,\*
- osobach zdolnych do wykonania zamówienia,\*
- zdolnościach finansowych\*

**innych podmiotów**

**W załączeniu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.**

.....  
\* niepotrzebne skreślić

Miejsce i data:.....

---

podpis i pieczęć osoby  
upoważnionej do reprezentowania firmy

**Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z powodu niespełniania warunków, o których  
mowa w art. 24 ust. 1 ustawy pzp**

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę materiałów kardiologicznych na potrzeby pracowni hemodynamiki dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie

Ja (imię i nazwisko):

.....

w imieniu reprezentowanej przeze mnie firmy:

.....

**oświadczam, że:**

na dzień składania ofert brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy

Miejsce i data:.....

---

podpis i pieczęć osoby  
upoważnionej do reprezentowania firmy

**Wzór umowy nr ...../ 2014  
bank sprzętu**

zawarta w dniu ..... 2014 r. w zakresie zadania nr....., pomiędzy:

**Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej MSW** w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, wpisanym do KRS pod numerem 0000020148 prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS, zwanym w treści umowy **Zamawiającym** reprezentowanym przez:

Dyrektora Zbigniewa Widomskiego

a

..... wpisanym do ..... pod numerem .....  
prowadzonego przez .....zwanym w treści umowy

**Dostawcą** reprezentowanym przez:

.....  
w rezultacie dokonania przez Zamawiającego wyboru oferty Dostawcy w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007r. Nr 223, poz. 1655 z późn.zm.).

§ 1

1. Zamawiający zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Zamawiającego materiałów kardiologicznych wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy [zwanym dalej sprzętem].
1. Zamawiający zaznacza, iż podane w SIWZ ilości sprzętu stanowią wielkość szacunkową, ustaloną w oparciu o plany realizacji. Mogą one ulec w okresie obowiązywania umowy zmniejszeniu wg faktycznych potrzeb Zamawiającego. Różnica wynikająca z faktycznego zużycia sprzętu w stosunku do ilości szacunkowej nie może stanowić podstawy do żądania przez Dostawcę wykonania umowy w zakresie niewykonanym, w tym domagania się odbioru przez Zamawiającego określonych wielkości czy ilości dostaw oraz zgłaszania związanych z tym jakichkolwiek roszczeń.
2. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć sprzęt do depozytu „banku sprzętu” w pełnym asortymencie oraz w pełnej rozmiarówce /długości, średnicy itp./ określonej w poszczególnych pozycjach pakietu w terminie do 7 dni od daty podpisania umowy. Zapasy w „banku sprzętu” pozostają własnością Dostawcy. Dokumentem przyjęcia do „banku sprzętu” jest protokół przekazania.
3. Zamawiający sporządza na podstawie dokumentacji medycznej zestawienie wydanego do zużycia sprzętu. Zestawienie zostaje przekazane Dostawcy w formie ..... na adres ..... i stanowi podstawę do wystawienia faktury
4. Dostawcy należy się tylko wynagrodzenie za sprzęt zużyty do przeprowadzonych zabiegów.
5. Dostawca zobowiązuje się wymieniać sprzęt pozostający w "banku sprzętu" na 3 m-ce przed upływem ważności terminu na równoważny z dłuższą datą ważności.
6. Dostawca ma prawo sprawdzić w obecności reprezentanta Zamawiającego stan ilościowy banku sprzętu. Termin inwentaryzacji będzie uzgadniany z Zamawiającym przynajmniej na 14 dni przed jej datą. Za wszelkie braki nie wykazane w zamówieniach oraz uszkodzenia wyrobów znajdujących w banku sprzętu będzie obciążany Zamawiający.
7. Po zakończeniu niniejszej umowy Dostawca odbierze na swój koszt od Zamawiającego sprzęt niewykorzystany do zabiegów medycznych.
8. Dostawca odpowiada wobec Zamawiającego za wady fizyczne i jakościowe dostarczanego towaru na podstawie przepisów Kodeksu Cywilnego. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru Dostawca zobowiązuje się niezwłocznie załatwić reklamację, nie później jednak niż w terminie 10 dni od jej złożenia na piśmie przez Zamawiającego.
9. Dostawca zapewnia, że dostarczy artykuły fabrycznie nowe, kompletne, o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości, a także wolne od wad materiałowych i prawnych. Gwarantuje także, że

dostarczone wyroby dopuszczone są do stosowania w Zakładach Opieki Zdrowotnej w Polsce, i posiadają, o ile są wymagane prawem, stosowne certyfikaty, atesty, deklaracje zgodności itp.

## § 2

1. Sprzęt będzie dostarczany sukcesywnie do Zamawiającego przez okres 3 miesięcy od dnia podpisania umowy
2. Bezpośrednio przed każdą dostawą przedstawiciel Zamawiającego określi telefonicznie lub faksem rodzaj i ilość zamawianego sprzętu. Terminy dostaw będą każdorazowo uzgadniane.
3. Dostawy będą realizowane w terminie 2 dni roboczych od złożenia zamówienia. Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy. Dostawca ma obowiązek wniesienia sprzętu do Magazynu Pracowni Radiologii Zabiegowej znajdującego się w budynku głównym Szpitala na II piętrze. .
4. Dostawca zobowiązuje się do zrealizowania dostaw awaryjnych w terminie do 24 godzin od daty telefonicznego złożenia zamówienia
5. Wszystkie koszty związane z dostawą sprzętu loco Magazynu Pracowni Radiologii Zabiegowej SP ZOZ MSW w Rzeszowie, ul. Krakowska 16 (transport, ubezpieczenie, opakowanie, opłaty podatkowe, rozładunek i inne czynności Dostawcy związane z przygotowaniem dostaw) pokrywa Dostawca. Koszty te stanowią składnik ceny ofertowej Dostawcy.

## § 3

1. Za sprzęt Zamawiający zapłaci Dostawcy cenę zgodnie z ofertą przetargową stanowiącą załącznik nr 1 w terminie ..... dni od daty dostarczenia faktury, w wysokości netto..... zł, co stanowi wartość brutto ..... zł (słownie: .....), płatnej przelewem na konto Dostawcy: .....
2. Cena sprzętu zaoferowana przez Dostawcę w ofercie z dnia ..... stanowiącej załącznik nr 1 nie ulegnie zmianie przez cały okres obowiązywania umowy za ewentualnym wyjątkiem:
  - a) w przypadku zmiany stawki podatku VAT na sprzęt, w trakcie obowiązywania umowy cena brutto ulegnie zmianie, natomiast cena netto pozostanie niezmienna
3. W przypadku okresowych promocji lub rabatów na sprzęt Dostawca zobowiązuje się do zastosowania warunków promocyjnych.
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku sprzętu dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie

## § 4

1. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
  - a) za rozwiązanie umowy z winy Dostawcy w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej dostawy,
  - b) za przekroczenie terminu ustalonej dostawy o więcej niż 24 godzin w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
  - c) za nie wypełnienie zobowiązań jakościowych ustalonych w § 1 ust. 5 w wysokości 0,1% wartości dostawy, za każdy dzień zwłoki w wymianie towaru na wolny od wad.
2. Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne, na zasadach ogólnych.
3. Za szkody wynikłe z nie wykonania lub nienależytego wykonania innych zobowiązań umownych, strony ponoszą odpowiedzialność na zasadach ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego.

## § 5

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonane umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

## § 6

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego.
2. Sprawy sporne wynikłe w trakcie realizacji umowy podlegają rozstrzygnięciu przez właściwy rzeczowo sąd w Rzeszowie.
3. Wszelkie zmiany niniejszej umowy należy dokonywać za zgodą obu stron w formie pisemnej (aneks do umowy) pod rygorem nieważności.
4. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w zakresie:
  - a) numeru katalogowego sprzętu,
  - b) nazwy sprzętu przy zachowaniu jego parametrów,
  - c) ilościowym (zmiany ilości poszczególnego asortymentu w ramach ilości ujętych w umowie),
  - d) sposobu konfekcjonowania,
  - e) wystąpienia przejściowego braku sprzętu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od sprzętu objętego umową.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość zwiększenia kontraktu o 20% wartości po upływie terminu związania umową.
6. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, z których 1 egz. otrzymuje Zamawiający i 1 egz. Dostawca.

**ZAMAWIAJĄCY**

**DOSTAWCA**

.....  
(pieczętka Wykonawcy)

....., dnia ..... 2014 r.

**Informacja  
o przynależności Wykonawcy do grupy kapitałowej  
(art. 26 ust. 2d ustawy Prawo zamówień publicznych)**

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę materiałów kardiologicznych na potrzeby pracowni hemodynamiki do SP ZOZ MSW w Rzeszowie, oświadczamy, że:\*

- Nie należymy do grupy kapitałowej
- Należymy do grupy kapitałowej

Jeżeli Wykonawca wchodzi w skład grupy kapitałowej, do niniejszej informacji załącza listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.

Lista podmiotów należących do grupy kapitałowej:\*\*

1. ....
  2. ....
  3. ....
  4. ....
  5. ....
- (...)

\* odpowiednio zakreślić

\*\*uzupełnić w przypadku przynależności do grupy kapitałowej w rozumieniu definicji zawartej w art. 4 pkt. 14 ustawy z dnia 16 lutego 2007 roku o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2007 r., nr 50, poz. 331 z późn. zmianami)

---

podpis i pieczętka osoby  
upoważnionej do reprezentowania firmy

## Formularze asortymentowo-cenowe

## Zadanie nr 1

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<p><b>Cewniki diagnostyczne</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Światło wewnętrzne dla 6F 1.42mm /.056"/, dla 5F lewy 1.19mm /.047"/, 5F prawy 1.14mm /.045"/ (dwie różne średnice przy 5F do prawej i lewej tętnicy: większy przepływ do LCA i lepsze podparcie do RCA)</li> <li>- Długości cewnika 100, 110, 125cm, oraz 80 i 90cm</li> <li>- Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1200 PSI.</li> <li>- Jednorodne podwójne zbrojenie metalowe na całej długości.</li> <li>- Konstrukcja strefowa: cztery strefy sztywności na długości cewnika</li> <li>- Miękkie pierwsze zagięcie i atraumatyczna końcówka</li> </ul> <p><b>Cewniki diagnostyczne</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Światło wewnętrzne dla 7F 1.62mm / .064/, 6F 1.42mm /.056"/, dla 5F 1.14 mm /.045"/.</li> <li>- Długości cewnika 100, 110 i 125cm</li> <li>- Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1200 PSI.</li> <li>- Jednorodne pojedyncze zbrojenie metalowe na całej długości.</li> <li>- Konstrukcja strefowa: cztery strefy sztywności na długości cewnika</li> <li>- Miękki szaft i sztywne pierwsze zagięcie</li> </ul>	600							
2	<p><b>Stent platynowo-chromowy DES</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- średnice 2.25 -4.00mm (2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00)</li> <li>- długości 8-38mm (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38mm) z pominięciem rozmiaru 2.25 x 38mm</li> <li>- stop platynowo-chromowy (PtCr) – zawartość platyny 33% wagi.</li> <li>- pochodna rapamycyny (everolimus) uwalniana z trwałego polimeru akrylowo-fluorowego</li> </ul>	45							



	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ciśnienie nominalne 11 atm</li> <li>- ciśnienie RBP 18atm dla średnic 2.25 -2.75 i 16atm dla 3.0 – 4.0mm</li> <li>- stosunek powierzchni stentu do naczynia 12,5-15,1 %,</li> <li>- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.018” dla wszystkich rozmiarów</li> <li>- profil stentu z balonem dla średnicy 3.0 mm max. 0.040”,</li> <li>- długość balonu poza stentem („balloon overhang”) 0.4mm</li> <li>- recoil max. 3%</li> <li>- duża siła radialna min. 0.26 N/mm</li> <li>- możliwość zwiększenia średnicy stentu ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 5% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.17mm)</li> <li>- możliwość przepięcia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury</li> </ul>							
3	<p><b>Stent stalowy</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- średnice 2.25 -5.00mm (2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5, 5.0)</li> <li>- długości 8-32mm (odstęp co 4mm)</li> <li>- stal 316L</li> <li>- konstrukcja monokomórkowa wykonana techniką slotted tube</li> <li>- ciśnienie nominalne 9atm.</li> <li>- ciśnienie RBP 18atm dla 2.25-4.00 i 16atm dla 4.50-5.00 (RBP dla 3.00mm 18atm)</li> <li>- skrócenie stentu przy implantacji &lt; 3,5 %,</li> <li>- stosunek powierzchni stentu do naczynia, w zależności od rozmiaru 14-18 %,</li> <li>- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017” dla wszystkich rozmiarów</li> <li>- profil stentu z balonem dla średnicy 3.0mm wynosi 0.041”,</li> <li>- grubość ściany stentu 0.0038” (96 μm),</li> <li>- duża siła radialna 0.142 lbs/mm = 4738,5 mmHg</li> <li>- możliwość zwiększenia średnicy stentu ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 15% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.48mm)</li> <li>- możliwość przepięcia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury</li> </ul>	15						

4	<p><b>Balon wysokociśnieniowy do postdylatacji:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- średnice 2.00 -5.00mm (2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00, 4.50, 5.0)</li> <li>- długości 6-20mm (6, 8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.00 – 4.00mm</li> <li>- dwusegmentowa budowa shaft'u wewnętrznego</li> <li>- ciśnienie nominalne 12atm.</li> <li>- ciśnienie RBP 20atm dla 2.00-4.00 18atm dla 4.50-5.00 (RBP dla 3.00 - 20atm)</li> <li>- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów</li> <li>- duża niepodatność (precyzja doprężenia stentu), przyrost średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o mniej niż 5,5% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.16mm)</li> </ul>	90						
5	<p><b>Balon niskociśnieniowy do predylatacji</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- średnice 1.20 -4.00mm (1.20, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00)</li> <li>- w średnicy 1.20 oraz 1.50mm dostępne dwie sztywności szafu do zmian krętych i CTO (Push)</li> <li>- długości 8-20mm (8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.0 – 4.0mm</li> <li>- dostępne dwa typy balonów: Monorail i OTW we wszystkich rozmiarach</li> <li>- hydrofilne pokrycie shaft'u</li> <li>- ciśnienie nominalne 6atm.</li> <li>- ciśnienie RBP 18 atm dla 1.20mm, 14atm dla 1.50-3.25 oraz 12atm dla 3.50-4.00</li> <li>- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów</li> <li>- możliwość zwiększenia średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o ponad 6% dla wszystkich rozmiarów</li> </ul>	100						
6	<p><b>System protekcji dystalnej</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- zakres zaopatrywanych średnic 3.50 – 5.50mm</li> <li>- długość systemu 190cm</li> <li>- obrotowy koszyczek zintegrowany z liderem wieńcowym 0.014" ułożonym niekoncentrycznie.</li> <li>- możliwość ręcznego formaowania krzywizny końcówki lidera</li> </ul>	5						

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- wielkość oczek filtra 110 mikronów</li> <li>- markery widoczne w skopii: końcówka 3cm, pętla nitynolowa otwierająca koszyczek oraz maker proksymalny</li> </ul>							
				<b>Razem:</b>		zł		

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

**Zadanie nr 2**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<b>Cewniki prowadzące standardowe do PCI</b> - duża średnica wewnętrzna 0,058"-5F; 0,071"-6F; 0,081"-7F; 0,090"-8F 0,103"-9F - oferowane średnice: 5F, 6F, 7F, 8F, 9F - metalowe zbrojenie zachowujące niezmiennie światło wewnątrz na całej długości cewnika - miękka atraumatyczna końcówka + marker widoczny w skopii, - stabilność krzywizny w temp. 37 °C przez okres całego zabiegu - odporność na skręcanie i załamania - dobra pamięć kształtu - dobra manewrowalność - wysoka trwałość cewnika - pełna gama krzywizn typowych i nietypowych – min. 89 w każdej średnicy: (Judkins L&R, Amplatz J&R, Femoral J&R, Multipurpose, Bypass, Extra Back Up L&R, MAC – Multi Aortic Curve, Champ, 3DRight) – umożliwiająca dostęp z nakłucia tętnicy udowej, promieniowej, ramieniowej, dojście do by-passów jak i innych nietypowych odejść naczyń - możliwość zamówienia cewników z otworami bocznymi i z modyfikowanymi końcówkami - standardowe długości 100 cm dla wszystkich średnic. - dostępna długość cewnika prowadzącego 55cm, 90cm i 110cm dla cewników 6F i 7F	200							
2	<b>Cewniki balonowe typu SC</b> - typ: "rapid exchange" i OTW ( w całym wymaganym przedziale średnic) - ciśnienie nominalne 6 - 8 atm( balon 1,25mm ciśnienie NP i RBP = 12 atm) - balon o średnicy 1,25 mm o specjalnej konstrukcji jest przeznaczony do pokonywania bardzo trudnych, ciasnych zmian w naczyniach i do zabiegów CTO. Balon ten pozbawiony jest tzw. fałdów w celu jeszcze łatwiejszego pokonywania wąskich zmian. - ciśnienie RBP 12-14 atm. - profil balonu 0,023" przy średnicy 3,0mm	100							

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- profil balonu 0,020" przy średnicy 1,25mm</li> <li>- obecność w ofercie cewników balonowych o średnicy 1,25 mm i 1,5 mm przeznaczonych do udrożeń trudnych zmian</li> <li>- dla balonów o średnicy 1,25mm i 1,5mm - obecność jednego markera</li> <li>- profil wejścia końcówki balonu 0,016"</li> <li>- końcówka w połączeniu z niskim profilem powinna zapewniać łatwość przejścia przez ciasne, kręte i zwapniałe zmiany w naczyniach</li> <li>- udokumentowana możliwość wykonywania zabiegu metodą „kissing balloon” przy użyciu cewnika prowadzącego 6F przy jakiegokolwiek kombinacji balonów do średnicy 3,5 mm</li> <li>- średnice balonu: 1,25; 1,5; 2,0; 2,25; 2,50; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0 mm (dla średnic od 2,0 do 4,0 mm skok średnicy balonu co 0,25 mm)</li> <li>- dostępne długości od 6,0; 10; 12; 15; 20; 25; 30,0 mm</li> </ul>							
3	<p><b>Cewniki balonowe wieńcowe typu NC</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- typ: “rapid exchange”</li> <li>- średnice balonu: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 mm</li> <li>- różne długości balonu: 6; 9, 12, 15, 21, 27 mm</li> <li>- trwałość kształtu – nie odkształca się po pierwszym wypełnieniu</li> <li>- nominal pressure 10 atm.</li> <li>- rated burst pressure 18 atm.</li> <li>- distal shaft 2,4F/2,6F, proximal shaft 1,9F (dla cewników o śr. 2,0-3,75 mm)</li> <li>- distal shaft 3,0F, proximal shaft 1,9F (dla cewników o śr. 4,0-5,0 mm)</li> <li>- długość użytkowa cewnika 142 cm</li> <li>- crossing profile (dla balonu 3,0 mm) – 0,026" dla rozmiaru 2,0 mm – 0,024"</li> <li>- selektywne pokrycie balonu materiałem hydrofilnym Selective Dura – Trac™ – zapobiega przemieszczaniu się podczas inflacji</li> <li>- entry profile 0,016"</li> <li>- cewnik balonowy przeznaczony do doprężania stentów</li> </ul>	50						
4	<p><b>Cewnik do aspiracji skrzeplin</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- cewnik przeznaczony do użycia w systemie krążenia wieńcowego i obwodowego, łącznie z pomostami aortalno-wieńcowymi</li> <li>- cewnik przeznaczony do pobierania i aspiracji materiału zatorowego (np. skrzeplin) w trakcie przezskórnej angioplastyki wieńcowej, innej przezskórnej angioplastyki i w czasie implantacji stentu, a także do selektywnego, donaczyniowego podawania środków diagnostycznych lub terapeutycznych, z okluzją naczyniową lub bez niej</li> <li>- cewnik typu monorail; z końcówką typu Luer-lock położoną proksymalnie</li> </ul>	25						

<ul style="list-style-type: none"> <li>- marker na dystalnym końcu cewnika oraz dostępność w ofercie cewników z markerami rozlokowanymi na szafcie cewnika na jego 90cm i 100 cm długości;</li> <li>- hydrofilne pokrycie dystalnych 40 cm cewnika aspiracyjnego kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F.</li> <li>- obecność w ofercie dwóch zestawów: o średnicy zewnętrznej max. 0,068" kompatybilnych z cewnikiem prowadzącym 6F (0,070"), oraz zestawów o średnicy zewnętrznej max. 0,078" kompatybilnych z cewnikiem prowadzącym 7F (0,080")</li> <li>-dostępne cewniki z otworami bocznymi</li> <li>- dostępność w ofercie cewników ze sztyłem zapobiegającym zjawisku załamania cewnika;</li> <li>- światło aspiracyjne min. 0,043" dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F, oraz min. 0,050" dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F.</li> <li>- wskaźnik przepływu aspiracji min. 52 cc/min (dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F) oraz min. 92cc/min (dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F)</li> <li>- długość cewnika aspiracyjnego kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F – 140 cm i długość cewnika aspiracyjnego kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F - 145cm</li> <li>- typu Rapid Exchange współpracujące z przewodnikiem 0,014"</li> <li>- systemy kompatybilne z cewnikiem prowadzącym: 6F i 7F</li> <li>- w komplecie powinien znajdować się: <ul style="list-style-type: none"> <li>1. 6F - cewnik aspiracyjny, dwie strzykawki 30 cc, jeden koszyczek, przedłużacz z kranikiem</li> <li>2. 7F - cewnik aspiracyjny, dwie strzykawki 20 cc, dwa koszyczki, przedłużacz z kranikiem</li> </ul> </li> </ul>						
				<b>Razem:</b>	zł	

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

**Zadanie nr 3**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<p><b>Prowadniki angioplastyczne do CTO</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- średnica 0,014" z dostępnością prowadnika o średnicy 0,010"</li> <li>- prowadnik wykonany ze stali 316L z rdzeniem wykonanym z jednego kawałka drutu (bez łączeń)</li> <li>- prowadnik o długości : 180cm i 300 cm z dostępnością prowadnika o długości 190 cm i 330 cm</li> <li>- dostępna końcówka prosta i „J”</li> <li>- dostępny prowadnik z taperowaną końcówką</li> <li>- dostępne co najmniej 9 stopni sztywności końcówki prowadnika</li> <li>- pokrycie hydrofilne albo hydrofobowe na końcówce roboczej z dostępnością prowadnika o pokryciu mieszanym hydrofobowo-hydrofilnym na końcówce roboczej</li> <li>- dostępny prowadnik o sztywnym szafcie ułatwiającym dostarczanie wyrobów inwazyjnych w anatomii wymagającej dodatkowego podparcia</li> </ul>	30							
2	<p><b>Prowadniki angioplastyczne do zmian prostych</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- średnica 0,014"</li> <li>- prowadnik wykonany ze stali 316L</li> <li>- rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu</li> <li>- sztywność końcówki 0,7g i 0,5g</li> <li>- końcówka cieniująca 3 cm (platyna)</li> <li>- kształt końcówki prosty i „J” z możliwością kształtowania dystalnych 3 cm</li> <li>- pokrycie hydrofilne na oplocie i mieszane hydrofobowo-hydrofilne</li> <li>- szaft prowadnika pokryty PTFE</li> <li>- dostępne długości 180 cm i 300 cm</li> <li>- prowadnik uniwersalny do zabiegów prostych i w naczyniach o krętej anatomii oraz zabiegów w ciasnych zmianach</li> </ul>	60							
						<b>Razem:</b>	zł		

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)



**Zadanie nr 4**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<p><b>Zestaw jednorazowy do koronarografii promieniowo – udowej w OZW zawiera:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- zestaw sterylny w opakowaniu / folia-papier /, musi posiadać 4 szt etykietek z nadrukiem zgodnym z etykietą naklejoną na opakowaniu, z kodem identyfikacyjnym zestawu.</li> <li>- chusta angiograficzna - wykonana z paroprzepuszczalnej nieprzemakalnej włókniny SMS o wymiarze 240 x 380 cm, 4 otwory przylepne z paskiem lepny w świetle otworu: 2 otwory promieniowe w kształcie elipsy wymiary z folią: wysokość: 12 cm, szerokość: 7cm. sam otwór: wysokość: 6cm, szerokość: 4cm. otwory udowe: srednica z folią: 12cm, sam otwór: 7,5 cm. Umiejscowienie otworów promieniowych umożliwiające wkłucie w częściowym odwiedzeniu ręki. Folia przezroczysta z prawej i lewej stronie szerokość 70 cm. Wzmocnienie chusty w strefie otworów: min. 140 x150cm – 1 szt.</li> <li>- miska okrągła przezroczysta 250 ml – 2 szt.</li> <li>- rampa kranikowa 3-drożna, OFF, 35 bar z adapterem rotacyjnym męskim/męskim po prawej stronie</li> <li>- dren wysokociśnieniowy w oplocie przezroczystym - 120 cm – 1 szt.</li> <li>- zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długości 150cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką luer lok – 1 szt</li> <li>- dren przezroczysty miękki niskociśnieniowy wykonany z PCV , o średnicy wewnętrznej 2,7 mm , dł 125 cm</li> <li>- igła angiograficzna 18G dł. 70 mm , ostro zakończona pod kątem &lt; 16stopni o średnicy wewnętrznej pozwalającej na wprowadzenie przewodnika 0,038" - 1 szt.</li> <li>- igła iniekcyjna bezpieczna No 7 w zabezpieczającym przed zakłuciem opakowaniu 1 szt.</li> <li>- kompres wysokoabsorbpcyjny 20x40 cm – 1 szt</li> <li>- strzykawka do podawania kontrastu trzyczęściowa z gumowym tłokiem, z podwójnym uszczelnieniem (naturalny, bezlateksowy, syntetyczny materiał) i końcówką luer lock, wyposażona w pierścień zabezpieczający przed wypadnięciem tłoka, o wysokiej przezroczystości cylindra 10ml – 1 szt</li> </ul>	300							

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- strzykawka do podawania kontrastu trzyczęściowa z gumowym tłokiem, z podwójnym uszczelnieniem (naturalny, bezlateksowy, syntetyczny materiał) i końcówką luer lock, wyposażona w pierścień zabezpieczający przed wypadnięciem tłoka, o wysokiej przezroczystości cylindra 20ml – 1 szt</li> <li>- ściereczki bawełniane do rąk 40 x 30 cm – 2 szt.</li> <li>- przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75 x 80 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.</li> <li>- gaziki bawełniane 12 warstwowe o wymiarach 100x100 mm – 30 szt.</li> <li>- przezroczysta osłona typu "czepek" o wymiarach 140 x 140 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt</li> <li>- przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.</li> <li>- fartuch chirurgiczny jednorazowy w rozmiarze XL wzmocniony wykonany z włókniny SMS na przedniej części i na rękawach dodatkowa nieprzemakalna warstwa absorpcyjną - 2 szt.</li> <li>- całość zestawu zawinięta w nieprzemakalną serwetę o wymiarach min. 90 x 100 cm wykonaną z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego – 1 szt.</li> </ul>							
2	<p><b>Stent do zmian bardzo ciasnych uwalniający substancję antyproliferacyjną – Sirolimus, bezpolimerowy</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- substancja czynna: sirolimus (1.2 µg/mm<sup>2</sup>)</li> <li>- pokrycie stentu substancją czynną w technologii abluminalnej</li> <li>- brak powłoki polimerowej</li> <li>- platforma: stent kobaltowo-chromowy</li> <li>- minimalny zakres średnic: 2,0 - 4,0 mm</li> <li>- średnica 2,0 dostępna z długościami 9, 13, 16, 19, 24, 27, 32 mm</li> <li>- minimalny zakres długości dla pozostałych średnic: 9 – 32 mm</li> <li>- długość systemu doprowadzającego: 145 cm</li> <li>- grubość ściany stentu 0,0020” dla średnic 2,0 – 2,5 mm oraz 0,0024” dla wszystkich pozostałych rozmiarów</li> <li>- shaft proksymalny 1,9F (dla wszystkich rozmiarów)</li> <li>- shaft dystalny 2,5F (dla wszystkich rozmiarów)</li> <li>- profil wejścia ≤ 0,016 ”</li> <li>- profil przejścia dla średnicy 3.0 mm ≤ 0.035”</li> <li>- ciśnienie RBP 18 atm. - dla średnic od 2,0 mm do 3,5 mm</li> <li>- ciśnienie nominalne rozprężenia stentu 10 atm</li> </ul>	30						
								<b>Razem:</b> zł

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

**Zadanie nr 5**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<p><b>Stent uwalniający lek, chromowo – kobaltowy hybrydowy uwalniający sirolimus oraz pokryty pasywnie</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- konstrukcja hybrydowa łącząca stenty pasywnie pokrywane substancją przyspieszającą gojenie naczyń, oraz kontrolowanie uwalnianie sirolimus.</li> <li>- pokryte biodegradowalnym polimerem</li> <li>- zróżnicowana grubość powłoki polimerowej (grubsza od ściany naczyń)</li> <li>- dawka leku: 50 – 250 µg w zależności od średnicy i długości</li> <li>- dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 35; 40 mm.</li> <li>- dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm</li> <li>- grubości strutów stentu                             <ul style="list-style-type: none"> <li>0,0024” dla 3,0mm (71µm wraz z polimerem);</li> </ul> </li> <li>- crossing profile 0,039” dla średnicy 3.0 mm.,</li> <li>- ciśnienie nominalne 8 atm.</li> <li>- ciśnienie RBP 16 atm.</li> <li>- czas biodegradacji polimeru ok. 24 miesiące</li> <li>- możliwość doprężenia:                             <ul style="list-style-type: none"> <li>do 3,5 mm. dla średnic 2.25 – 3 mm.</li> <li>do 4,65 mm. dla średnic 3.5 – 4 mm.</li> </ul> </li> </ul>	45							
2	<p><b>Stent chromowo – kobaltowy</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stenty pasywnie pokrywane substancją przyspieszającą gojenie naczyń, zapobiegającą wykrzepianiu na powierzchni stentu i ograniczającą dyfuzję jonów metalicznych do ścian naczyń</li> <li>- dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 20; 22; 26; 30; 35; 40 mm.</li> <li>- dostępne średnice: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 mm</li> <li>- różne grubości strutów stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej) dla średnic:                             <ul style="list-style-type: none"> <li>0,0024” dla 2,0-3,0mm;</li> <li>0,0031” dla 3,5-4,0mm</li> <li>0,0047” dla 4,5 i 5,0 mm</li> </ul> </li> <li>- crossing profile 0,037” dla średnicy 3.0 mm.,</li> </ul>	15							

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ciśnienie nominalne 9 atm.</li> <li>- ciśnienie RBP: 2.00 – 4.0 mm. – 16 atm.</li> <li>4.5 – 5.0 mm. – 14 atm.</li> <li>- długość systemu dostarczania 140 cm.</li> <li>- możliwość doprężenia: do 3,5 mm. dla średnic 2 – 3 mm.</li> <li>do 4,65 mm. dla średnic 3.5 – 4 mm.</li> <li>do 5,63 mm. dla średnic 4.5 – 5 mm</li> </ul>								
3	<p><b>Prowadniki angioplastyczne</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- typ konstrukcji; 'shaping ribbon' 'core to tip' 'one piece'</li> <li>- prowadniki o rdzeniu stalowym, nitynowym wzbogaconym chromem,</li> <li>- długości 190, 300 cm</li> <li>- dostępny w wersjach z pokryciem:hydrofilno/hydrofobowym, hydrofilnym</li> <li>- giętkość końcówki HF (high flexible) , F (flexible), M (medium),</li> <li>- dostępne wersje podparcia: standard oraz extra suport (różne rodzaje sztywności)</li> <li>- dostępne konfiguracje w zależności od końcówki J i proste</li> </ul>	45							
									<b>Razem:</b> zł

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

**Zadanie nr 6**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<b>Prowadnik naczyniowy hydrofilny</b> - w całości wykonany z nitinolu z bardzo wydajnym pokryciem hydrofilnym - dostępne długości 150, 180,220,260cm - dostępne średnice 0,025";0,032"; 0,035"; 0,038" - prosty, zagięty, J, dostępny prowadnik typu Bolia - dostępne długości końcówek od 10mm do 80mm - dostępne prowadniki o różnej sztywności	100							
							<b>Razem:</b> zł		

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

**Zadanie nr 7**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	Stent wieńcowy stalowy pokryty lekiem Biolimusem A9 na biodegradowalnym polimerze - platforma stentu wykonana ze stali medycznej nierdzewnej 316L - wysoka siła radialna: > 0,67 bar - dostępne długości stentu : od 8 mm do 36 mm - dostępne średnice : od 2,25 do 4 mm - profil przejścia : 0,045"/1,14 mm - ultraniski profil wejścia : 0,016" - długość markerów balonu : 0,5/0,9 mm (dystalny/proksymalny) - stent zamontowany na balonie semi-compliant - ciśnienie nominalne balonu : 6 atm - RBP: 16 atm dla 2,25 – 3,00 oraz 14 atm dla 3,50 – 4,00 mm - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F dla wszystkich średnic	100							
							<b>Razem:</b> zł		

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

**Zadanie nr 8**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<b>Balony do CTO</b> - NP – 6 Atm, RBP – 14 Atm, MBP 22 Atm dla balonu 3,0 mm - profil dla balonu 1,0mm - 0,0186", 1,25 mm - 0,0187", 3,0 mm - 0,0207" - przekroje balonów od 1,0 do 4,0 mm (1,0; 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 4,0 mm) - długości balonów: od 5 do 30 mm (5; 8; 10; 12; 15; 20; 30 mm) - tip 0,016", długość końcówki 2 mm dla balonu 3,0 mm - dostępne długości użytkowe 140 i 150 cm - Prox shaft 1,9F, distal 2,36F/2,55F/2,7F	8							
							<b>Razem:</b> zł		

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)



**Zadanie nr 9**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<b>Balony non-compliant:</b> - powłoka hydrofilna, odporna na zadrapania i uszkodzenia podczas doprężania stentu; - system monorail; - profil przejścia (crossing profile) 0,027 cala dla balonika Ø 3.0 mm - profil wejścia (entry profile) 0,018 cala dla balonika Ø 3.0 mm; - ciśnienie nominalne 12 atm (dla wszystkich rozmiarów); - ciśnienie RBP 18 atm (dla wszystkich rozmiarów); - różne długości balonika od 6 - 25 mm (6, 8, 12, 15, 20 i 25 mm); - różne średnice balonika od 1,5 - 5.0 mm zmieniające się co 0,25 mm w zakresie średnic 2.0 - 4.0 mm	50							
							<b>Razem:</b> zł		

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

**Zadanie nr 10**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<p><b>Introduktor naczyniowy dostęp promieniowy</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- średnice od 4 F do 11 F</li> <li>- długości 11 cm i 23 cm</li> <li>- posiadające mini prowadnik o długości 45 cm oraz igłę 21G, akceptują prowadnik 21 cała, zakończony z obu stron miękką traumatyczną końcówką z jednej strony w kształcie litery J z drugiej proste, trójdrożnym kranikiem i portem bocznym i znacznikiem rozmiarowym</li> <li>- bardzo duża odporność na załamania z zastawką zapewniającą optymalną hemostazę oraz niskie opory przejścia</li> <li>- silikonowy zawór budowie płatkowej min. 6 płatków zapewniający optymalną szczelność</li> <li>- przezroczysta kaniula pokryta substancją śliską SLX wewnątrz i na zewnątrz</li> <li>- oznaczenia kolorami ułatwiająca identyfikację rozmiarów</li> <li>- średnica wewnętrzna 0,038” przy 6 F</li> <li>- możliwość ułożenia pacjenta w pozycji półsiedzącej 60 stopni</li> </ul> <p>504xxxZ</p>	150							
2	<p><b>Introduktor naczyniowy dostęp udowy</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- średnice od 4 F do 11 F</li> <li>- wykonana z PTFE o długości 11 oraz 23 cm</li> <li>- dilatator o długości użytkowej 30 cm</li> <li>- kompatybilna z prowadnikiem 0,038”, dla 4F kompatybilna z prowadnikiem 0,035</li> <li>- w zestawie atraumatyczny rozszerzacz, wykonany z polipropylenu, łączący się zatrzaskowo z koszulką</li> <li>- atraumatyczne gładkie przejście między koszulką a rozszerzaczem oraz stożkowo zakończona końcówka rozszerzacza; boczne ramię, na końcu dystalnym bocznego ramienia jednokierunkowy zawór i kranik trójdrożny umożliwiający przepłukanie introducera lub podanie leku oraz zapewniający szczelność, intuicyjne przełączanie kranika w jedną z trzech możliwych pozycji, wyczuwalny charakterystyczny klik; silikonowa hemostatyczna zastawka krzyżowa na końcu</li> </ul>	150							

	proksymalnym - kaniula wszystkich koszulek pokryta substancją śliską SLX (wewnątrz i na zewnątrz) - lejkowy kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką) 504xxxD, 504xxxX						
				<b>Razem:</b>		zł	

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

**Zadanie nr 11**

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %		Wartość brutto	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość			
1	<p><b>Cewnik balonowy</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- cewnik balonowy pokryty lekiem Paclitaxelem 2,2 µg/mm<sup>2</sup> (bez rozpuszczalnika lub polimeru)</li> <li>- długości 10-250 mm i średnicy 1,5-6 mm</li> <li>- lek naniesiony jest na balon w dwóch warstwach („snow and ice”) i pokryty trzecią warstwą „seal” (duża część leku jest również przykryta w trzech zagięciach złożonego balonu)</li> <li>- lek jest aktywnie uwalniany dopiero przy nadmuchiowaniu balonu do 6 ATM i kontakcie ze ścianą naczynia krwionośnego i zostaje w ścianie naczynia przynajmniej przez okres 60 dni (wartość terapeutyczna)</li> <li>- łatwe przeprowadzenie przez naczynie krwionośne dzięki absolutnie gładkiej powierzchni o właściwościach hydrofilnych i małemu profilowi balonu – poniżej 1 mm</li> <li>- system Rapid Exchange przez drut prowadzący 0,014” lub system OTW przez drut prowadzący 0,014” i 0,018</li> <li>- maksymalne nadmuchiwanie – Average Burst Pressure 22 ATM</li> <li>- RBP 14-16 ATM</li> <li>- długość cewnika 135 cm</li> </ul>	10							
						<b>Razem:</b>	zł		

RAZEM słownie: ..... zł  
brutto.

Miejscowość, data.....

.....  
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)