

Z/ZZP.2375.7.16

***SPECYFIKACJA
ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA***

***Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie przetargu nieograniczonego na:***

dostawę wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych

CPV 33.11.17.10-1, 33.11.17.30-7

1. Zamawiający: SP Zakład Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie, ul. Krakowska 16.

Postępowanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja oznaczone jest znakiem:
Z/ZZP.2375.7.16

Wykonawcy w kontaktach z zamawiającym powinni powoływać się na ten znak.

Uwaga: Zamawiający pracuje od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 14.35.

2. Tryb postępowania:

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego**

ROZDZIAŁ I

INFORMACJE OGÓLNE

1. Wykonawca winien zapoznać się z niniejszą Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, zwaną dalej SIWZ, przed przystąpieniem do sporządzania oferty.
2. Oferty składane przez Wykonawców powinny odpowiadać postanowieniom SIWZ.
3. Wszystkie formularze zawarte w SIWZ Wykonawca winien wypełnić ściśle według wskazówek zawartych w niniejszej specyfikacji. W przypadku, gdy jakkolwiek część dokumentu nie dotyczy Wykonawcy – należy wpisać „nie dotyczy”.
4. Wielkość załączonych do SIWZ wzorów formularzy może zostać przez Wykonawcę zmieniona, jednak układ graficzny i opis poszczególnych kolumn i wierszy musi pozostać nie zmieniony
5. SIWZ można wykorzystać wyłącznie zgodnie z jej przeznaczeniem, nie można udostępniać jej osobom trzecim, chyba, że jest to konieczne dla prawidłowego przygotowania oferty.
6. Oferty niezgodne z Ustawą Prawo zamówień publicznych lub takie, których treść nie odpowiada treści SIWZ zostaną odrzucone, a spośród tych, które nie podlegają odrzuceniu, w tym Wykonawca nie został wykluczony, zostanie wybrana oferta najkorzystniejsza.
7. Wykonawca poniesie wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

ROZDZIAŁ II

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia został szczegółowo przedstawiony w Załączniku Nr 6 do SIWZ.
2. Wymagania dotyczące dostaw:
 - 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 do wyczerpania 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.
 - d) dostawca dostarczy zamówiony sprzęt do Magazynu Pracowni Radiologii Zabiegowej

Rozdział III

Warunki uczestnictwa

W postępowaniu mogą uczestniczyć Wykonawcy, którzy:

1. Są uprawnieni do występowania w obrocie prawnym zgodnie z wymaganiami ustawowymi.
2. Nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 oraz spełniają warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych. Dopuszcza się wspólne ubieganie się przez Wykonawców o udzielenie zamówienia, zgodnie z art. 23 ustawy - Prawo zamówień publicznych.
3. Posiadają środki finansowe lub zdolność kredytową w wysokości minimum 25 000 PLN.
4. Wykonali lub wykonują co najmniej dwie dostawy wyrobów do pracowni radiologii zabiegowej (pracowni hemodynamiki) w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, o rocznej wartości brutto nie mniejszej niż 25 000 zł każdej z nich.

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 zobowiązany 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.

Rozdział IV

Wykaz oświadczeń i dokumentów:

Stan prawny - wymagane dokumenty:

1. Oświadczenie o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych **wg Załącznika nr 2.**
2. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych **wg Załącznika nr 3.**
3. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
4. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu — wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
5. Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu — wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
6. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4—8 ustawy, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
7. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1

pkt 9 ustawy, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

8. Aktualny dokument potwierdzający posiadanie uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, w szczególności koncesji, zezwolenia lub licencji.

Zdolność ekonomiczna i finansowa - wymagane dokumenty:

1. Informacja banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo- kredytowej potwierdzająca wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową wykonawcy, wystawiona nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

Zdolność techniczna - wymagane dokumenty:

1. Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy — w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

Pozostałe oświadczenia i dokumenty, które należy załączyć do oferty:

1. Formularz oferty *wg Załącznika nr 1*,
2. Pełnomocnictwo do podpisania oferty, jeżeli upoważnienie do jej złożenia nie wynika z przepisów bądź z zapisów właściwego rejestru – KRS,
3. Informacja o Wykonawcy *wg Załącznika nr 4*,
4. Parafowany wzór umowy *wg Załącznika nr 5*,
5. Formularz cenowy *wg Załącznika nr 6*,
6. Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej co Wykonawca, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, albo informacja o tym, że nie należy on do grupy kapitałowej
7. Dowód wniesienia wadium,
8. Odpowiednie świadectwa dopuszczenia do stosowania oferowanych wyrobów – zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych; - deklaracja zgodności / certyfikat CE producenta,
9. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (np. ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis), z którego muszą wynikać wymagane parametry
10. 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.

Rozdział V

INSTRUKCJA DLA WYKONAWCY

1. Oferty częściowe i wariantowe.

1. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych: 13 części.
2. **Dopuszcza się możliwość składania ofert równoważnych.**
3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych, przewidujących odmienny niż opisany w niniejszej specyfikacji sposób wykonania zamówienia.

2 .Okres trwania umowy.

Zamawiający informuje, że umowa zostanie podpisana na okres jednego roku od dnia udzielenia zamówienia.

3. Sposób udzielania wyjaśnień dotyczących niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami.

- 1 Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert - – pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
- 2 W uzasadnionych przypadkach zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza ją także na tej stronie.
- 3 Zamawiający nie zamierza organizować zebrania Wykonawców.
4. Osobami uprawnionymi do składania wyjaśnień Wykonawcom są ze strony Zamawiającego

w kwestiach merytorycznych:

lek. med. Andrzej Curzytek – Kierownik Oddziału Kardiologicznego- od poniedziałku do piątku w godz. 10⁰⁰ – 14⁰⁰, tel. 17 86-43-209,

lek. med. Wojciech Stecko od poniedziałku do piątku w godz. 10⁰⁰ – 14⁰⁰, 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: zaopatrz@szpitalmsw.rzeszow.pl

4. Wymagania dotyczące wadium.

1. Oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości:

- | | |
|------------------------------------|-------------------------------------|
| ➤ Pakiet Nr 1 – 9.980,00 zł (PLN), | ➤ Pakiet Nr 8 - 275,00 zł (PLN), |
| ➤ Pakiet Nr 2 – 4.835,00 zł (PLN), | ➤ Pakiet Nr 9 – 195,00 zł (PLN), |
| ➤ Pakiet Nr 3 - 3.110,00 zł (PLN), | ➤ Pakiet Nr 10 - 1.250,00 zł (PLN), |
| ➤ Pakiet Nr 4 – 6.015,00 zł (PLN), | ➤ Pakiet Nr 11 - 420,00 zł (PLN) |
| ➤ Pakiet Nr 5 - 4.060,00 zł (PLN), | ➤ Pakiet Nr 12 - 330,00 zł (PLN), |
| ➤ Pakiet Nr 6 - 300,00 zł (PLN), | ➤ Pakiet Nr 13 - 720,00 zł (PLN), |
| ➤ Pakiet Nr 7 - 5.410,00 zł (PLN), | |

2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- a) pieniądzu;

- b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
- c) gwarancjach bankowych;
- d) gwarancjach ubezpieczeniowych;
- e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2007 r. Nr 42, poz. 275, z późn. zm.).

W przypadku wniesienia wadium w formie gwarancji bankowej, bądź ubezpieczeniowej, koniecznym jest, aby gwarancja obejmowała odpowiedzialność za wszystkie przypadki powodujące utratę wadium przez Wykonawcę, określone w art. 46 ust. 5 ustawy – Prawo zamówień publicznych. Koniecznym jest również, aby gwarancja obejmowała cały okres związania ofertą określony w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. W przypadku, gdy gwarancja bankowa lub ubezpieczeniowa nie spełni któregokolwiek ze wskazanych powyżej wymogów, Zamawiający potraktuje to jako nie wniesienie wadium i wykluczy Wykonawcę, na mocy przepisu art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy.

W przypadku wniesienia przez Wykonawcę wadium w postaci gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej, Zamawiający wymaga załączenia do oferty kopii gwarancji poświadczonej za zgodność z oryginałem przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy. Koniecznym jest zdeponowanie oryginału gwarancji w Kancelarii Zamawiającego - w nieprzekraczalnym terminie do godz. 10:00 w dniu przetargu.

3. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu, wpłaty należy dokonać przelewem na konto 31 1130 1105 0005 2169 5620 0004.
4. Złożenie oferty nie zabezpieczonej akceptowalną formą wadium spowoduje wykluczenie Wykonawcy.
5. Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
6. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
7. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
8. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie art. 46 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, lub pełnomocnictw, chyba że udowodni, że wynika to z przyczyn nie leżących po jego stronie.
10. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
 - b) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy;
 - c) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie wykonawcy.

Rozdział VI

TRYB POSTĘPOWANIA Z OFERTĄ

1. Opis sposobu przygotowania ofert.

1. Wykonawca składa ofertę wg formularza oferty, który stanowi Załącznik nr 1 do niniejszej specyfikacji.
2. W przypadku, gdyby Wykonawca dołączył do oferty kopię jakiegoś dokumentu, kopia ta winna być potwierdzona za zgodność z oryginałem (na każdej stronie kopii dokumentu) przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy lub notariusza.
3. Wykonawca, na żądanie Zamawiającego, ma obowiązek przedstawić oryginały złożonych przez siebie dokumentów, w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, gdy przedstawiona kserokopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości, a Zamawiający nie może sprawdzić jej prawdziwości w inny sposób.
4. Wykonawca winien złożyć tylko jedną ofertę, zawierającą jednoznacznie opisaną propozycję. Złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne (oferty wariantowej) spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.
5. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, napisana czytelnie, nieścieralnym pismem drukowanym (ręcznie, na maszynie do pisania lub w postaci wydruku komputerowego). Oferty nieczytelne zostaną odrzucone.
6. W przypadku załączenia dokumentów w językach obcych, niezbędne jest przedstawienie tłumaczenia dokumentów, przez tłumacza przysięgłego.
7. Wykonawca może wydzielić z oferty informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Pozostała część oferty będzie dopuszczona do wglądu dla wszystkich zainteresowanych. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.
8. Pełnomocnictwo do podpisania oferty powinno być dołączone do oferty, o ile nie wynika ono z przepisów lub innych dokumentów załączonych do oferty (np. odpisu z rejestru sądowego).
9. Oferta winna zawierać spis treści, wraz z wykazem załączników. Oferta winna być podpisana przez upoważnione osoby, a wszystkie strony oferty – w tym wszystkie załączniki – winny być ponumerowane.
10. Wszystkie miejsca, w których Wykonawca naniósł zmiany bądź poprawki winny być parafowane przez upoważnione osoby ze strony Wykonawcy oraz dodatkowo opatrzone datą dokonania poprawki.
11. Ofertę wraz z załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi wykonawcy oraz napisem:

**„Oferta na przetarg nieograniczony na dostawę wyrobów
do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych”.
Nie otwierać przed 23.06.2016r. godz. 10:30”**

2. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert

1. Ofertę w zamkniętej, opisanej kopercie należy złożyć **do dnia 23.06.2015r. do godz. 10.00** w Kancelarii SP Zakładu Opieki Zdrowotnej MSW (bud. „G”, pok. 110), 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 odwołania. 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” (Szpital) w Świątlicy **dnia 23.06.2015r. o godz. 10.30.**
4. Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający podaje kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert zamawiający podaje nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
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.
6. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 60 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

3. Ważność i odrzucanie ofert.

1. Oferta zostanie odrzucona w sytuacji, gdy wystąpią okoliczności określone w art. 89 ust.1 Ustawy – Prawo zamówień publicznych.
2. W razie wystąpienia przesłanek ustawowych określonych w art. 24 Ustawy – Prawo zamówień publicznych lub określonych w niniejszej specyfikacji, Zamawiający wykluczy Wykonawcę z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
3. Jeżeli oferta będzie podlegała odrzuceniu lub Wykonawca zostanie wykluczony z postępowania, Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę, którego ofertę odrzucił lub którego wykluczył z postępowania, z podaniem uzasadnienia faktycznego i prawnego, a także zawiadomi wszystkich wykonawców o odrzuceniu ofert, podając uzasadnienie faktyczne i prawne. Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

4. Opis sposobu obliczenia ceny oferty.

1. Cena podana w ofercie winna być wyrażona w walucie polskiej (PLN) i obejmować cały okres świadczenia przedmiotowej usługi.
2. Podana cena powinna obejmować pełen przedmiot i zakres świadczonej usługi.
3. Podana cena ofertowa będzie obowiązująca w całym okresie ważności umowy i nie będzie podlegać zmianom przy realizacji umowy z zastrzeżeniem zapisów umowy.
4. Przy ocenie ofert brana będzie pod uwagę cena brutto.
5. W przypadku zaferowania zamiennika towaru wymienionego w „Formularzu cenowym” konfekcjonowanego w odmienny sposób – należy dokonać przeliczenia ilości oferowanych opakowań w zaokrągleniu do pełnego opakowania. Stosowne zmiany co do nazwy handlowej oferowanego zamiennika, producenta oraz wielkości opakowania oraz oferowanej ilości należy nanieść we właściwej pozycji „Formularza cenowego”.
6. Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, zamawiający wezwie wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia ofert dodatkowych.

5. Informacja dotycząca walut obcych.

Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą mogą być prowadzone wyłącznie w walucie polskiej. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty w walucie obcej, a także prowadzenia rozliczeń w walucie innej niż złoty polski.

6. Termin płatności.

Termin płatności wynosi 60 dni.

7. Kryteria oceny ofert i wyboru oferty najkorzystniejszej.

Cena brutto – 100 %

8. Formalności, które powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane wyżej kryteria oceny ofert.
2. Zamawiający unieważni postępowanie w sytuacji, gdy wystąpią przesłanki wskazane w art. 93 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2013r., poz. 907 z późn. zm.).
3. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający jednocześnie zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:
 - a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres zamieszkania i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy), albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
 - b) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
 - c) Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne - jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, negocjacji bez ogłoszenia albo zapytania o cenę;
 - d) terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
4. Ogłoszenie zawierające informacje wskazane w pkt 3 Zamawiający umieści na stronie internetowej www.szpitalmsw.rzeszow.pl oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
5. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, albo 15 dni - jeżeli zostanie przesłane w inny sposób. Zawarcie umowy będzie możliwe przed upływem terminów, o których mowa powyżej, jeżeli wystąpią okoliczności wymienione w art. 94 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
6. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

9. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

10. Unieważnienie postępowania.

1. Postępowanie zostanie unieważnione, jeżeli wystąpią przesłanki określone w art. 93 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych:
2. O unieważnieniu postępowania Zamawiający zawiadomi równocześnie wszystkich Wykonawców, którzy złożyli oferty, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

Rozdział VII

ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY

1. Przedmiot i warunki umowy

Zgodnie z treścią Załącznika Nr 5 do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Inne postanowienia Umowy.

1. Zgodnie z art. 144 ustawy pzp Zamawiający przewiduje zmianę treści umowy w przypadku zmiany stawki podatku VAT w okresie obowiązywania umowy. Umowa będzie aneksowana.
2. 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 ujętej 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.

ROZDZIAŁ VIII

POSTĘPOWANIE ODWOŁAWCZE

Środki ochrony prawnej przysługujące Wykonawcom.

Wykonawcom, których interes prawny doznał lub może doznać uszczerbku, w wyniku naruszenia przez Zamawiającego zasad określonych w Ustawie - Prawo zamówień publicznych przysługują środki odwoławcze przewidziane w dziale VI -tym Ustawy.

ROZDZIAŁ IX

WYKONANIE ZAMÓWIENIA

Udział podwykonawców w wykonaniu zamówienia.

Zamawiający wyraża zgodę na ewentualne powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom.

Wykaz załączników do SIWZ:

Załącznik nr 1:	Formularz oferty
Załącznik nr 2:	Oświadczenie Wykonawcy
Załącznik nr 3:	Oświadczenie Wykonawcy
Załącznik nr 4:	Informacja o Wykonawcy
Załącznik nr 5:	Wzór umowy
Załącznik nr 6:	Formularze asortymentowo-cenowe (13 szt.)

ZAŁĄCZNIK NR 1- FORMULARZ OFERTY

(pieczęć wykonawcy)	OFERTA
---------------------	--------

NAWIĄZUJĄC DO OGŁOSZENIA OPUBLIKOWANEGO W SUPLEMENCIE DO DZIENNIKA URZĘDOWEGO UNII EUROPEJSKIEJ NR 94 Z DNIA 18.05.2016 R. POD POZ. 169140 SKŁADAMY OFERTĘ W POSTĘPOWANIU O ZAMÓWIENIE PUBLICZNE NA DOSTAWĘ WYROBÓW DO ZABIEGÓW ANGIOGRAFICZNYCH ORAZ ANGIOPLASTYCZNYCH

OFERUJEMY WYKONANIE ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE ZADANIA NR

za cenę brutto (za cały okres świadczenia usługi), która wynosi:zł
(słownie złotych:

1. OŚWIADCZAMY, że wadium w kwociezł, (słownie złotych)..... zostało wniesione w dniu w formie
2. OŚWIADCZAMY, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.
3. UWAŻAMY się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, czyli przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert.
4. OFERTĘ niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

miejsce i data

.....
(podpisy osób upoważnionych zgodnie z zasadami reprezentacji wykonawcy)

5. ZAŁĄCZNIKAMI do niniejszej oferty, stanowiącymi jej integralną część są:

a)

b)

c)

d)

.....

m)

n)

miejsce i data

.....
(podpisy osób upoważnionych zgodnie z zasadami reprezentacji wykonawcy)

UWAGA: Niniejszy Formularz należy wypełnić osobno dla każdej części (zadania)!!!

Załącznik nr 2

(pieczęć adresowa firmy wykonawcy)

OŚWIADCZENIE

o spełnianiu warunków przewidzianych w art. 22 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku

Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013r., poz. 907 z późn.zm.)

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia na:

Dostawę wyrobów do zabiegów angiograficznych i oraz angioplastycznych

w imieniu.....

(podać nazwę wykonawcy)

oświadczamy, 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

.....

(podpisy osób upoważnionych zgodnie z zasadami reprezentacji wykonawcy)

Załącznik nr 3

(pieczęć adresowa firmy wykonawcy)

OŚWIADCZENIE

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia na:

Dostawę wyrobów do zabiegów angiograficznych i oraz angioplastycznych
w imieniu.....
(podać nazwę wykonawcy)

oświadczamy, że brak jest podstaw do wykluczenia nas na podstawie okoliczności, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013r., poz. 907 z późn. zm.), zgodnie z którym z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1) wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;
- 1a) wykonawców, z którymi dany zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;
- 2) wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;
- 3) wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 4) osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 5) spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także

- za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 6) spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
 - 7) spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
 - 8) osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
 - 9) podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary;
 - 10) wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 105 czerwca 2012r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku do dnia uprwmocnienia się wyroku;
 - 11) wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w atr. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 105 czerwca 2012r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku do dnia uprwmocnienia się wyroku.

miejsce i data

.....
(podpisy osób upoważnionych zgodnie z zasadami reprezentacji wykonawcy)

Załącznik nr 4

Informacja o wykonawcy

<p>a) Firma:</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>b) REGON: _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ </p> <p>c) NIP : _ </p> <p>d) kraj</p> <p>e) kod, miejscowość, województwo, powiat:</p> <p>____-____; _____; _____;</p> <p>_____;</p> <p>f) ulica, nr domu, nr lokalu:</p> <p>_____ ; _____ ; _____ ;</p> <p>g) internet:</p> <p>http:// _____ ;</p> <p>e-mail: _____@_____ ;</p> <p>h) numer kierunkowy: _____</p> <p>tel. _____; faks _____;</p> <p>Nazwa banku oraz Nr konta bankowego, na które należy dokonać zwrotu wpłaconego wadium lub zabezpieczenia należytego wykonania umowy</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
--

miejsce i data

.....
 (podpisy osób upoważnionych zgodnie z zasadami reprezentacji wykonawcy)

Załącznik nr 5

Umowa nr/ 2016 (WZÓR) bank sprzętu

zawarta w dniu 2016 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 wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych 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 wydane 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 60 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. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, z których 1 egz. otrzymuje Zamawiający i 1 egz. Dostawca.

ZAMAWIAJĄCY

DOSTAWCA

Załącznik nr 6

Formularze asortymentowo-cenowe

Zadanie nr 1

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Cewniki diagnostyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> – 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) – Długości cewnika 100, 110, 125cm, oraz 80 i 90cm – Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1200 PSI. – Jednorodne podwójne zbrojenie metalowe na całej długości. – Konstrukcja strefowa: cztery strefy sztywności na długości cewnika – Miękkie pierwsze zagięcie i atraumatyczna końcówka <p>Cewniki diagnostyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> – Światło wewnętrzne dla 7F 1.62mm / .064/, 6F 1.42mm /.056"/, dla 5F 1.14 mm /.045"/. – Długości cewnika 100, 110 i 125cm – Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1200 PSI. – Jednorodne pojedyncze zbrojenie metalowe na całej długości. – Konstrukcja strefowa: cztery strefy sztywności na długości 	900 szt.							

	<p>cewnika</p> <ul style="list-style-type: none"> – Miękki szaft i sztywne pierwsze zagięcie 							
2	<p>Stent platynowo-chromowy DES</p> <ul style="list-style-type: none"> – średnice 2.25 -4.00mm (2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00) – długości 8-38mm (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38mm) z pominięciem rozmiaru 2.25 x 38mm – stop platynowo-chromowy (PtCr) – zawartość platyny 33% wagi. – pochodna rapamycyny (everolimus) uwalniana z trwałego polimeru akrylowo-fluorowego – ciśnienie nominalne 11 atm – ciśnienie RBP 18atm dla średnic 2.25 -2.75 i 16atm dla 3.0 – 4.0mm – stosunek powierzchni stentu do naczynia 12,5-15,1 %, – profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.018” dla wszystkich rozmiarów – profil stentu z balonem dla średnicy 3.0 mm max. 0.040”, – długość balonu poza stentem („balloon overhang”) 0.4mm – recoil max. 3% – duża siła radialna min. 0.26 N/mm – możliwość zwiększenia średnicy stentu ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 5% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.17mm) – możliwość przepiężenia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury 	450 szt.						

3	<p>Stent stalowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnice 2.25 –4.50mm (2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50) - długości 8-32mm (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32 mm) z pominięciem rozmiaru 4.50 x 8 mm - stop platynowo-chromowy (PtCr) – zawartość platyny 33% wagi - ciśnienie nominalne 11 atm. - ciśnienie RBP 18atm - stosunek powierzchni stentu do naczynia 12-16 %, - profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.018” dla wszystkich rozmiarów - profil stentu z balonem dla średnicy 3.0mm max. 0.042”, - długość balonu poza stentem („balloon overhang”) 0,8 mm - recoil max 3% - duża siła radialna min. 0,32 N/mm - możliwość zwiększenia średnicy stentu ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 9% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.28 mm) - możliwość przeprężenia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury <p>2.25 do 2.75 2.50-2.75 do 3.50 3.00-3.50 do 4.25 4.00-4.50 do 5.75</p>	15							
---	--	----	--	--	--	--	--	--	--

4	<p>Balon wysokociśnieniowy do postdylatacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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) - długości 6-20mm (6, 8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.00 – 4.00mm - dwusegmentowa budowa shaft’u wewnętrznego - ciśnienie nominalne 12atm. - ciśnienie RBP 20atm dla 2.00-4.00 18atm dla 4.50-5.00 (RBP dla 3.00 - 20atm) - profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017” dla wszystkich rozmiarów - 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) 	700 szt.						
5	<p>Balon niskociśnieniowy do predylatacji</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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) - w średnicy 1.20 oraz 1.50mm dostępne dwie sztywności szafu do zmian krętych i CTO (Push) - długości 8-20mm (8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.0 – 4.0mm - dostępne dwa typy balonów: Monorail i OTW we wszystkich rozmiarach - hydrofilne pokrycie shaft’u - ciśnienie nominalne 6atm. - ciśnienie RBP 18 atm dla 1.20mm, 14atm dla 1.50-3.25 oraz 12atm dla 3.50-4.00 - profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017” dla wszystkich rozmiarów - możliwość zwiększenia średnicy balonu ponad nominalną w 	820 szt.						

	ramach RBP o ponad 6% dla wszystkich rozmiarów								
6	System protekcji dystalnej – zakres zaopatrywanych średnic 3.50 – 5.50mm – długość systemu 190cm – obrotowy koszyczek zintegrowany z liderem wieńcowym 0.014" ułożonym niekoncentrycznie. – możliwość ręcznego formaowania krzywizny końcówki lidera – wielkość oczek filtra 110 mikronów – markery widoczne w skopii: końcówka 3cm, pętla nitynolowa otwierająca koszyczek oraz maker proksymalny	7 szt.							
7	Cewnik do aterektomii rotacyjnej z łącznikiem - zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50 mm - długość cewnika 135 cm	24 szt.							
8	Prowadnik - długość 330 cm - średnica 0.009" - dostępne dwie sztywności prowadnika - końcówka widoczna w skopii o średnicy 0.014" i długości min. 2 cm	24 szt.							
9	Cewnik do aterektomii rotacyjnej - zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50 mm - długość cewnika 135 cm	12 szt.							

10	Cewnik ultrasonograficzny - cewnik z głowicą mechaniczną o częstotliwości pracy 40MHz - cewnik kompatybilny z przewodnikiem 0,014" i cewnikiem prowadzącym 5F - budowa teleskopowa umożliwiająca badanie naczynia na długości 150mm bez zmiany pierwotnego położenia cewnika. - teleskop cewnika ze znacznikami zewnętrznymi umożliwiającymi ocenę położenia głowicy	24 szt.							
11	Wyciągarka (sanki) - system jednorazowego użytku kompatybilny z głowicą mechaniczną 40MHz - system umożliwiający wykonanie badania i pomiaru na długości 100mm	24 szt.							
Razem brutto:									

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Cewniki prowadzące standardowe do PCI</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. 85 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 	1550 szt.							

2	<p>Cewniki balonowe typu SC</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 pozbawiony tzw. fałdów w celu jeszcze łatwiejszego pokonywania wąskich zmian. - ciśnienie RBP 12-14 atm. - profil balonu 0,020" przy średnicy 1,25mm - obecność w ofercie cewników balonowych o średnicy 1,25 mm i 1,5 mm przeznaczonych do udrożeń trudnych zmian - dla balonów o średnicy 1,25mm i 1,5mm - obecność jednego markera - profil wejścia końcówki balonu 0,016" - końcówka w połączeniu z niskim profilem powinna zapewniać łatwość przejścia przez ciasne, kręte i zwapniałe zmiany w naczyniach - udokumentowana możliwość wykonywania zabiegu metodą „kissing balloon” przy użyciu cewnika prowadzącego 6F przy jakiegokolwiek kombinacji balonów do średnicy 3,5 mm - 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) - dostępne długości od 6,0; 10; 12; 15; 20; 25; 30,0 mm 	900 szt.						
3	<p>Stent uwalniający lek antyproliferacyjny Zotarolimus</p> <ul style="list-style-type: none"> - Platforma stentu kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo z Platynowo- Irydowym rdzeniem poprawiającym widoczność w trakcie zabiegu - dostępne średnice 2.0 - 5.0 mm - zakres długości 8-38 mm dla średnic 2.0 -4.0 oraz 12-30 mm dla 	15 szt.						

średnic 4.5-5.0mm - możliwość przeprężenia stentów 4.5 oraz 5.0 mm do średnicy min. 5,75 mm (skrótowanie stentu 5.0 mm przy maksymalnym przeprężeniu do 5,75 mm < 1 %) - kompatybilność z pprowadnikiem wieńcowym 0,014" oraz cewnikiem prowadzącym 5 F w pełnym zakresie średnic do 5.0 mm - ciśnienie nominalne min 12 atm , ciśnienie RBP min 16 atm - udokumentowana możliwość bezpiecznego przerwania podwójnej terapii przeciwplatekowej(DAPT) po okresie 1 miesiąca od wszczepienia								
Razem brutto:								

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Prowadniki angioplastyczne do CTO</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica 0,014” z dostępnością prowadnika o średnicy 0,010” - prowadnik wykonany ze stali 316L z rdzeniem wykonanym z jednego kawałka drutu (bez łączeń) - prowadnik o długości : 180cm i 300 cm z dostępnością prowadnika o długości 190 cm i 330 cm - dostępna końcówka prosta i „J” - dostępny prowadnik z taperowaną końcówką - dostępne co najmniej 9 stopni sztywności końcówki prowadnika - pokrycie hydrofilne albo hydrofobowe na końcówce roboczej z dostępnością prowadnika o pokryciu mieszanym hydrofobowo-hydrofilnym na końcówce roboczej - dostępny prowadnik o sztywnym szafcie ułatwiającym dostarczanie wyrobów inwazyjnych w anatomii wymagającej dodatkowego podparcia 	100 szt.							
2	<p>Prowadniki angioplastyczne do zmian prostych</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica 0,014” - prowadnik wykonany ze stali 316L - rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu - sztywność końcówki 0,7g i 0,5g - końcówka cieniująca 3 cm (platyna) - kształt końcówki prosty i „J” z możliwością kształtowania dystalnych 3 cm - pokrycie hydrofilne na oplocie i mieszane hydrofobowo-hydrofilne - szafa prowadnika pokryty PTFE 	450 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - dostępne długości 180 cm i 300 cm - przewodnik uniwersalny do zabiegów prostych i w naczyniach o krętej anatomii oraz zabiegów w ciasnych zmianach 							
3	<p>Stent kobaltowo – chromowy uwalniający Sirolimus</p> <ul style="list-style-type: none"> - stent wycinany laserowo typu „slotted tube” - kompatybilny z przewodnikiem 0,014” - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F (0,058”) - dostępne średnice stentu: 2,25mm; 2,5mm; 2,75mm; 3,0mm; 3,5mm; 4,0mm; 4,5mm - dostępne długości stentu: 8mm; 12mm; 16mm; 20mm; 25mm; 31mm; 38mm; 46mm - stent uwalniający Sirolimus; lek zawieszony w nośniku będącym kwasem organicznym zapewniającym równomierną i kontrolowaną dystrybucję leku na długości zmiany oraz w ścianie naczynia - dawka leku 0,9µg/mm² - system uwalniania leku bez udziału polimeru: lek uwalniany ze specjalnych kanalików w przęsłach stentu mający bezpośredni kontakt ze ścianą naczynia (lek nie jest uwalniany do krwi) - pokrycie Bio Inducer Surface zapobiegające uwalnianiu się jonów metali do krwi oraz przyspieszające endotelizację stentu - brak skracania się stentu w trakcie rozprężania - elastic recoil 2 – 7% - grubość ściany stentu 80µm (0,0031”) - ciśnienie nominalne 9atm - ciśnienie RBP 18atm - ciśnienie ABP 24atm - długość robocza cewnika 142cm - 4 markery: 2 zintegrowane ze stentem na jego końcach oraz 2 na cewniku balonowym - specjalna konstrukcja balonu zapobiegająca efektowi „dog bone” 	120 szt.						

	<ul style="list-style-type: none"> - crossing profile 0,039" dla średnicy stentu 3,0mm - siła radialna 18,37psi - różna ilość cel na obwodzie stentu w zależności od średnicy: 4 cele dla średnic 2,5mm – 2,75mm; 5 cel dla średnic 3,0mm – 3,5mm oraz 6 cel dla średnicy 4,0mm – 4,5mm - dostęp do bocznic: powierzchnia celi przy średnicy nominalnej dla stentu 3,0mm wynosi co najmniej 1,3mm² 								
4	<p>Cewniki diagnostyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> - rozmiary 4F, 5F, 6F,7F - zbrojone - wytrzymałość ciśnieniowa: 1200 PSI - kompatybilne z przewodnikiem 0,038" - długość cewników 80cm – 110 cm 	2000 szt.							
Razem brutto:									

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Zestaw jednorazowy do koronarografii promieniowo – udowej w OZW zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zestaw sterylny w opakowaniu / folia-papier /, musi posiadać 4 szt etykietek z nadrukiem zgodnym z etykietą naklejona na opakowaniu, z kodem identyfikacyjnym zestawu. - 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: średnica z folią: 12cm, sam otwór: 7,5 cm. Umieszczenie 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. - miska okrągła przezroczysta 250 ml – 2 szt. - rampa kranikowa 3-drożna, OFF, 35 bar z adapterem rotacyjnym męskim/męskim po prawej stronie - dren wysokociśnieniowy w oplocie przezroczystym - 120 cm – 1 szt. - zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długości 150cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką luer lok – 1 szt - dren przezroczysty miękki niskociśnieniowy wykonany z PCV , o średnicy wewnętrznej 2,7 mm , dł 125 cm - igła angiograficzna 18G dł. 70 mm , ostro zakończona pod kątem < 16stopni o średnicy wewnętrznej pozwalającej na wprowadzenie prowadnika 0,038" - 1 szt. - igła iniekcyjna bezpieczna No 7 w zabezpieczającym przed zakłuciem opakowaniu 1 szt. - kompres wysokoabsorbpcyjny 20x40 cm – 1 szt 	1800 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - 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 - 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 - ściereczki bawełniane do rąk 40 x 30 cm – 2 szt. - przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75 x 80 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt. - gaziki bawełniane 12 warstwowe o wymiarach 100x100 mm – 30 szt. - przezroczysta osłona typu "czepek" o wymiarach 140 x 140 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt - przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt. - fartuch chirurgiczny jednorazowy w rozmiarze XL wzmocniony wykonany z włókniny SMS na przedniej części i na rękawach dodatkowa nieprzemakalna warstwa absorpcyjna - 2 szt. - całość zestawu zawinięta w nieprzemakalną serwetę o wymiarach min. 90 x 100 cm wykonaną z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego – 1 szt. 							
2	<p>Stent do zmian bardzo ciasnych uwalniający substancję antyproliferacyjną – Sirolimus, bezpolimerowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - substancja czynna: sirolimus (1.2 µg/mm²) - pokrycie stentu substancją czynną w technologii abluminalnej - brak powłoki polimerowej - platforma: stent kobaltowo-chromowy - minimalny zakres średnic: 2,0 - 4,0 mm - średnica 2,0 dostępna z długościami 9, 13, 16, 19, 24, 27, 32 mm 	350 szt.						

<ul style="list-style-type: none"> - minimalny zakres długości dla pozostałych średnic: 9 – 32 mm - długość systemu doprowadzającego: 145 cm - grubość ściany stentu 0,0020” dla średnic 2,0 – 2,5 mm oraz 0,0024” dla wszystkich pozostałych rozmiarów - shaft proksymalny 1,9F (dla wszystkich rozmiarów) - shaft dystalny 2,5F (dla wszystkich rozmiarów) - profil wejścia $\leq 0,016$ ” - profil przejścia dla średnicy 3.0 mm ≤ 0.035” - ciśnienie RBP 18 atm. - dla średnic od 2,0 mm do 3,5 mm - ciśnienie nominalne rozprężenia stentu 10 atm 						
Razem brutto:						

RAZEM słownie:

..... zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....
pieczęćka osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

(podpis i

Zadanie nr 5

L. p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Stent uwalniający lek, chromowo – kobaltowy hybrydowy uwalniający sirolimus oraz pokryty pasywnie</p> <ul style="list-style-type: none"> - konstrukcja hybrydowa łącząca stenty pasywnie pokrywane substancją przyspieszającą gojenie naczyń, oraz kontrolowanie uwalnianie sirolimus. - pokryte biodegradowalnym polimerem - zróżnicowana grubość powłoki polimerowej (grubsza od ściany naczyń) - dawka leku: 50 – 250 µg w zależności od średnicy i długości - dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 35; 40 mm. - dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm - grubości strułów stentu 0,0024” dla 3,0mm (71µm wraz z polimerem); - crossing profile 0,039” dla średnicy 3.0 mm., - ciśnienie nominalne 8 atm. - ciśnienie RBP 16 atm. - czas biodegradacji polimeru ok. 24 miesiące - możliwość doprężenia: do 3,5 mm. dla średnic 2.25 – 3 mm. do 4,65 mm. dla średnic 3.5 – 4 mm. 	280 szt.							
2	<p>Stent chromowo – kobaltowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - stenty pasywnie pokrywane substancją przyspieszającą gojenie naczyń, zapobiegającą wykrzepianiu na powierzchni stentu i ograniczającą dyfuzję jonów metalicznych do ścian naczyń - dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 20; 22; 26; 30; 35; 40 mm. - dostępne średnice: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 mm 	20 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - różne grubości strut'ów stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej) dla średnic: 0,0024" dla 2,0-3,0mm; 0,0031" dla 3,5-4,0mm 0,0047" dla 4,5 i 5,0 mm - crossing profile 0,037" dla średnicy 3.0 mm., - ciśnienie nominalne 9 atm. - ciśnienie RBP: 2.00 – 4.0 mm. – 16 atm. 4.5 – 5.0 mm. – 14 atm. - długość systemu dostarczania 140 cm. - możliwość dopięcia: do 3,5 mm. dla średnic 2 – 3 mm. do 4,65 mm. dla średnic 3.5 – 4 mm. do 5,63 mm. dla średnic 4.5 – 5 mm 								
3	<p>Prowadniki angioplastyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> - typ konstrukcji; 'shaping ribbon' 'core to tip' 'one piece' - prowadniki o rdzeniu stalowym, nitynolowym wzbogaconym chromem, - długości 190, 300 cm - dostępny w wersjach z pokryciem:hydrofilno/hydrofobowym, hydrofilnym - giętkość końcówki HF (high flexible) , F (flexible), M (medium), - dostępne wersje podparcia: standard oraz extra suport (różne rodzaje sztywności) - dostępne konfiguracje w zależności od końcówki J i proste 	75 szt.							
Razem brutto:									

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa	
					%	Wartość (zł)				
1	Prowadnik naczyniowy hydrofilny - 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 przewodnik typu Bolia - dostępne długości końcówek od 10mm do 80mm - dostępne przewodniki o różnej sztywności	230 szt.								
Razem brutto:										

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa	
					%	Wartość (zł)				
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	530 szt.								
Razem brutto:										

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa	
					%	Wartość (zł)				
1	Balony do CTO - 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	60 szt.								
Razem brutto:										

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa	
					%	Wartość (zł)				
1	Balony non-compliant: - 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	90 szt.								
Razem brutto:										

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Introduktor naczyniowy dostęp promieniowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnice od 4 F do 7 F - długości 11 cm i 23 cm - posiadające mini prowadnik o długości 45 cm oraz igłę 21G, akceptują prowadnik 21 cala, 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 - bardzo duża odporność na załamania z zastawką zapewniającą optymalną hemostazę oraz niskie opory przejścia - silikonowy zawór o budowie płatkowej min. 6 płatków zapewniający optymalną szczelność - przezroczysta kaniula pokryta substancją śliską SLX wewnątrz i na zewnątrz - oznaczenia kolorami ułatwiająca identyfikację rozmiarów - średnica wewnętrzna 0,038” przy 6 F - możliwość ułożenia pacjenta w pozycji półsiedzącej 60 stopni 	600 szt.							
2	<p>Introduktor naczyniowy dostęp udowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnice od 4 F do 11 F - wykonana z PTFE o długości 11 oraz 23 cm - dilatator o długości użytkowej 30 cm - kompatybilna z prowadnikiem 0,038”, dla 4F kompatybilna z prowadnikiem 0,035 - w zestawie atraumatyczny rozszerzacz, wykonany z polipropylenu, łączący się zatraskowo z koszulką 	600 szt.							

<p>-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 proksymalnym</p> <p>- kaniula wszystkich koszulek pokryta substancją śliską SLX (wewnątrz i na zewnątrz)</p> <p>- lejkowy kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką)</p>							
<p>Cewnik prowadzący</p> <p>- średnica wewnętrzna 0,072" w rozmiarze 6F</p> <p>- dostępne rozmiary 5F, 6F</p> <p>- długość 100 cm i 90 cm</p> <p>- cewnik zbrojony, o podwójnej hybrydowej konstrukcji, stalowy oplot ze stali nierdzewnej, z dwoma różnymi wielkościami drutu (płaski na płaski) umożliwiający doskonale podparcie i stabilność krzywizny w temp 37 st. C</p> <p>- gładka wewnętrzna powłoka PTFE</p> <p>- gwarantowana stała średnica wew od uchwytu do końcówki włącznie, dzięki zastosowaniu technologii TRUELUMEN TM</p> <p>- zaawansowana pięciosegmentowa konstrukcja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. atraumatyczna, miękka dłuższa końcówka doskonale widoczna w skopii (0,51cm) 2. odcinek współosiowy (0,76cm) 3. odcinek odporny na zginanie (13,97cm) 4. dodatkowy elastyczny odcinek dystalny (7,62cm) zapewnia płynne przejście od sztywniejszego końca proksymalnego do bardziej miękkiego końca dystalnego, dla większej odporności na zginanie i mniejszego bicia końcówki 5. odcinek skręcający/stabilizujący 	500 szt.						

	- różne typy ukształtowania końcówki									
4	Zamykacz naczyniowy - osiągnięcie hemostazy osiąga się przez założenie biodegradowalnego syntetycznego- kwas poliglikolowy- koreczka pozanaczyniowo, nad nacięciem tętnicy - rozkłada się w ciągu 60-90 dni na dwutlenek węgla i wodę - możliwość nakłucia tego samego miejsca po 30 dniach, natomiast niezwłocznie 5 mm powyżej lub poniżej miejsca ostatniego nakłucia - zakłada się przez istniejącą koszulkę- brak konieczności jej wymiany -uruchomienie pacjenta może nastąpić po godzinie od procedury diagnostycznej i po dwóch godzinach od interwencji - składający się z aplikatora i wchłanianej syntetycznej plomby hemost - nie pozostawiający żadnych elementów wewnątrz naczynia - możliwość użycia koszulki zastosowanej do zabiegu 5,6,7F	30 szt.								
							Razem brutto:			

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 (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa	
					%	Wartość (zł)				
1	<p>Cewnik balonowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik balonowy pokryty lekiem Paclitaxelem 2,2 µg/mm² (bez rozpuszczalnika lub polimeru) - długości 10-250 mm i średnicy 1,5-6 mm - 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) - 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) - łatwe przeprowadzenie przez naczynie krwionośne dzięki absolutnie gładkiej powierzchni o właściwościach hydrofilnych i małemu profilowi balonu – poniżej 1 mm - system Rapid Exchange przez drut prowadzący 0,014” lub system OTW przez drut prowadzący 0,014” i 0,018 - maksymalne nadmuchiwanie – Average Burst Pressure 22 ATM - RBP 14-16 ATM - długość cewnika 135 cm 	20 szt.								
Razem:										

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

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

Zadanie nr 12

L. p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Introduktor do tętnicy promieniowej zestaw z zastawką do wprowadzenia i wymiany kateterów oraz elektrod endokawitarnych 5F,6F, 7F/11cm i 23 cm, typ prosty i „J”	900 szt.							
Razem brutto:									

RAZEM słownie:

..... zł brutto.

Miejscowość, data.....

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

Zadanie nr 13

L. p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Cewnik do aspiracji skrzeplin</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik przeznaczony do użycia w systemie krążenia wieńcowego i obwodowego, łącznie z pomostami aortalno-wieńcowymi - 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 - cewnik typu monorail; z końcówką typu Luer-lock położoną proksymalnie - marker na dystalnym końcu cewnika oraz dostępność w ofercie cewników z markerami rozlokowanymi na szafcie cewnika na jego 90cm i 100 cm długości; - hydrofilne pokrycie dystalnych 40 cm cewnika aspiracyjnego kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F. - 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") -dostępne cewniki z otworami bocznymi - dostępność w ofercie cewników ze sztyltem zapobiegającym zjawisku załamywania cewnika; 	140 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - światło aspiracyjne min. 0,043" dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F, oraz min. 0,050" dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F. - 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) - długość cewnika aspiracyjnego kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F – 140 cm i długość cewnika aspiracyjnego kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F - 145cm - typu Rapid Exchange współpracujące z przewodnikiem 0,014" - systemy kompatybilne z cewnikiem prowadzącym: 6F i 7F - w komplecie powinien znajdować się: <ul style="list-style-type: none"> 1. 6F - cewnik aspiracyjny, dwie strzykawki 30 cc, jeden koszyczek, przedłużacz z kranikiem 2. 7F - cewnik aspiracyjny, dwie strzykawki 20 cc, dwa koszyczki, przedłużacz z kranikiem 							
						Razem brutto:	

RAZEM słownie:

..... zł brutto.

Miejscowość, data.....

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