

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

Rzeszów, dnia 26.04.2018r.

ZNAK SPRAWY Z/ZZP.2375.10.18

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

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

na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku

**CPV 33 14 12 20-8, 33 14 13 10-6, 33 14 13 20-9, 33 14 12 00-2,
33 14 16 40-8, 33 19 41 20-3**

Postępowanie o zamówienie publiczne prowadzone na podstawie przepisów
ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2015r. poz. 2164 z późniejszymi zmianami)

Specyfikację zatwierdza: _____

ROZDZIAŁ I OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, transportem 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 wymaga aby produkty posiadały aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do stosowania oferowanego asortymentu w służbie zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, o ile ich posiadanie jest wymagane w obowiązujących na dzień złożenia oferty przepisach prawa – (Deklaracja zgodności, CE itp.)
3. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Ilość zadań 16. Przedstawienie oferty nie obejmującej całego asortymentu znajdującego się w zadaniu spowoduje jej odrzucenie bez dalszego rozpatrywania.
4. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.
5. Termin płatności wymagany przez Zamawiającego to 60 dni od daty dostarczenia faktury.
6. Uwaga: Zamawiający pracuje od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 14.35.

ROZDZIAŁ II TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin realizacji zamówienia: jeden rok od dnia podpisania umowy.
2. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić realizację dostawy w ciągu dni roboczych, w godz. od. 7:00 do godz. 14:00 po zgłoszeniu zamówienia. **Wykonawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru do środka Magazynu Centralnego.**

ROZDZIAŁ III WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - a) nie podlegają wykluczeniu z udziału w postępowaniu -Zamawiający wyklucza wykonawcę z postępowania na podstawie art.24 ust. 1 pkt 12-23, art. 24 ust.5 pkt 1 ustawy Pzp;
W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu Zamawiający żąda dołączenia do oferty oświadczeń i dokumentów określonych w rozdziale IV SIWZ.
 - b) spełniają warunki udziału w postępowaniu określone w pkt. 2 niniejszego rozdziału
2. Minimalne poziomy zdolności - warunki udziału w postępowaniu oraz wymagane od wykonawców środki dowodowe
 - a) kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej: zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie,
 - b) sytuacja ekonomiczna lub finansowa: zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie,
 - c) zdolność techniczna lub zawodowa: zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie.

3. Uregulowania dotyczące warunków udziału w postępowaniu
 - wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,
 - uregulowania dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia,
 - jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych wykonawców,
 - wykorzystanie przez wykonawcę potencjału podmiotu trzeciego odbywa się zgodnie z art. 22a ustawy Pzp i §9 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016r., poz. 1126), o ile dotyczy wykonawcy.
4. Potwierdzą, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego tj. Wykonawca jest w posiadaniu niżej wymienionych dokumentów:
 - opisy, fotografie oraz inne dokumenty, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego tj katalog lub inny dokument oferowanego asortymentu lub inny dokument w języku polskim zawierający szczegółowy opis asortymentu potwierdzający zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z zamówieniem wymaganym przez Zamawiającego, Wykonawca winien opisać dokument numerem pakietu i pozycji, którego dotyczy.
5. W odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia są to aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010r Nr 107, poz. 679). tj. Certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE i - o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami.
6. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym w SIWZ, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcę o przedstawienie próbek zaoferowanego asortymentu (zgodnie z §13.1 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia).
7. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu zostanie dokonana przez zamawiającego w oparciu o analizę i ocenę złożonych wraz z ofertą dokumentów i oświadczeń na zasadzie klasyfikacji: spełnia/ nie spełnia. Warunek graniczny: spełnia.

ROZDZIAŁ IV

WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA

W celu wstępnego wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania Wykonawca składa następujące dokumenty:

1. Oświadczenia lub dokumenty potwierdzające, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu:
 - a) oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy Pzp dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania - wg załącznika nr 2 do SIWZ,
 - b) oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy Pzp dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu - wg załącznika nr 3 do SIWZ,
2. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje

- się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu
- zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w pkt a) i b)
3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu:
 - zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w pkt a) i b)
 4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Potwierdza ono spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
 5. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art.24 ust.1 pkt 23 - wzór oświadczenia określa załącznik nr 4 do SIWZ.
 6. Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza w postępowaniu, w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia, na wezwanie Zamawiającego, złoży następujące dokumenty:
 - a.) Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy.
 7. Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza w postępowaniu, w celu potwierdzenia że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, na wezwanie Zamawiającego złoży:
 - a) katalog lub inny dokument oferowanego asortymentu lub inny dokument w języku polskim zawierający szczegółowy opis asortymentu potwierdzający zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z zamówieniem wymaganym przez Zamawiającego, Wykonawca winien opisać dokument numerem pakietu i pozycji, którego dotyczy;
 - b) aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010r Nr 107, poz. 679). tj. Certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE i - o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami.
 8. Dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz dokumenty, potwierdzające, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
 9. Dokument, o którym mowa w pkt 6 ppkt a) powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 10. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o której mowa w pkt 6 ppkt a) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono jego upadłości. Dokument powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 11. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 10, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego

- reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Dokument, o którym mowa w zdaniu pierwszym powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
12. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.
 13. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.
 14. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352) . W takiej sytuacji Wykonawca zobligowany jest do wskazania Zamawiającemu sygnatury postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia się znajdują.
 15. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy PZP, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
 16. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
 17. W przypadku, o którym mowa w pkt 10., 11. Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.

ROZDZIAŁ V INNE WYMAGANE DOKUMENTY

Wykonawca dołącza do oferty:

1. Wypełniony formularz ofertowo cenowy wg wzoru określonego w **załączniku nr 1 do SIWZ**.
2. Pełnomocnictwo do podpisania oferty /oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza/ - tylko w sytuacji, gdy dokumenty i oświadczenia składające się na ofertę podpisane będą przez osobę inną niż uprawnioną do reprezentacji zgodnie z treścią odpisu właściwego rejestru.
3. Wypełniony szczegółowy formularz asortymentowo-cenowy (dla każdego zadania oddzielnie - załącznik nr 6).

ROZDZIAŁ VI
INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z
WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB
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. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie do Zamawiającego, nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa terminu składania ofert.
4. W celu skrócenia czasu przygotowania odpowiedzi na pytania o wyjaśnienie treści SIWZ Komisja przetargowa prosi, aby Wykonawcy zwracając się do Zamawiającego w sprawie udzielenia wyjaśnień wysyłali również treść pytań w wersji elektronicznej edytowalnej na adres poczty elektronicznej: zaopatrz@szpitalmsw.rzeszow.pl
5. Do porozumiewania się z Wykonawcami uprawniony jest:
 - w sprawach merytorycznych:
Grażyna Jeż tel. /17/ 86-43-245 w godz. 10:00 – 12:00,
 - w sprawach proceduralnych:
Marek Pytel – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. /17/86-43-215 w godz. 10:00 – 12:00,
e-mail: zaopatrz@szpitalmsw.rzeszow.pl
6. Oświadczenia lub dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia oraz potwierdzające, że oferowane usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, mogą być złożone w formach dopuszczonych prawem zgodnie z §14 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016r., poz.1126)

ROZDZIAŁ VII
WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

ROZDZIAŁ VIII
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 IX OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Oferta powinna zawierać wszystkie formularze, oświadczenia i dokumenty wskazane w rozdziale IV i V SIWZ.
3. 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.
4. 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.
5. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy. Pełnomocnictwo powinno być dołączone do oferty, o ile nie wynika z innych załączonych dokumentów. Pełnomocnictwo powinno być złożone w oryginale lub notarialnie poświadczonej kopii.
6. 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.
7. Wykonawcy ponoszą wszelkie ewentualne koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
8. Ofertę wraz z załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi wykonawcy oraz napisem:

**„Oferta na przetarg nieograniczony na dostawę
sprzętu medycznego jednorazowego użytku .”
Nie otwierać przed 11.05.2018r. godz. 10:30”**

9. Wykonawca przed upływem terminu składania ofert, może wprowadzić zmiany do złożonej oferty. Wprowadzenie zmian do złożonych ofert należy dokonać w formie pisemnej, z dopiskiem „Zmiana oferty”.
10. Wykonawca przed upływem terminu składania ofert może wycofać swoją ofertę poprzez wysłanie informacji do Zamawiającego o wycofaniu swojej oferty, pod warunkiem, iż informacja ta dotrze do Zamawiającego przed upływem terminu składania ofert.
11. Informacje zawarte w ofercie, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. 1993 Nr 47 poz. 211 z późn. zm.), co do których Wykonawca zastrzegł – nie później niż w terminie składania ofert – że nie mogą być udostępnione, muszą być oznaczone klauzulą „Tajemnica przedsiębiorstwa”. **Wykonawca w przypadku zastrzeżenia określonych części oferty jako tajemnicę przedsiębiorstwa, zobowiązany jest wykazać skuteczność takiego zastrzeżenia w oparciu o przepisy art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. 1993 Nr 47, poz. 211 z późn. zm.).** Wykonawca nie może zastrzec informacji, dotyczących nazwy (firmy) oraz adresu Wykonawcy, a także informacji dotyczącej ceny oferty, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie. Zaleca się również, aby dokumenty te były spięte w sposób pozwalający na ich oddzielenie od reszty oferty.

ROZDZIAŁ X

MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę w zamkniętej, opisanej kopercie należy złożyć **do dnia 11.05.2018r. do godz. 10.00** w Kancelarii Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie (bud. „G”, pok. 110), ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów.
2. Uwaga: Zamawiający pracuje od poniedziałku do piątku w godz. **7.00 – 14.35**.
3. 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. Na żądanie Wykonawca otrzyma pisemne potwierdzenie złożenia oferty wraz z numerem, jakim została oznakowana oferta.
4. Otwarcie ofert jest jawne i następuje 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 11.05.2017r. o godz. 10.30**.
5. 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, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach. Informacje te zamawiający niezwłocznie zamieści również na stronie internetowej.

ROZDZIAŁ XI

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. Cena jednostkowa x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto.
4. Ceny netto, brutto, wartość podatku VAT należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.
5. Cenę ostateczną oferty należy podać w złotych polskich cyfrą i słownie.
6. Cena netto podana w formularzu ofertowo-cenowym nie ulegnie zmianie przez cały czas obowiązywania umowy.
7. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

ROZDZIAŁ XII

ZASADY WYBORU OFERTY I UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Zgodnie z dyspozycją art.87 ust. 2 Pzp zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, oraz inne omyłki polegające na niezgodności oferty z SIWZ, nie powodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

2. Przez oczywistą omyłkę pisarską należy rozumieć zwłaszcza widocznie mylną pisownię wyrazu, ewidentny błąd gramatyczny, niezamierzone opuszczenie całego wyrazu lub jego części, czy też inną nasuwającą się samą przez się niedokładność przypadkową, której poprawienie nie zmienia rzeczywistej treści i sensu oświadczenia wykonawcy, tj. treści oferty.
3. Ocena oczywistości danej omyłki pisarskiej będzie dokonywana w kontekście treści całej wypowiedzi oraz w odniesieniu do danych okoliczności sprawy. Zamawiający ma tu na uwadze oczywistość wynikającą z kontekstu pełnej treści oświadczenia zawartego w ofercie czy też jej części składowej (dokumentów składających się na jej treść).
4. Przez oczywistą omyłkę rachunkową należy rozumieć:
 - a. rozbieżności pomiędzy ceną wpisaną liczbą i ceną wpisaną słownie - w sytuacji takiej rozbieżności zamawiający przyjmuje, że prawidłowo wpisano cenę słownie,
 - b. omyłkę polegającą na uzyskaniu błędnego wyniku wskutek przeprowadzenia działania matematycznego, a w szczególności:
 - błędne obliczenie poszczególnych wartości, przy założeniu prawidłowości podanej liczby danego towaru i ceny jednostkowej towaru,
 - niewłaściwe zaokrąglenie części dziesiętnych poszczególnych wartości, itp.,
 UWAGA: przyjęcie niewłaściwej stawki podatku VAT traktowane będzie jako błąd w obliczeniu ceny nie podlegający poprawieniu.
5. Ocena istotności zmian w treści oferty, jakie powodowałyby poprawienie innej omyłki, zostanie dokonana w odniesieniu do konsekwencji jakie będzie miało poprawienie danej omyłki. Konsekwencje te mogą także dotyczyć zmiany wartości oferty. Charakter omyłki zostanie oceniony na tle niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w ramach danej oferty a konsekwencje poprawienia danej oferty w postępowaniu odpowiednio uzasadnione, co do ich charakteru (czy zmiany w ofercie miałyby charakter istotny bądź nie).
6. Mając na uwadze postanowienia art. 89 ust.1 pkt.7) Pzp, zgodnie z treścią którego zamawiający zobligowany jest odrzucić ofertę jeżeli wykonawca w terminie 3 dni od dnia otrzymania zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust.2 pkt.3 Pzp, w sytuacji poprawienia takiej omyłki w ofercie wykonawcy, dla zachowania sprawności prowadzonej procedury przetargowej, wykonawca ten w terminie trzech dni od przesłania informacji o poprawieniu omyłki prześle do zamawiającego pismo, z którego treści wynikać będzie czy wyraża on zgodę na poprawienie zaistniałej omyłki.

ROZDZIAŁ XIII

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

1. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty

Wybór oferty dokonany zostanie na podstawie poniższych kryteriów (nazwa kryterium, waga, sposób punktowania):

<i>Lp.</i>	<i>Nazwa kryterium</i>	<i>Waga</i>	<i>Sposób punktowania</i>
1.	<i>Cena</i>	60%	<i>Cena oferty najniższej podzielona przez cenę oferty ocenianej x waga</i>
2.	<i>Termin dostawy</i>	40%	<i>Liczba pkt przyznana ofercie wg zasad określonych poniżej</i>

UWAGA: Punkty w kryterium „Cena” wyliczone będą do dwóch miejsc po przecinku.

Oceny kryterium „Termin dostawy” Zamawiający dokona na podstawie informacji zawartej przez Wykonawcę w Formularzu ofertowo cenowym. Zamawiający dokona oceny wg poniższej punktacji:

- | | | |
|----------------------------------|---|--------|
| 1) termin dostawy 1-3 dni | = | 40 pkt |
| 2) termin dostawy 4-5 dni | = | 20 pkt |
| 3) termin dostawy 6 dni i więcej | = | 1 pkt |

Ostateczna liczba punktów będzie stanowić sumę punktów uzyskanych w poszczególnych kryteriach : cena + termin dostawy

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

1. Umowa zostanie zawarta w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty - zawiadomienie to zostanie przesłane przez zamawiającego do wykonawców przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
2. Zamawiający zawrze umowę przed upływem wskazanego w pkt.1 terminu, jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta (art.94 ust.2 pkt.1) a)) lub w sytuacji, o której mowa w art.94 ust.2 pkt.3) Pzp.
3. Osoba lub osoby reprezentujące wykonawcę przy podpisaniu umowy powinny legitymować się stosownym upoważnieniem.

**ROZDZIAŁ XV
WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA
UMOWY**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

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

Wzór umowy stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ

**ROZDZIAŁ XVII
ZMIANA UMOWY**

1. Zamawiający nie przewiduje istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru oferty.
2. Zmiany w zakresie obowiązującej stawki VAT następują z mocy prawa. Umowa będzie aneksowana.

ROZDZIAŁ XVIII
POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH
WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA

1. Wykonawcom, a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes w uzyskaniu zamówienia oraz ponieśli lub mogą ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI Pzp (art. 179-198 g).

ROZDZIAŁ XIX
POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Protokół wraz z załącznikami jest jawny.
2. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.
3. Oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji - gdy wykonawca składając ofertę zastrzegł w odniesieniu do tych informacji, że nie mogą być one udostępnione innym uczestnikom postępowania.
4. Zamawiający udostępnia dokumenty po złożeniu pisemnego wniosku, w siedzibie zamawiającego (Kancelaria), w godzinach od 7:00 do 14:35.

ROZDZIAŁ XX
ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ

1. Zamawiający załącza do SIWZ załączniki.
 2. Załączniki do SIWZ należy traktować jako integralne części SIWZ, co oznacza, że zawarte w tych załącznikach postanowienia obowiązują wykonawcę w tym samym zakresie co postanowienia SIWZ.
 3. Wykaz załączników do SIWZ:
 - 1) Formularz ofertowo cenowy - zał. nr 1,
 - 2) Oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy PZP dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania - zał. nr 2 do SIWZ,
 - 3) Oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art.25a ust.1 ustawy PZP dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu - zał. nr 3 do SIWZ,
 - 4) Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej o której mowa art. 24 ust. 1 pkt 23 - wzór oświadczenia określa załącznik nr 4 do SIWZ
 - 5) Wzór umowy - zał. nr 5 do SIWZ
 - 6) Formularze asortymentowo cenowe - zał. nr 6 do SIWZ
-

FORMULARZ OFERTOWO CENOWY

_____ dnia _____

(pieczętka firmowa wykonawcy)

1. Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym z dnia 02.05.2018r. na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów

oferujemy dostawę przedmiotu zamówienia objętego postępowaniem

* w zakresie pakietu nr

za łączną cenę netto (za cały okres świadczenia dostawy tj. 12 miesięcy), która wynosi:

.....złotych

(słownie złotych:

Po naliczeniu podatku VAT..... %

Cena brutto wynosi:.....złotych

(słownie złotych:

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

2. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić realizację dostawy w **ciągu..... dni roboczych (podać!)**, w godz. od. 7:00 do godz. 14:00 po zgłoszeniu zamówienia
3. W rozliczeniach będzie obowiązywać **termin płatności, który wynosi 60 dni**, licząc od dnia otrzymania faktury VAT. Płatność będzie dokonywana przelewem na rachunek Wykonawcy.
4. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty otwarcia oferty.
5. Oświadczamy, że postanowienia umowy zostały przez nas zaakceptowane.
6. 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.
7. 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.
8. **Oświadczam/y, że należymy do:**
- mikroprzedsiębiorstwa** (przedsiębiorca, który co najmniej jednym z dwóch ostatnich lat obrotowych: zatrudniał średniorocznie mniej niż 10 pracowników oraz osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 2 milionów euro lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczyły równowartości w złotych 2 milionów euro),

- małego przedsiębiorstwa** (przedsiębiorca, który co najmniej jednym z dwóch ostatnich lat obrotowych: zatrudniał średniorocznie mniej niż 50 pracowników oraz osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 10 milionów euro lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczył równowartości w złotych 10 milionów euro),
- średniego przedsiębiorstwa** (przedsiębiorca, który co najmniej jednym z dwóch ostatnich lat obrotowych: zatrudniał średniorocznie mniej niż 250 pracowników oraz osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 50 milionów euro lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczył równowartości w złotych 43 milionów euro),
- dużego przedsiębiorstwa** (pozostałe przedsiębiorstwa nie wymienione j. w.)
(*należy wskazać poprzez zaznaczenie odpowiedniego pola*)

***Przedsiębiorstwo** (lub inaczej **jednostka gospodarcza**) – wyodrębniona prawnie, organizacyjnie, technicznie – produkcyjnie i ekonomicznie jednostka, prowadząca działalność gospodarczą, stanowiąca podmiot podstawowej rangi w gospodarce rynkowej. Istotą działalności przedsiębiorstwa jest produkcja dóbr lub świadczenie usług. Najczęściej definiowanym celem działalności przedsiębiorstwa jest osiąganie zysku poprzez zaspokajanie potrzeb konsumentów. Z perspektywy finansowej celem przedsiębiorstwa jest wzrost jego wartości rynkowej w średnim i długim okresie z korzyścią dla jego właścicieli.*

- **Wykonawca pochodzi z innego państwa członkowskiego Unii Europejskiej:**

tak nie

Skrót literowy nazwy państwa

- **Wykonawca pochodzi z innego państwa nie będącego członkiem Unii Europejskiej:**

tak nie

Skrót literowy nazwy państwa

(*należy wskazać poprzez zaznaczenie odpowiedniego pola i wpisanie skrótu litrowego państwa*)

Podpis i pieczęć osoby
upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy

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

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Rzeszowie
ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
(pełna nazwa/firma, adres)

Wykonawca:

.....
.....
.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od
podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

pn. (nazwa
postępowania), prowadzonego przez (oznaczenie
zamawiającego), oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.

..... (miejsowość), dnia r
(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....
..... (miejsowość), dnia r.
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.
(podpis)

[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział możliwość, o której mowa w art. 25a ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp]

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami:
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.
(podpis)

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Rzeszowie
ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
(pełna nazwa/firma, adres)

Wykonawca:

.....
.....
.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od
podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

pn. (nazwa postępowania),

prowadzonego przez (oznaczenie
zamawiającego), oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego

w

(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu).

..... (miejsowość), dnia r.

(podpis)

**INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH
PODMIOTÓW:**

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w.....

(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu),

polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....

....., w następującym zakresie:

.....

.....

(wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... *(miejsowość), dnia* r.

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... *(miejsowość), dnia* r.

(podpis)

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Rzeszowie
ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
(pełna nazwa/firma, adres)

.....
Nazwa wykonawcy

OŚWIADCZENIE

NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 11 USTAWY

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

pn. (nazwa postępowania),
prowadzonego przez (oznaczenie
zamawiającego), oświadczam, co następuje:

Oświadczam, że nie należę do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5) ustawy Prawo zamówień publicznych (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.5)) *

Oświadczam, że należę do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5) ustawy Prawo zamówień publicznych (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.5), **w załączeniu, wraz z ofertą, przekazuję listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.***

* **niepotrzebne skreślić**

Na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 23) ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wyklucza z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015r. poz. 184, 1618 i 1634), złożyli odrębne oferty, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Data:

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

Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 3 ustawy PZP, przekaże zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP.

Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

= WZÓR UMOWY =
Projekt umowy nr/ 2018

zawarta w dniu 2018 r. w zakresie pakietu nr....., pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów, wpisanym do KRS pod numerem 0000020148 prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie, XII Wydział Gospodarczy KRS, zwanym w treści umowy **Zamawiającym** reprezentowanym przez:

Dyrektora Zbigniew Widomski

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 2015r., poz. 2164 z późn.zm.).

§ 1

1. Zamawiający zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Zamawiającego asortymentu wyszczególnionego w formularzach asortymentowo-cenowych stanowiących załącznik do niniejszej umowy.
2. Zamawiający zaznacza, iż podane ilości w terminie obowiązywania umowy mogą ulec zmniejszeniu wg faktycznych potrzeb Zamawiającego.
3. Podane ilości szacunkowe nie mogą stanowić podstawy do żądania przez Dostawcę realizacji określonych wielkości i ilości dostaw podanych w SIWZ oraz zgłaszania związanych z tym roszczeń.
4. 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.
5. 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. Przedmiot umowy będzie dostarczany sukcesywnie do Zamawiającego przez:
jeden rok od dnia podpisania umowy.
2. Bezpośrednio przed każdą dostawą przedstawiciel Zamawiającego określi telefonicznie lub faksem, e-mailem, rodzaj i ilość zamawianego towaru. Terminy dostaw będą każdorazowo uzgadniane.
3. Dostawy będą realizowane w terminie:
Dostawca zobowiązany jest zapewnić realizację dostaw w ciągu dni roboczych, w godz. od 7:00 do godz. 14:00 **po zgłoszeniu zamówienia wg faktycznych potrzeb Zamawiającego. Dostawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru do Magazynu Centralnego SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie.**
4. Wszystkie koszty związane z dostawą sprzętu medycznego jednorazowego użytku loco Magazyn Centralny SP ZOZ MSWiA 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 dostarczone wyroby medyczne, 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 wskazanej na fakturze VAT.
2. Cena dostarczonych wyrobów medycznych 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 określone wyroby.
3. W przypadku okresowych promocji lub rabatów na wyroby objęte umową przetargową Dostawca zobowiązuje się do zastosowania warunków promocyjnych.
4. Po zrealizowaniu ilościowym zakupu wyrobów medycznych z zadania przetargowego, Zamawiającemu gwarantuje się ciągłość zakupu w/w w cenie nie wyższej niż zapisana w umowie, do wartości danego zadania przetargowego.

§ 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 0,1% 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.
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, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§ 6

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 7

Sprawy sporne wynikłe w trakcie realizacji umowy podlegają rozstrzygnięciu przez właściwy rzeczowo sąd w Rzeszowie.

§ 8

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy należy dokonywać za zgodą obu stron w formie pisemnej (aneks do umowy) pod rygorem nieważności.
2. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, z których 1 egz. otrzymuje Zamawiający i 1 egz. Dostawca.

ZAMAWIAJĄCY

DOSTAWCA

FORMULARZE ASORTYMENTOWO - CENOWE

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 1

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Przedłużacz do pomp infuzyjnych z zakończeniami luer-lock , długość 1,5m. Bez zawartości ftalanów. Opakowanie jednostkowe typu folia-papier.	Szt.	2 800					
2	Przedłużacz do pomp infuzyjnych z zakończeniami luer-lock, światłooporny (bursztynowy lub czarny), długość 1,5 m. Bez zawartości ftalanów. Opakowanie jednostkowe typu folia-papier.	Szt.	3 000					
3	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, elastyczna komora kroplowa wykonana z tworzywa wolnego od PVC o dł. min. 6 cm, całość wolna od ftalanów zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz miejscem na kolec po zakończonej infuzji, zestaw wolny od lateksu oraz ftalanów. Opakowanie jednostkowe typu folia-papier lub folia	szt.	60 000					
4	Przyrząd do przetaczania krwi , elastyczna komora kroplowa wykonana z tworzywa wolnego od PVC o dł. min. 9 cm, zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz miejscem na kolec igły bioreczej, zestaw wolny od lateksu i ftalanów. Opakowanie jednostkowe typu folia-papier	szt.	3 200					
5	Przyrząd do przetaczania płynów z możliwością OCŻ, komora kroplowa niezawierająca PVC , dren wolny od ftalanów, sztywna skala pomiarowa 0-30 cm H ₂ O, rolkowy regulator przepływu z uchwytem na dren, sterylnie pakowany folia - papier	Szt.	100					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
 Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
 do reprezentowania firmy

Pieczeń oferenta

Pakiet nr 2

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Strzykawkka dwuczęściowa j. uż. luer o poj. 2 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku, skala nominalna z podziałką co 0,1mm, logo producenta na korpusie	op. a' 100 szt.	330					
2	Strzykawkka dwuczęściowa j. uż. luer o poj. 5 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku, skala nominalna z podziałką co 0,2mm, logo producenta na korpusie	op. a' 100 szt.	550					
3	Strzykawkka dwuczęściowa j. uż. luer o poj. 10 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku, skala nominalna z podziałką co 0,5mm, logo producenta na korpusie	op. a' 100 szt.	380					
4	Strzykawkka dwuczęściowa j. uż. luer o poj. 20 ml Luer z kolorowym tłokiem w celu dokładnego ustalenia dawki leku, skala nominalna z podziałką co 1mm, logo producenta na korpusie	op. a' 100 szt.	500					
5	Strzykawkka j. uż. typu Janette do płukania i karmienia o poj. 100-120 ml, z uszczelnieniem z elastycznego materiału (silikon, guma, guma syntetyczna lub inny równoważny) dodatkowy min. jeden łącznik-reduktor luer- opakowanie folia/papier,	Szt.	4 200					
6	Strzykawkka do tuberkuliny o poj. 1 ml, z uszczelnieniem z elastycznego materiału (silikon, guma, guma syntetyczna lub inny równoważny) z nakładaną igłą - opakowanie folia/papier,	op. a' 100 szt.	1					
7	Strzykawkka jednorazowego użytku do insuliny 1 ml U-40 z igłą (0,4-0,45 x 12-13 mm)	op. a' 100 szt.	18					
8	Strzykawkka 50/60 ml perfuzyjna biała do pomp infuzyjnych z prostopadłym wycięciem na tłoku, tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, logo lub nazwa własna strzykawkki na cylindrze, nominalna skala z podziałką 1 ml w kolorze czarnym	Szt.	4 700					
9	Strzykawkka 50/60 ml perfuzyjna bursztynowa do pomp infuzyjnych z prostopadłym wycięciem na tłoku, tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, logo lub nazwa własna strzykawkki na cylindrze, nominalna skala z podziałką 1 ml w kolorze czarnym	Szt.	3 900					

10	Strzykawka 3-częściowa luer-lock 10 ml, skalowana co 0,2 ml, bezlateksowy tłok, specjalna powłoka silikonowa zapewniająca płynny ruch tłoka, pierścień zabezpieczający przed wypadaniem tłoka	op. a' 100 szt.	3					
11	Strzykawka 3-częściowa luer-lock 20 ml, skalowana co 1 ml, bezlateksowy tłok, specjalna powłoka silikonowa zapewniająca płynny ruch tłoka, pierścień zabezpieczający przed wypadaniem tłoka	szt.	300					
12	Strzykawka do gazometrii 2 ml z heparyną, bez filtra	op. a' 50 szt..	100					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 3

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Strzykawką o poj.3 ml do przepłukiwania ,napelniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%) (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 8 ml). Strzykawką ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10 ml. Ma posiadać długi korek zamykający o dł. min 12 mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Okres ważności min.3 lata.	szt.	100					
2	Strzykawką o poj. 5 ml do przepłukiwania napelniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%) (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 9 ml). Strzykawką ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10 ml. Ma posiadać długi korek zamykający o dł. min 12 mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Okres ważności min.3 lata.	szt.	50					
3	Strzykawką o poj. 10 ml do przepłukiwania napelniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%) (całkowita pojemność	szt.	50					

<p>cylindra maksymalnie 14 ml). Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającą strzykawce o pojemności 10ml. Ma posiadać długi korek zamykający o dł. min 12mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki nieumożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Okres ważności min.3 lata</p>						
<p>4</p> <p>Igły bezpieczne:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ze zintegrowaną osłoną, zabezpieczającą igłę przed ryzykiem zakłucia bezpośrednio po iniekcji, • bez możliwości odkręcenia/oddzielenia igły od nasadki igły z osłonką zabezpieczającą • Możliwość odchylenia i zatrzymania osłonki zabezpieczającej na dowolnym kącie w zakresie 5-170o umożliwiającym wygodne wykonanie iniekcji, możliwość aktywacji osłony jednym palcem (wskazującym lub kciukiem), nie wymagającej oparcia o powierzchnię, by nie powodować jej kontaminacji krwią pacjenta, konstrukcja umożliwiająca akustyczne kliknięcie potwierdzające aktywację osłony zabezpieczającej, <p>kompatybilne ze strzykawkami z końcówką luer i luer lock (we wszystkich dostępnych rozmiarach) z mechanizmem umożliwiającym bezpieczne i pewne połączenie z końcówką luer strzykawki (zacisk wewnątrz nasadki igły) słyszalne kliknięcie po założeniu igły na strzykawkę, wywołane przez mechanizm zabezpieczający posiadające jak najmniejszą przestrzeń martwą nasadki igły, poniżej 0,08ml (celem minimalizacji strat leków) ze ścięciem ostrza skierowanym w kierunku osłonki zabezpieczającej, celem uniknięcia interferencji osłonki zabezpieczającej w proces wykonywania iniekcji (zwłaszcza iniekcji wymagających niskiego kąta wkłucia), Dostępne rozmiary: Od 18G do 30G</p>	<p>Op. a 100 szt.</p>	<p>5</p>				

5	Tępe igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków, 18 G 1 ½" 1,20 x 40 mm, ze specjalnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, zapobiegającym defragmentacji korka i chroniącym personel przed ekspozycją zawodową (ryzykiem zakłucia) z filtrem 5 mikronów dla skutecznej filtracji zanieczyszczeń w tym fragmentów szkła) - kolor nasadki fioletowy dla łatwej identyfikacji igły z filtrem.	Op. a 100 szt.	5					
6	Tępe igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków, 18 G 1 ½" 1,20 x 40 mm, ze specjalnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, zapobiegającym defragmentacji korka i chroniącym personel przed ekspozycją zawodową (ryzykiem zakłucia) - kolor nasadki czerwony dla łatwej identyfikacji tępej igły bez filtra.	Op. a 100 szt.	5					
7	Bezpieczne igły do wstrzykiwaczy insulinowych 30 G 0,30 mm x 5 mm, sterylne, po użyciu igła bezpiecznie zamknięta w plastikowej osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron: od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza), kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów - kompatybilność potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty, pakowane po 100 szt. w opakowaniu	Op. a 100 szt.	5					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 4

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	<p>KANIULA "STANDARD" Kaniula dożylna z portem, wykonana z poliuretanu, wyposażona w uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do żyły, igła z trójplaszczynowym ścięciem, przezroczysta komora kontrolna, elastyczne skrzydełka o gładkiej powierzchni po stronie przylegającej do skóry, gładka powierzchnia kaniuli, cienkościenny cewnik kaniuli posiadający 3 paski kontrastujące w promieniach RTG, atraumatyczna końcówka cewnika w kształcie stożka, filtr hydrofobowy, koreczek portu bocznego domykany standardowo, port dostępu bocznego umieszczony centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniający całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej)</p> <ul style="list-style-type: none"> • 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29 ml/min • 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min • 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min • 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min • 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min • 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min 	Szt.	4 000					
2	<p>KANIULA "SAFETY" Kaniula bezpieczna dożylna z portem, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, cienkościenny cewnik wykonany z biokompatybilnego, termoplastycznego</p>	Szt.	25 000					

	<p>poliuretanu, posiadający trzy paski kontrastujące w promieniach RTG, przezroczysta komora kontrolna z mikroporowatym, hydrofobowym filtrem, koreczek portu bocznego domykany standardowo, port dostępu bocznego umieszczony centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniający całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego, elastyczne skrzydełka o gładkiej powierzchni po stronie przylegającej do skóry, igła z trójplaszczynowym ścięciem, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej)</p> <ul style="list-style-type: none"> • 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29 ml/min • 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min • 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min • 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min • 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min • 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min 						
4	Korki do kaniul dożylnych, sterylne tego samego producenta co kaniule	Szt.	42 000				
				Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
 Podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 5

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 25G, dł. igły 25 mm, średnica zewnętrzna igły 0,5 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	40					
2	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 25G, dł. igły 16 mm, średnica zewnętrzna igły 0,5 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	5					
3	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 23G, dł. igły 30 mm, średnica zewnętrzna igły 0,6 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	50					
4	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 22G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 0,7 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	150					
5	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 21G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 0,8 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	450					
6	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 20G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 0,9 mm (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	350					
7	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 19G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 1,1 mm 2 rodzaje ścięcia, krótko i długościęte, oznakowanie rodzaju ostrza na opakowaniu jednostkowym (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	170					
8	Igła iniekcyjna j.uż. cienkościenna – rozm. 18G, dł. igły 40 mm, średnica zewnętrzna igły 1,2 mm 2 rodzaje ścięcia, krótko i długościęte, oznakowanie rodzaju ostrza na opakowaniu jednostkowym (op. x 100 szt.)	op. a' 100 szt.	400					
9	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 19Gx90 mm	Szt.	80					
10	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 20G x 90 mm,	Szt.	400					
11	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę	Szt.	10					

	przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 21Gx 90 mm,							
12	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 22G x 90 mm,	Szt.	100					
13	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 25G x 90 mm pakowana razem z nienałożoną igłą prowadzącą 20G x 38 mm	Szt.	200					
14	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 26G x 90 mm pakowana razem z nienałożoną igłą prowadzącą 20G x 38 mm	Szt.	220					
15	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Standard z krystalicznie przezroczystą nasadką umożliwiającą wzrokową ocenę przejrzystości płynu mózgowo-rdzeniowego oraz siły jego wypływu, mandryn z oznaczoną odpowiednim do rozmiaru kolorem zatyczką 26G x 130 mm pakowana razem z nienałożoną igłą prowadzącą 20G x 38 mm	Szt.	30					
16	Rurki ustno-gardłowe GUEDEL, jałowe, jednorazowego użytku, pakowane indywidualnie, w rozmiarach: Nr 00, dł. 40-50mm, Nr 0, dł. 50-60mm, Nr 1, dł. 60-70mm, Nr 2, dł. 70-90mm, Nr 3, dł. 80-100mm, Nr 4, dł. 90-110mm, Nr 5, dł. 100-110mm,	Szt.	280					
17	Nebulizator dla dorosłych z ustnikiem do inhalatora Voyage	Szt.	30					
18	Maska tlenowa z drenem i gumką mocującą, otwory lub siatka otworów	Szt.	800					

	umożliwiająca wydech dla dorosłych dł.drenu min.213 cm ze złączem standardowym							
19	Maska tlenowa z drenem i gumką mocującą, otwory lub siatka otworów umożliwiająca wydech dla dorosłych dł.drenu min.415 cm ze złączem standardowym	Szt.	1 000					
20	Dren do tlenu z łącznikami umożliwiającymi podłączenie różnych typów reduktorów, długość około 210 cm, wtopione podłużne paski usztywniające zapobiegające załamywaniu się drenu	Szt.	400					
21	Maska tlenowa dla dorosłych z workiem tlenowym z zastawką zastawki jednokierunkowe w portach wydechowych zapobiegające dostawaniu się powietrza do wnętrza maski, dren o dł. min. 210 cm, posiadający wtopione podłużne paski usztywniające zapobiegające załamywaniu	Szt.	300					
22	Dren brzuszny sterylny z rozszerzoną końcówką, 7 otworów ułożonych spiralnie, rozmiar 10 F – 30 F x 400 mm	Szt.	180					
23	Dren do odsysania typ Redon rozmiar 12 – 20 x 700 mm	Szt.	120					
24	Łączniki do drenów i cewników bezszkodkowe z gładkim stożkiem 4,0 x 3,6	Szt.	20					
25	Cewnik do odsysania dróg oddechowych z rozszerzoną końcówką rozmiar 6F - 8F x 400 mm, sterylne	Szt.	30					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 6

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Cewnik do odsysania GDO CH 10, dla dzieci, sterylny, atraumatyczna końcówka, wykonany z silikonowanego PCV, powierzchnia satynowa „zmrożona” bez kontroli ssania, barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku oraz nadrukowany rozmiar na opakowaniu jednostkowym, zakończenie cewnika atraumatyczne z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od powierzchni otworu centralnego	Szt.	50					
2	Cewnik do odsysania GDO CH 10-20, dla dorosłych, sterylny atraumatyczna końcówka, wykonany z silikonowanego PCV, powierzchnia satynowa „zmrożona” bez kontroli ssania, barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku oraz nadrukowany rozmiar na opakowaniu jednostkowym, zakończenie cewnika atraumatyczne z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od powierzchni otworu centralnego	Szt.	12 000					
3	Cewnik do odsysania GDO do lewego oskrzela CH 16-18, dla dorosłych, sterylny atraumatyczna końcówka	Szt.	20					
4	Cewnik Foleya dwudrożny, silikonowany, sterylny CH 10 z prowadnicą	Szt.	10					
5	Cewnik Foleya dwudrożny, silikonowany, sterylny CH 12-24, min. dwa otwory boczne	Szt.	2 800					
6	Cewnik Foley dwudrożny, 100% silikonowy, sterylny CH 12-24	Szt.	80					
7	Cewnik urologiczny Thiemana, sterylny CH 8-18	Szt.	80					
8	Cewnik urologiczny Thiemana, sterylny CH 20	Szt.	20					
9	Cewnik urologiczny Thiemana, sterylny CH 22	Szt.	10					
10	Cewnik urologiczny Nelaton, sterylny CH 8-18	Szt.	180					
11	Cewnik urologiczny Nelaton, sterylny CH 20	Szt.	10					
12	Cewnik urologiczny Nelaton, sterylny CH 22	Szt.	10					
13	Zatyczki do cewników	Szt.	1 300					
14	Cewnik do odsysania zagięty, barwne i numeryczne oznaczenie na końcu cewnika w celu lepszej identyfikacji, 2	Szt.	300					

	naprzeciw ległe otwory odbarczające, sterylny CH14/60							
15	Cewnik do odsysania zagięty, barwne i numeryczne oznaczenie na końcu cewnika w celu lepszej identyfikacji, 2 naprzeciw ległe otwory odbarczające, sterylny CH16/60	Szt.	300					
16	Donosowy cewnik tlenowy (wąsy tlenowe) dł. 2,10 m część donosowi min.1,5 cm	Szt.	700					
17	Donosowy cewnik tlenowy (wąsy tlenowe) dł.4,20 m część donosowi min.1,5 cm	Szt.	1 000					
18	Zestaw do drenażu po usunięciu tarczycy, mieszek 100 ml, 2 dreny Ulmera, dren łączący 150 mm z zaciskiem, sterylne	Szt.	10					
19	Końcówka do odsysania pola operacyjnego z rączką bez kontroli siły ssania typu YanKauer, zakrzywiona, średnica wewn. 4,6 mm, średnica zewn. 6,5 mm , długość końcówki ssącej 155 mm (razem z rączką min.210 mm), sterylna, podwójnie pakowana w worek foliowy perforowany i zewn. opakowanie typu folia - papier	Szt.	300					
20	Końcówka do odsysania pola operacyjnego z rączką typu pinpoint ze zwężoną końcówką, śred. wewn. 2,6 mm, śred. zewn. 4,6 mm, długość końcówki razem z rączką min. 210 mm, sterylna, podwójnie pakowana w worek foliowy perforowany i zewn. opakowanie typu folia – papier	Szt.	50					
21	Dren łączący do ssania CH 24 dł. od 1,80 m do 2,20 m z uniwersalnym docinanym łącznikiem do ssaków, sterylne	Szt.	1 100					
22	Dren łączący do ssania CH 24 dł. od 3,50 m do 4,00 m z uniwersalnym docinanym łącznikiem do ssaków, sterylne	Szt.	400					
23	Dren łączący do ssania CH 30 dł. 1,8 – 2,2 m, sterylne	Szt.	20					
24	Cewnik rektalny sterylny, 1 x uz., CH 30 dł. 400 mm	Szt.	100					
25	Zgłębnik żołądkowy jednorazowego użytku, wykonany z PCW, z cyfrową podziałką głębokości, dł. od 1000 mm do 1250 mm, rozm. od 14CH do 22 CH	Szt.	900					
26	Zgłębnik żołądkowy jednorazowego użytku, wykonany z PCW, z cyfrową podziałką głębokości, dł. od 1000 mm do 1250 mm, rozm. od 16CH do 22 CH, widoczny w RTG	Szt.	100					

27	Uniwersalny fiksator cewników donosowych z medycznym klejem akrylowym na podłożu z celistego (różowego) polipropylenu z trzystopniową aplikacją. Rozmiary L i S do wyboru zamawiającego	Szt.	50					
28	Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500 ml, z adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H ₂ O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.	Szt.	250					
29	Uniwersalny adapter do dróg oddechowych do połączenia obwodu oddechowego z rurką intubacyjną lub tracheotomijną, z możliwością stosowania przez 7 dni. Pozwalający bez rozłączania obwodu oddechowego na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, oraz podania leku. Adapter jest rozgałęziony pod kątem 45 stopni, podwójnie obrotowy, z portem do przepłukiwania z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się dwudzielną zastawką	Szt.	50					
30	Obwód oddechowy dla dorosłych z PCV, dwie rury gładkie w środku długości 180 cm, łącznik Y z kolankiem, dodatkowa rura długości 80 cm z workiem bezłateksowym o poj. 2,0 litra, sterylny	Szt.	50					
31	Obwód oddechowy dla dorosłych z PCV, dwie rury gładkie wewnątrz długości 150 cm, łącznik Y z kolankiem, dodatkowa rura długości 80 cm z workiem bezłateksowym o poj. 2,0 litra, biologicznie czysty	Szt.	50					
32	Układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.	Szt.	20					

33	<p>Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.</p>	Szt.	20					
34	<p>Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.</p>	Szt.	20					
35	<p>Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,5 m z 2L workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.</p>	Szt.	100					
36	<p>Filtr oddechowy elektrostatyczny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci umożliwiający przeprowadzenie nebulizacji bez konieczności rozłączania obwodu oddechowego pacjenta, ze zintegrowaną w jednej obudowie zastawką zapewniającą utrzymanie systemu zamkniętego i przepływ nebulizatu z ominięciem warstwy filtracyjnej i warstwy wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji p/bakteryjnej 99,999% , skuteczność względem NaCl – 95%, objętość oddechowa 250-1250ml, przestrzeń</p>	Szt.	50					

	martwa 68 ml, waga filtra 44 g, czas stosowania do 24 godzin.							
37	Zestaw do aspiracyjnego pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego w postaci próbówki 10ml zintegrowanej z wymiennym korkiem posiadającym dren z końcówką schodkową do cewników jednorazowych oraz dren z końcówką cewnikową do źródła próżni. W zestawie dodatkowa zakrętka do zabezpieczenia materiału oraz etykieta samoprzylepna na opis próbki. Pakowany indywidualnie.	Szt.	30					
38	Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną (fabrycznie połączony zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową, sterylny, w jednym opakowaniu co zapewnia utrzymanie systemu zamkniętego), 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik do cewnika foley zapobiega cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drewno pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.	Szt.	20					
39	Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm (+/- 0,07 µm, W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym min. 2,1 m i złączu standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora sztywne złącze drewno dedykowane do nebulizatora	Szt.	750					
40	Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w	Szt.	300					

	zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm , W zestawie z nebulizatorem: ustnik, łącznik T, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym min. 2,1 m i złączu standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora							
41	Nebulizator do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 6 ml, z łącznikiem T wyposażonym w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora, W zestawie przestrzeń martwa 12 cm i dren min. 210 cm.	Szt.	100					
42	Maska anestetyczna jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzą z PCV, korpus maski oraz haczykowany pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP.	Szt.	200					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczeń oferenta

Pakiet nr 7

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu; dwustronna powierzchnia wymiany z papierowym wkładem (bardzo małe opory); opory przepływu 2,0 hPa (cm H ₂ O) przy przepływie 60l/min.; waga 5 g; możliwość podłączenia nasadki tlenowej do owiewania tlenem; łącznik 15mm; sterylne	Szt.	100					
2	Przewód tlenowy do wymiennika ciepła, sterylne, wyposażony w kanał tlenowy zapewniający dystrybucję tlenu na obie strony, dł. 150 cm , zakończony elastycznym łącznikiem	Szt.	30					
3	Wymiennik ciepła i wilgoci z wkładem papierowym. Wilgotność wyjściowa: 27 mg/L H ₂ O przy częstotliwości 20 oddechów/min i objętości oddechowej 500 ml. Waga: 9,5g Opory przepływu: 29 mm H ₂ O przy przepływie 60 l/min. Przestrzeń martwa: 11 ml. Łącznik 15 mmF/22mmM i 15 mmM	Szt.	20					
4	Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów ze spontaniczną czynnością oddechową, wyposażony w podwójny wkład papierowy położony po obu stronach centralnie umieszczonego portu tlenowego, przez który możliwe jest uzyskanie nawet 60% koncentracji tlenu we wdychanym powietrzu, nawilżenie wyjściowe 25mg/l H ₂ O przy 15 oddechach/min i objętości oddechowej 500ml, przestrzeń martwa 11 ml, waga: około 7g, zatraskowa kłapka umożliwiająca wprowadzenie cewnika do odsysania bez ryzyka pozostawienia wydzielin na elementach obudowy, na 24h, sterylne.	Szt.	450					
5	Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym posiadający oznaczenie rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, posiadająca elastyczny przezroczysty kołnierz oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Selingera umożliwiającą założenie lub wymianę rurki. Roz: od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm.	Szt.	50					
6	Rurka tracheostomijna fenestracyjna posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz sztywny mandryn z otworem na prowadnicę Selingera umożliwiającą założenie bądź wymianę rurki, w zestawie z	Szt.	20					

	dwoma kaniulami (jedną zwykłą i jedną fenestracyjną), opaską i szczoteczką do czyszczenia, sterylna, Roz: od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm							
7	Rurka tracheostomijna bez mankietu, z samoblokującym się mandrylem z otworem na prowadnicę Selingera z dwoma kaniulami szczoteczka i opaską, kołnierz z opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, łącznik 15mm, sterylna, sztywne opakowanie typu blister, roz: od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5 mm	Szt.	20					
8	Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym posiadającym oznaczenie rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankietu, posiadającą elastyczny przezroczysty kołnierz oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Selingera umożliwiający założenie lub wymianę rurki, w rozmiarach od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm	Szt.	10					
9	Rurka tracheostomijna bez mankietu, foniatryczna, z pięcioma niewielkimi otworami, dwiema kaniulami i opaską, kołnierz z opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, łącznik 15mm i tasiemka do mocowania, sterylne, sztywne opakowanie typu blister, w rozmiarach od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm	Szt.	20					
10	Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza oraz obracanie o kąt 360°, z miękkim cienkościennym mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym, wykonana z mieszaniny silikonu i PCW – półprzezroczysta, z oznaczeniem rozmiaru rurki, rodzaju i średnicy mankietu na baloniku kontrolnym. Roz: od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm.	Szt.	10					
11	Dren miękki z trokarem tępym z oznaczeniem rozmiaru w 2 miejscach: na drenie i na płaskim uchwycie trokara. Dren wykonany z PCV, z niebieską linią widoczną w Rtg, znacznikami głębokości co 2 cm i z integralnym łącznikiem schodkowym o dużej średnicy wewnętrznej. Trokar z tępą końcówką. Całość oferowana w sterylnym opakowaniu z zabezpieczeniem przed przekłuciem Rozmiary: - 12F/250 mm, - 16F/250 mm, - 20F/400 mm, - 24F/400 mm - 28F/400 mm	Szt.	20					
12	Łącznik schodkowy dwustronny wykonany z polipropylenu z możliwością sterylizacji w temp. 134°C, średnica 6,0 mm	Szt.	1 300					

13	Zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Seldingera z jednostopniowym rozszerzadłem o kształcie „rogu nosorożca” z warstwą poślizgową o miękkim końcu i ergonomicznym uchwycie, zawierający skalpel, strzykawkę 10ml, igłę 14Ga z kaniulą, prowadnicę Seldingera i prowadnik, krótkie rozszerzadło 14F, cewnik wprowadzający, jednostopniowe rozszerzadło, rurkę tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym posiadająca samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, stożkowy prowadnik rurki z uchwytem, 2 kaniule wewnętrzne do rurki, gaziki, opaska do rurki, szczoteczka, jałowy żel poślizgowy 5g, całość sterylna, pakowana na podwójnej tacy z serwetą. Rozmiary: 7mm, 8mm i 9mm	Szt.	25					
14	Trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, z wyskalowanym pokrętelem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia	Szt.	8					
15	Uchwyt do stabilizacji rurek intubacyjnych z możliwością regulowania bądź wymiany rurki bez konieczności odklejania uchwytu. Wykonany z pianki polietylenowej pokrytej hipoalergiczną warstwą klejącą, posiadający sztywną część z unieruchamiającą rurkę oraz łatwe odpięcie uwalniające rurkę. Dostępny dla rurek w rozmiarach: 4,5-6,5mm 7,0-8,5mm 9,0-10,0mm	Szt.	30					
16	Jednorazowa maska krtaniowa wykonana z silikonu z mankietem, przezroczysty	Szt.	20					

korpus, przewód łączący balonik kontrolny nie wtopiony w korpus rurki, poprzeczki zabezpieczające przed wkliniowaniem się nagłośni, informacja o rozmiarze, przedziale wagowym pacjenta i nazwą producenta podana na korpusie rurki, sterylna, rozmiary: od 2 do 5 2 dla 10-20 kg 2,5 dla 20-30 kg 3 dla 30-50 kg 4 dla 50-70 kg 5 dla powyżej 70 kg							
				Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
 Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
 do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 8

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym ze znacznikiem głębokości, min. 3 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie, skalowana co 2 cm, linia RTG na całej długości rurki, niebieski balonik kontrolny, sterylna, dostępne rozmiary od 5,0 do 10,0 (rozmiar co pół)	Szt.	1 000					
2	Sterylna rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym zbrojona, ustno-nosowe nr od 6,0; do 9,0 (rozmiar co pół) sterylne, posiadające oznaczenie rozmiaru na części rurki znajdującej się wewnątrz i na zewnątrz pacjenta	Szt.	20					
3.	Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem niskociśnieniowym z przewodnicą w komplecie, 2 znaczniki głębokości w postaci pierścienia nad mankietem, min. 2 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie, dostępne rozmiary od 5,0 do 10,0 (rozmiar co pół). Produkt sterylny	Szt.	50					
4	Sterylny filtr bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny dla dorosłych z wymiennika ciepła i wilgoci, z kolankiem, z portem kapno, skuteczność filtracji bakterii i wirusów min. 99,99%, opór przepływu przy 30 l/min 1,2cm wody, objętość ściśliwa max. 65ml, waga max. do 30g, nawilżanie min. 33mg/H ₂ O/l przy VT 500 ml	Szt.	1 000					
5	Sterylny filtr bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny dla dorosłych bez wymiennika ciepła i wilgoci, z kolankiem, z portem kapno, skuteczność filtracji bakterii i wirusów min. 99,99%, opór przepływu przy 30 l/min 0,9cm wody, objętość ściśliwa max. 45ml, waga max. do 22g	Szt.	100					
6	Filtr oddechowy dla dorosłych z plisowanym/harmonijkowym wkładem mechanicznym, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, nawilżanie min. 32mg/l przy VT 500ml, utrata wilgoci nie większa niż 6 mg H ₂ O/l przy VT 500 ml, skuteczność filtracji wirusów, bakterii na poziomie min. 99,99 %, skuteczność filtracyjna względem NaCl min. 99,99 %, objętość do 67ml, masa max 36g, sterylny. Skuteczność filtracji wirusów i bakterii oraz wydajność nawilżania i utrata wilgoci musi być podawana w oparciu o wyniki testów i badań z niezależnych laboratoriów. Na	Szt.	1 200					

	żądanie Zamawiającego firma będzie zobowiązana do dostarczenia niniejszych badań.							
7	Filtr mechaniczny dla dorosłych z plisowanym/harmonijkowym wkładem mechanicznym, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, zapewniający optymalne wartości nawilżania mieszaniny oddechowej, nawilżanie minimum 34mg H ₂ O/l utrata wilgoci nie większa niż 6 mg/l przy VT 500ml, wysoki stopień filtracji mikrobiologicznej (bakterie, wirusy) na poziomie 99,9999%, niskie opory przepływu, objętość do 96ml, masa do 55g, złącze 22M/15F, port do kapnografii, powierzchnia filtrująca ≥ 500cm ² , sterylne, na 24 godziny	Szt.	50					
8	Filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci zakres objętości oddechowych 300 – 1500 ml, skuteczność filtracji bakterii i wirusów min. 99,999%, przestrzeń martwa max 100 ml, waga do 35 g sterylne	Szt.	200					
9	Jednomembranowy wymiennik ciepła i wilgoci z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla pacjentów z rurką tracheostomijną, nawilżanie 28,5 mg H ₂ O/l przy VT 500ml, utrata wilgoci 11 mg H ₂ O/l przy VT 500ml, port do tlenu, port do odsysania z zatyczką, masa 8,5 g, złącze 15F, opór przepływu 0,8 cm H ₂ O przy 30l/min, masa ciała >15kg, sterylne.	Szt.	150					
10	Prowadnice do rurek intubacyjnych, jałowe, jednorazowego użytku, w rozmiarach Nr 2 lub 2,5, długość 220-280mm; Nr 3,3 lub 4,0, długość 340mm-370mm; Nr 4,7 lub 5,0, długość 350-370mm	Szt.	10					
11	Elastyczny łącznik karbowany, zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, 7/16cm, złącza pacjenta 22M/15F, gumowa zatyczka z portem do odsysania, jałowy	Szt.	1 200					
12	Maska tlenowa z zestawem siedmiu kodowanych kolorami dysz Venturiego o średnicy 22 mm w zakresie od 24% do 60% z komorą nawilżającą z rurką aerozolową odłączaną od maski o dł. min. 16 cm, z drenem tlenowym o dł. min. 200	Szt.	20					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 9

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Rurka intubacyjna specjalna z mankietem w kształcie stożka do przedłużonej intubacji, Minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, półtransparentny łącznik 15 mm, mankiet niskociśnieniowy, w swej górnej części o średnicy większej niż średnica tchawicy, zwężający się stopniowo ku dołowi (stożek), posiadający dzięki swej konstrukcji strefę całkowitego uszczelnienia tchawicy. Grubość mankietu ok. 50 mikronów. Pakowane folia-papier. Opakowanie odpowiadające kształtem kształtowi rurki. Rozmiar rurki 6,0;6,5;7,0;7,5;8,0;8,5;9,0.	Szt.	10					
2	Rurka intubacyjna specjalna z mankietem w kształcie stożka do przedłużonej intubacji, wyposażona w system drenażu przestrzeni podgłośniowej. Minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, półtransparentny łącznik 15 mm, mankiet niskociśnieniowy, w swej górnej części o średnicy większej niż średnica tchawicy, zwężający się stopniowo ku dołowi (stożek), posiadający dzięki swej konstrukcji strefę całkowitego uszczelnienia tchawicy. Grubość mankietu ok. 50 mikronów. Możliwość skrócenia rurki o 10 cm, znacznik Rtg wtopiony w korpus rurki tuż nad otworem do drenażu przestrzeni podgłośniowej (tuż nad mankietem). Dren do odsysania o średnicy min. 4 mm. Rurka musi posiadać korpus o takiej samej twardości(sztynności) na całej powierzchni, kanał do drenażu całkowicie zintegrowany w korpusie. Pakowane folia-papier. Opakowanie odpowiadające kształtem kształtowi rurki. Rozmiar rurki 6,0;6,5;7,0;7,5;8,0;8,5;9,0.	Szt.	10					
3	Zamknięty system do odsysania pacjentów – do wielodobowego użytku – możliwość wymiany samego cewnika i utrzymanie go do 48 h, część obwodu oddechowego co najmniej do 72 h. Powinien posiadać obrotową zastawkę umożliwiającą całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego, atraumatyczną końcówkę cewnika z otworem głównym i co najmniej 4 bocznymi, zawór ssący kodowany kolorystycznie, zamykany obrotowo o 90 st., mocny poliuretanowy rękaw	Szt.	10					

	zabezpieczający przed kontaminacją z zewnątrz, sterylny, do rurki intubacyjnej nr 14 i nr 16							
4	Uchwyt elektrod monopolarnych z przełącznikiem, elektrodą i kablem do generatora elektrochirurgicznego typ. Force – EZ	Szt.	10					
5	Płytką dwudzielna Polyhesive i. uż. do generatora elektrochirurgicznego typ. Force – FZ (op. x 50)	op.	1					
6	Elektroda powrotna dla pacjentów z klejem elektroprzewodzącym o Roz. 18 x 11 cm, dzielonym stykiem szer. 4 cm, wyposażona w system kontroli jakości styku kompatybilny z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem oraz żelem zapewniającym prawidłowe przyleganie elektrody do skóry pacjenta (op. x 50)	op.	8					
7	Łącznik Y do respiratora, wielorazowy	Szt.	10					
8	Łącznik Y do respiratora, jednorazowy	Szt.	10					
9	Czujnik przepływu do respiratora Newport Ht 70	Szt.	60					
10	Filtr do linii mierzenia ciśnienia do respiratora New Port	Szt.	70					
11	Filtr wydechowy wielokrotnego użytku kompatybilny z respiratorem Benet 840	Szt.	2					
12	Zbiornik na skropliny do filtra wydechowego kompatybilny z respiratorem Benet 840	Szt.	2					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 10

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Zestaw do lewatywy 1 x uż., worki o poj. 1750 ml z drenem, klamrą i plastyczną kanką z 1 otworem centralnym	Szt.	400					
2	Jednorazowy, sterylny, bezlateksowy kranik trójdrożny Luer-Lock, trójramienne pokrętło z wyczuwalnym przeskokiem co 45°, z dwoma znacznikami – niebieskim i czerwonym w postaci klipsa znajdującymi się w jednym opakowaniu z kranikiem, określającymi rodzaj dostępu naczyniowego: żyła lub tętnica. Wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami. Pakowane pojedynczo. Opakowanie folia-papier z mankietem łatwym do otwierania. Widoczna i czytelna data ważności.	Szt.	3 500					
3	Ostrze wymienne do skalpela 10 (op. x 100)	Op.	10					
4	Ostrze wymienne do skalpela 11 (op. x 100)	Op.	55					
5	Ostrze wymienne do skalpela 15 (op. x 100)	Op.	3					
6	Ostrze wymienne do skalpela 20 (op. x 100)	Op.	10					
7	Ostrze wymienne do skalpela 21 (op. x 100)	Op.	15					
8	Ostrze wymienne do skalpela 24 (op. x 100)	Op.	4					
9	Wieszak do worków na mocz, jednoczęściowy z dwoma zaczepami	Szt.	200					
10	Pojemnik do dobowej zbiórki moczu min.2 l typu tulipan	Szt.	10					
11	Worek do dobowej zbiórki moczu 2000 ml , ze skalą malejącą, z zastawką antyzwrotną, dren dł. min. 90 cm., zakończony łącznikiem karbowanym do szczelnego podłączenia z cewnikiem Folleya, a z drugiej strony worka zawór odprowadzający mocz	Szt.	3 800					
12	Sterylny, do 7 dniowy, zamknięty, system zbiórki dobowej moczu – worek o poj. 2000 ml z drenem, poprzecznym zaworem spustowym, zastawką antyrefluksyjną i portem do pobierania próbek moczu	Szt.	10					
13	Sterylny, 14 dniowy, zamknięty, system zbiórki dobowej moczu – worek o poj. 2000 ml z drenem, zaworem spustowym, komorą kropłową z dwoma zastawkami antyrefluksyjnymi i portem bezigłowym do pobierania próbek, spirala antyzałamaniowa przy ujściu drenu do komory, zakładka na kranik spustowy umożliwiająca pełne wyschnięcie końcówki	Szt.	10					
14	Zestaw do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową o poj. 500 ml i workiem zbiorczym o poj. 2000 ml. Komora	Szt.	30					

	<p>miarowa z trzema skalami: od 1 ml do 40ml co 1 ml, od 40ml do 90ml co 5ml i od 90ml do 500ml co 10ml. Dren 150 cm z kłmą. Zestaw wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną, bezigłowy port do pobierania próbek i dwa filtry hydrofobowe w worku zbiorczym i komorze pomiarowej, komora pomiarowa opróżniana poprzez przesunięcie zaworu poprzecznego bez konieczności manewrowania komorą, podwójne plastikowe wieszaki wzmocnione sznurkiem zabezpieczającym dodatkowo przed rozerwaniem. Sterylny. Opakowanie wewnątrz foliowe, zewnętrzne papier- folia.</p>							
15	<p>Jałowy system zamknięty - zestaw do dobowej zbiórki moczu w składzie transparentny cewnik 100 % silikon zintegrowany fabrycznie z workiem do dobowej zbiórki moczu poj. 2000 ml posiadającym bezigłowy port do pobierania próbek w łączniku cewnikowym oraz system troczenia; ze strzykawką zawierającą 10% glicerynę do wypełnienia balonu cewnika. CH cewników: 12-22. Czas utrzymania do 6 tygodni.</p>	Szt.	10					
16	<p>Worek kolostomijny jednoczęściowy zamknięty, otwór 19 mm – 64 mm</p>	Szt.	100					
17	<p>Worek kolostomijny jednoczęściowy otwarty, otwór 20 mm, odpływ worka zabezpieczony plastikową zapinką</p>	Szt.	100					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 11

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Elektroda neutralna do diatermii, dzielona, jednorazowa z pierścieniem ekwipotencjalnym. Powierzchnia kontaktowa 80 – 85 cm ² . Powierzchnia pierścienia 23 – 25 cm ² . Powierzchnia elektrody pokryta klejem absorbującym wilgoć. Elektrody bez kabla przystosowane do kabli typu klips	Szt.	900					
2	Instrument do zamykania dużych naczyń do średnicy 7 mm z funkcją cięcia mechanicznego. Długość części roboczej 20 – 25 cm lub 30-35 cm, średnica 5mm. Instrument wyposażony w wyłącznik umożliwiający aktywację instrumentu z rękojeści. Instrument przystosowany do modułu zamykania naczyń erbe biclamp.	Szt.	25					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 12

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Cewnik do żył centralnych, jednokanałowe 20 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica, rozszerzadło, system zamocowania, skalpel	Szt.	5					
2	Cewnik do żył centralnych, dwukanałowe 15 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica, rozszerzadło, system zamocowania, skalpel	Szt.	5					
3	Cewnik do żył centralnych, dwukanałowe 20 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica, rozszerzadło, system zamocowania, skalpel	Szt.	5					
4	Cewnik do żył centralnych, trójkanałowe 15 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica odporna na zaginanie i załamywanie z nitynolu, rozszerzadło, dodatkowy system zamocowania, korki zabezpieczające oraz skalpel, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	Szt.	150					
5	Cewnik do żył centralnych, trójkanałowe 20 cm jałowe, jednorazowe, prowadnica odporna na zaginanie i załamywanie z nitynolu, rozszerzadło, dodatkowy system zamocowania, korki zabezpieczające oraz skalpel, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	Szt.	80					
6	Zestaw do dializy dwukanałowy 20 cm jałowe, jednorazowe, zmodyfikowana igła Selingera ze zintegrowaną zastawką, prowadnica odporna na zaginanie i załamywanie z nitynolu, rozszerzadło, dodatkowy system zamocowania, korki zabezpieczające oraz skalpel, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	Szt.	10					
7	Zestaw do dializy dwukanałowy 15 cm jałowe, jednorazowe, zmodyfikowana igła Selingera ze zintegrowaną zastawką, prowadnica odporna na zaginanie i załamywanie z nitynolu, rozszerzadło, dodatkowy system zamocowania, korki zabezpieczające oraz skalpel, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	Szt.	10					
8	Igła do nakłuć lędźwiowych o atraumatycznym, dwuspadowym szlifie 26 G/88 mm z prowadnicą pakowaną razem z igłą	Szt.	25					

9	Igła do nakłuć łędźwiowych ze szlifem Pencil Point 27G x 88 mm, z przezroczystym uchwytem i zmieniającym barwę identyfikatorem w postaci pryzmatu potwierdzającym wprowadzenie igły do przestrzeni podpajęczynówkowej, igły posiadają ergonomiczny uchwyt dzięki czemu - łatwo wyczuwalne jest przejście przez oponę twardą, rozmiary kodowane kolorem, z prowadnicą pakowaną razem z igłą	Szt.	25					
10	Igła do nakłuć łędźwiowych ze szlifem Pencil Point 27G x 103 mm, z przezroczystym uchwytem i zmieniającym barwę identyfikatorem w postaci pryzmatu potwierdzającym wprowadzenie igły do przestrzeni podpajęczynówkowej, igły posiadają ergonomiczny uchwyt dzięki czemu - łatwo wyczuwalne jest przejście przez oponę twardą, rozmiary kodowane kolorem, z prowadnicą pakowaną razem z igłą	Szt.	25					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 13

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Tacka plastikowa na kieliszki do leków, zawierająca 16 miejsc na 2 kieliszki oraz pole na plakietkę z opisem. Wymiary 430x325x60 mm	Szt.	2					
2	Kieliszek do leków 1 x uż. (op. x 100)	Op.	1 000					
3	Szpatułki drewniane dł. 150 mm x szer. 18 mm sterylne, pojedynczo pakowane , opakowanie zbiorcze 100 szt.	Op.	100					
4	Aparat do mierzenia ciśnienia zegarowy ze słuchawkami. Zakres pomiarowy od 0-300 mmHg b, manometr o średnicy 50mm w metalowej obudowie, czytelna tarcza, mankiety nylonowe dla dorosłych od 22-32cm obwodu ramienia. Całość zapakowana w etui.	kpl.	25					
5	Kaczka z tworzywa męska	Szt.	50					
6.	Opaska uciskowa automatyczna bezlateksowa, łatwa w obsłudze, z możliwością czyszczenia i dezynfekcji do temp. 80°C. Pakowana podwójnie w opakowanie foliowe oraz tekturowy kartonik z datą produkcji, numerem serii, numerem kat. I informacją o braku lateksu	Szt.	80					
7.	Opaska na rękę do identyfikacji dla dorosłych	Szt.	500					
8.	Mankiet do mierzenia ciśnienia jedнопrzewodowy	Szt.	10					
9	Mankiet do mierzenia ciśnienia dwuprzewodowy	Szt.	20					
10	Miska nerkowa z tworzywa, średnica ok. 28	Szt.	15					
11	Miska nerkowa z tworzywa, średnica ok. 20	Szt.	5					
12	Basen z tworzywa	Szt.	5					
13	Słuchawki lekarskie	Szt.	10					
14	Szkiełka podstawowe matowe 1 mm (op. x 50) z polem do opisu	Op.	50					
15	Żel do USG bezbarwny z aplikatorem umożliwiającym precyzyjne dozowanie preparatu, butelka 250	Szt.	450					

16	Żel do USG bezbarwny butelka 500 ml	Szt.	200				
17	Żel do EKG bezbarwny, butelka 250 g	Szt.	100				
				Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
 Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
 do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 14

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Wkłady workowe jednorazowego użytku, 1000ml z pokrywą o spłaszczonym kształcie kompatybilne z pojemnikami będącymi na wyposażeniu szpitala, z zastawką zapobiegającą wypływowi wydzieliny do źródła próżni, dużym otworem do pobierania próbek, posiadające w pokrywie tylko jeden króciec łączący (wymagany króciec obrotowy typu schodkowego o śred.wewn. min. 7mm) , możliwość demontażu króćca do pacjenta dla uzyskania przyłącza do drenu ssącego o średn. min. 12mm	Szt.	1 600					
2	Wkłady workowe jednorazowego użytku, 2000ml z pokrywą kompatybilne z pojemnikami będącymi na wyposażeniu szpitala, z zastawką zapobiegającą wypływowi wydzieliny do źródła próżni, dużym otworem do pobierania próbek, posiadające w pokrywie tylko jeden króciec łączący (wymagany króciec obrotowy typu schodkowego o śred. wewn. min. 7mm) , możliwość demontażu króćca do pacjenta dla uzyskania przyłącza do drenu ssącego o średn. min. 12mm	Szt.	900					
3	Pojemniki wielorazowego użytku na wkłady workowe, wykonane z przezroczystego tworzywa ze skala pomiarową, wyposażone w zintegrowany zaczepek do mocowania oraz króciec obrotowy typu schodkowego do przyłączenia próżni, wymagane pojemności: 1000 ml o spłaszczonym kształcie 2000 ml o przekroju okrągłym	Szt.	10					
4	Igła do punkcji mostka z uchwytem motylkowym i regulacją długości 15G x 35mm	Szt.	10					
5	Igła do punkcji mostka z uchwytem motylkowym i regulacją długości 15G x 45mm	szt.	10					
6	Igła do punkcji mostka z uchwytem motylkowym i regulacją długości 16G x 35mm	Szt.	10					
7	Igła do punkcji mostka z uchwytem motylkowym i regulacją długości 16G x 45mm	szt.	10					
8	Dren medyczny sterylny o śr. 6-7 mm, dł. 2 m z doklejonymi końcówkami żeńską i męską z dodatkowym regulatorem siły	Szt.	550					

	ssania							
9	Zestaw do punkcji opłucnej z igłą Veresa z kolorowym wskaźnikiem i zaworem jednokierunkowym automatycznym, drenem, strzykawką 50/60ml i workiem 2000ml	Szt.	300					
10	Uchwyt do mocowania pojemników wielorazowych na szynie	Szt.	10					
11	Zestaw do drenażu biernego i czynnego klatki piersiowej z jednokierunkową wahadłową zastawką i gruszką pompującą, komora na wydzielinę 1000ml z zaworem spustowym, mechaniczna płynna regulacja siły ssania w zakresie odpowiadającym 5-45 cm słupa wody, 2 bezigłowe porty, wskaźnik przecieku doopłucnowego	Szt.	15					
12	Worek kolekcyjny 1000 ml do zestawu do drenażu klatki piersiowej z higienicznym zamknięciem	Szt.	15					
13	Klipsownica laparoskopowa do klipsów tytanowych rozmiar M/L, pasująca do trokarów 10mm, szczęki podgięte 25 st., typ Hemoclip Plus	Szt.	1					
14	Klipsy tytanowe rozmiar M/L kompatybilne z klipsownicą Hemoclip Plus lub Grena, klips o przekroju serca z wewnętrznym żłobieniem pakowany po 6 szt w magazynku, magazynek z taśmą samoprzylepną	Magazynek 6 szt klipsów	250					
15	Klipsy polimerowe rozmiar L, XL pakowane po 6 sztuk w magazynku, magazynek z taśmą samoprzylepną	Magazynek 6 szt klipsów	20					
16	Staplerzy chirurgiczne okrężne z manualną regulacją docisku tkanki, wymagane rozmiary 21, 25, 28, 29, 31 i 33 mm (do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia)	Szt.	30					
17	Stapler liniowy tnąco-szyjący, długość lini szwu 100 mm, zszywka do tkanek standardowych	Szt.	3					
18	Woreczki samorozprężalne do zbierania i ewakuacji materiału w laparoskopii, pojemność 200ml, prowadnica pasująca do trokarów 10mm	Szt.	20					
18	Zestaw trokarów laparoskopowych: po 2 kaniule i po 1 mandrynie 5 i 10mm, reduktor, igła Veresa, mandryn 10mm typu tnący bezpieczny, 2 magazynki klipsów tytanowych, zestaw zapakowany w jednym opakowaniu	Szt.	10					
19	Zestaw jednorazowy: trokar laparoskopowy rozpychający 12mm oraz 2 kaniule 12mm, reduktor, zestaw zapakowany w jednym opakowaniu	Szt.	10					
20	Zestaw jednorazowy: trokar laparoskopowy tnący bezpieczny 10mm oraz 2 kaniule 10mm, reduktor, zestaw zapakowany w jednym opakowaniu	Szt.	10					

21	Zestaw jednorazowy: trokar laparoskopowy piramidalny 5 mm oraz 2 kaniule 5mm, zestaw zapakowany w jednym opakowaniu	Szt.	10					
22	Pojemnik plastikowy wielorazowy do przechowywania cewników z zaczepem do zawieszenia na uchwycie do szyny wielorazowej	Szt.	3					
23	Proszek żelujący 2 kg	Szt.	20					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 15

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Elektroda do EKG, piankowa, z niebieskim żelazem stałym, owalna, roz. 48 mm x 34 mm	Szt.	75 000					
2	Oślonka sondy do termometru Genius™ 2	szt.	45 000					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 16

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Kaniula dotętnicza 20G z zaworem odcinającym typu FloSwitch	Szt.	250					
2	Bezigłowy zawór do zabezpieczenia dostępu naczyń w technologii podzielnej silikonowej membrany, całkowicie przezroczysty, bez barwnych elementów wewnętrznych o jednorodnej materiałowo powierzchni do dezynfekcji, o prostym torze przepływu zgodnym z normą ISO PN 10555	Szt.	100					
3	Bezigłowy zawór do zabezpieczenia dostępu naczyń w technologii podzielnej silikonowej membrany, całkowicie przezroczysty, bez barwnych elementów wewnętrznych o jednorodnej materiałowo powierzchni do dezynfekcji, o prostym torze przepływu zgodnym z normą ISO PN 10555-5 – podwójny zawór z drenem	Szt.	50					
4	Bezigłowy zawór do zabezpieczenia dostępu naczyń w technologii podzielnej silikonowej membrany, całkowicie przezroczysty, bez barwnych elementów wewnętrznych o jednorodnej materiałowo powierzchni do dezynfekcji, o prostym torze przepływu zgodnym z normą ISO PN 10555-5 – potrójny zawór z drenem	Szt.	50					
5	Bezpieczna kaniula w systemie zamkniętym wykonana z biokompatybilnego poliuretanu z min. 5 paskami RTG, przeznaczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem, umożliwiająca współpracę z wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podaż kontrastu, posiadająca drenik przedłużający odporny na wysokie ciśnienie podaży płynu, dostępność rozmiarów od 24 G do 18G.	Szt.	20					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

.....
Podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy