

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 04.06.2020r.

ZNAK SPRAWY Z/ZZP.2375.10.20

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 00 00-3, 33 14 12 00-2, 33 14 16 40-8, 33 17 11 00-2

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 11. 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. 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 których 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 faksem 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:
Anna Mierzwa-Georgiev tel. 17/ 86-43-202 w godz. 10:00 – 12:00
Grażyna Jeż tel. /17/ 86-43-245 w godz. 10:00 – 12:00,
Elżbieta Sondej tel. /17/ 86-43-232 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 12.06.2020r. godz. 12:30”**

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 12.06.2020** do godz. 12:00 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. „H” – pok. 3 (Sekcji Zaopatrzenia) **dnia 12.06.2020r. o godz. 12.30**.
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>
<i>1.</i>	<i>Cena</i>	<i>60%</i>	<i>Cena oferty najniższej podzielona przez cenę oferty ocenianej x waga</i>
<i>2.</i>	<i>Termin dostawy</i>	<i>40%</i>	<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

- 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.
- 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.
- 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 04.06.2020r. 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 przekroczyły 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 przekroczyły 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/yh 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, przekazuje 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/ 2020

zawarta w dniu 2020 r. w zakresie pakietu nr....., znak sprawy Z/ZZP.2375.10.20, pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej KRS, prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem KRS 0000020148 adres: ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów, NIP: 813 28 92 063 zwanym dalej Kupującym reprezentowanym przez:

Zbigniew Widomski – kierownika publicznego zakładu opieki zdrowotnej uprawnionego do reprezentacji Kupującego zgodnie z informacją odpowiadającą odpisowi aktualnemu z KRS

a

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

w rezultacie dokonania przez Kupującego 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. Kupujący zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Zamawiającego asortymentu wyszczególnionego w formularzach asortymentowo-cenowych stanowiących załącznik do niniejszej umowy.
2. Kupujący zaznacza, iż podane ilości w terminie obowiązywania umowy mogą ulec zmniejszeniu wg faktycznych potrzeb Kupującego.
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 Kupującego 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 Kupującego przez:
jeden rok od dnia podpisania umowy.
2. Bezpośrednio przed każdą dostawą przedstawiciel Kupującego 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, Kupujący 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 Kupującemu 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 Kupujący i 1 egz. Dostawca.

KUPUJĄCY

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	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.	1900					
6	Cewnik Foley dwudrożny, 100% silikonowy, sterylny CH 12-24	Szt.	200					
7	Cewnik urologiczny Thiemana, sterylny CH 8-18	Szt.	140					
8	Cewnik urologiczny Thiemana, sterylny CH 20	Szt.	30					
9	Cewnik urologiczny Thiemana, sterylny CH 22	Szt.	10					
10	Cewnik urologiczny Nelaton, sterylny CH 8-18	Szt.	320					
11	Cewnik urologiczny Nelaton, sterylny CH 20	Szt.	10					
12	Cewnik urologiczny Nelaton, sterylny CH 22	Szt.	10					
13	Zatyczki do cewników	Szt.	1000					
14	Cewnik do odsysania zagięty, barwne i numeryczne oznaczenie na końcu	Szt.	100					

	cewnika w celu lepszej identyfikacji, 2 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.	100					
16	Donosowy cewnik tlenowy (wąsy tlenowe) dł. 2,10 m część donosowi min.1,5 cm	Szt.	750					
17	Donosowy cewnik tlenowy (wąsy tlenowe) dł.4,20 m część donosowi min.1,5 cm	Szt.	650					
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.	250					
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.	60					
21	Dren łączący do ssania CH 24 dł. od 1,80 m do 2,20 m z uniwersalnym docinającym łącznikiem do ssaków, sterylne	Szt.	1100					
22	Dren łączący do ssania CH 24 dł. od 3,50 m do 4,00 m z uniwersalnym docinającym łącznikiem do ssaków, sterylne	Szt.	300					
23	Dren łączący do ssania CH 30 dł. 1,8 – 2,2 m, sterylne	Szt.	20					
24	Cewnik rektalny sterylny, 1 x uż., 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 cielistego (różowego) polipropylenu z	Szt.	50					

	trzystopniową aplikacją. Rozmiary L i S do wyboru zamawiającego							
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.	300					
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.	10					
30	Układ oddechowy dwururowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.	Szt.	10					
31	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 H ₂ O i wydechowy 0,16 cm H ₂ O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.	Szt.	20					

32	<p>Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,9 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia z dodatkową rozciągliwą rurą 1,9 m z 2L workiem bezłateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy max 0,14 cm H₂O i wydechowy max 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.	80					
33	<p>Filtr oddechowy elektrostatyczny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci umożliwiający przeprowadzenie nebulizacji bez konieczności rozłączenia 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 martwa 68 ml, waga filtra 44 g, czas stosowania do 24 godzin.</p>	Szt.	20					
34	<p>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.</p>	Szt.	10					
35	<p>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</p>	Szt.	20					

	<p>moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnienia i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.</p>							
36	<p>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 drenu dedykowane do nebulizatora</p>	Szt.	1200					
37	<p>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: 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</p>	Szt.	300					
38	<p>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.</p>	Szt.	20					
39	<p>Maska anestetyczna jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowany pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części</p>	Szt.	10					

	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.							
40	Rękojeść laryngoskopu światłowodowego (standardowa), zasilana bateryjnie (2xAA), zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED, strumień świetlny 10,1 lm, ergonomiczna rączka pokryta trwałym, antypoślizgowym tworzywem (Santoprene) pozbawionym lateksu i odpornym na proces sterylizacji, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, z kartridżem, możliwość sterylizacji, gwarancja 5 lat	Szt.	5					
41	Łyżka do laryngoskopu kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 tzw. zielona specyfikacja (okrągłe oznaczenie koloru zielonego na mocowaniu łyżki). Wykonana z PCV niezawierającego ftalanów, sztywna, odporna na zagięcia i skręcanie. Światłowód akrylowy, o szerokim, owalnym przekroju od strony źródła światła, nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oznaczenie typu łyżki i rozmiaru – wszystkie umieszczone po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu. Wytrzymałe zatrzaski kulkowe zapewniające trwałe mocowanie w rękojeści. Zakończenie łyżki atraumatyczne, wyraźnie zaokrąglone, pogrubione. Opakowanie foliowe. Na opakowaniu numer serii i data produkcji. Termin przydatności do użycia - 5 lat od daty produkcji. Rozmiary Macintosh: 2 / 3 / 4 /. Wymiary łyżek (+/- 2mm) odpowiednio (długość całkowita/długość robocza/szerokość końcówki dystalnej) dla: roz 2 (115 mm/97mm/14mm), dla roz 3 (133mm/117mm/14mm), dla roz 4 (163mm/147mm/14mm).	Szt.	150					
42	Stapler okrężny z uchylnym kowadełkiem, jałowy, dł. płaszcza min 185 mm, średnica 24mm, 26mm, 29mm, 32 mm, wysokość zszywek przed zamknięciem odpowiednio do rozmiaru 4,5mm, 4,8mm, 4,8mm 5,0,mm	Szt.	20					

	wysokość zszywek po zamknięciu odpowiednio 1,8mm, 2,0mm, 2,0mm, 2,2mm. Posiadający okienko kontrolne pozwalające na ocenę stopnia uformowania zszywek oraz podwójne zabezpieczenie przed przypadkowym odpaleniem.							
43	Stapler liniowy załadowany ładunkiem z wysuwającym pinem do przetrzymywania tkanek (wysunięcie automatyczne i ręczne), możliwość 7-krotnej wymiany ładunków, pojedynczy spust, uchwyt i spust pokryty materiałem antypoślizgowym, barwny wskaźnik stanu staplera wskazujący na min. pin wysunięty, kompresję i po odpaleniu, możliwość anulowania strzału w każdej fazie przed odpaleniem, dostępny w długościach 30mm, 45mm, 60 mm, 90 mm i występujący w dwóch wersjach zszywek do tkanki cienkiej 3,5 mm i tkanki grubej 4,8mm	Szt.	5					
44	Ładunek do staplera liniowego, dostępny w długościach 30mm, 45mm, 60 mm, 90 mm i dostępny w dwóch wersjach zszywek do tkanki cienkiej 3,5 mm i tkanki grubej 4,8mm.	Szt.	5					
45	Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max. 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy	Szt.	200					

	dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań						
				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	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.	200					
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 wydzieliny na elementach obudowy, na 24h, sterylne.	Szt.	300					
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.	20					
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 dwoma kaniulami (jedną zwykłą i jedną	Szt.	10					

	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.	10					
8	Rurka tracheostomijna z mankiem 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.	10					
10	Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza oraz obracanie o kąt 360°, z miękkim cienkościennym mankiem 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.	600					
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.	20					
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 pokrętkiem 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 bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia	Szt.	10					
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.	80					

16	Jednorazowa maska krtaniowa wykonana z silikonu z mankietem, przezroczysty 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	Szt.	10					
					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	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.	800					
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.	60					
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 9,0 (rozmiar co pół). Produkt sterylny	Szt.	10					
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.	1 300					
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.	200					
6	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 , sterylny, na 24 godziny	Szt.	1000					

7	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.	250					
8	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.	100					
9	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					
10	Elastyczny łącznik karbowany, zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, 7/16cm, złącza pacjenta 22M/15F, gumowa zatyczka z portem do odsysania, jałowy	Szt.	500					
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 aerozoloową odłączaną od maski o dł. min. 16 cm, z drenem tlenowym o dł. min. 200	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 4

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 nam 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 zabezpieczający przed kontaminacją z	Szt.	40					

	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	Płytki 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.	5					
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.	65					
10	Filtr do linii mierzenia ciśnienia do respiratora New Port	Szt.	50					
11	Filtr wydechowy wielokrotnego użytku kompatybilny z respiratorem Benet 840	Szt.	4					
12	Zbiornik na skropliny do filtra wydechowego kompatybilny z respiratorem Benet 840	Szt.	2					
13	Układ oddechowy dwururowy do respiratora HT 70 Newport	Szt.	20					
14	Stapler jednorazowy okrężny, zakrzywiony z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału, nożem i i spłaszczonymi na całej długości zszywkami ułożonymi naprzemiennie w podwójnym rzędzie, wyposażony w technologię kierunkowego formowania zszywek podczas ich zamykania – zszywki po zamknięciu przyjmują kształt zbliżony do litery B. Wysokość zszywki przed zamknięciem 4,8, po zamknięciu 2 mm, śr. główki staplera 21,25,28,31,33 mm. Stapler z optycznym i manualnym zabezpieczeniem przeciwko przypadkowemu oddaniu strzału. Rękojeść staplera antypoślizgowa, gumowana, dł. trzonu 22 cm. (op. x 3 szt.)	Op.	3					
15	Stapler skórny jednorazowego użytku ze zszywkami stalowymi (op. x 12 szt.)	Op.	5					
16	Narzędzie jednorazowego użytku do usuwania zszywek skórnych (op. x 12 szt.)	Op.	5					

17	Obłożenie retrakcyjne rany, rozmiar 9 – 14 cm, składające się z niebieskiego proksymalnego pierścienia, folii poliuretanowej oraz szarego pierścienia dystalnego. Dodatkowo obłożenie jest wyposażone w retrakcyjny sztywny pierścień wewnątrz, maksymalizujący ekspozycję pola operacyjnego. Długość rękawa ok. 20 cm. (op. x 5 szt)	Op.	15					
18	Obłożenie retrakcyjne rany, rozmiar 5 – 9 cm, składające się z niebieskiego proksymalnego pierścienia, folii poliuretanowej oraz szarego pierścienia dystalnego. Długość rękawa ok. 20 cm. (op. x 5 szt.)	Op.	5					
19	Obwód oddechowy do respiratora z polipropylenu o dł. 60/180 cm., sterylne	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 5

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.	35					
					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	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.	200					
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.	100					
3	Pojemniki wielorazowego użytku na wkłady workowe, wykonane z przezroczystego tworzywa ze skała pomiarową, wyposażone w zintegrowany zaczep do mocowania oraz króciec obrotowy typu schodkowego do przyłączenia próżni, wymagane pojemności: 1000 ml o spłaszczonym kształcie 2000 ml o przekroju okrągłym	Szt.	6					
4	Wkłady workowe jednorazowego użytku z substancją żelującą, 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.	800					

5	Wkłady workowe jednorazowego użytku z substancją żelującą, 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.	350					
6	Igła do punkcji mostka z uchwytem motylkowym i regulacją długości 15G x 35mm	Szt.	10					
7	Igła do punkcji mostka z uchwytem motylkowym i regulacją długości 15G x 45mm	szt.	10					
8	Igła do punkcji mostka z uchwytem motylkowym i regulacją długości 16G x 35mm	Szt.	20					
9	Igła do punkcji mostka z uchwytem motylkowym i regulacją długości 16G x 45mm	szt.	30					
10	Dren medyczny sterylny o śr. 6-7 mm, dł. 2 m z doklejonymi końcówkami żeńską i męską z dodatkowym regulatorem siły ssania	Szt.	750					
11	Zestaw do punkcji opłucnej z igłą Veresa z kolorowym wskaźnikiem i zaworem jednokierunkowym automatycznym, drenem, strzykawką 50/60ml i workiem 2000ml	Szt.	70					
12	Uchwyt do mocowania pojemników wielorazowych na szynie	Szt.	6					
13	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.	6					
14	Worek kolekcyjny 1000 ml do zestawu do drenażu klatki piersiowej z higienicznym zamknięciem	Szt.	6					
15	Klipsownica laparoskopowa do klipsów tytanowych rozmiar M/L, pasująca do trokarów 10mm, szczęki podgięte 25 st., typ Hemoclip Plus	Szt.	1					
16	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	180					

17	Klipsy polimerowe rozmiar L, XL pakowane po 6 sztuk w magazynku , magazynek z taśmą samoprzylepną	Magazynek 6 szt klipsów	20					
18	Staplery 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.	15					
19	Stapler liniowy tnąco-szyjący, długość lini szwu 100 mm, zszywka do tkanek standardowych	Szt.	3					
20	Woreczki samorozprężalne do zbierania i ewakuacji materiału w laparoskopii, pojemność 200ml , prowadnica pasująca do trokarów 10mm	Szt.	10					
21	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					
22	Zestaw jednorazowy: trokar laparoskopowy rozpychający 12mm oraz 2 kaniule 12mm, reduktor, zestaw zapakowany w jednym opakowaniu	Szt.	5					
23	Zestaw jednorazowy: trokar laparoskopowy tnący bezpieczny 10mm oraz 2 kaniule 10mm, reduktor, zestaw zapakowany w jednym opakowaniu	Szt.	5					
24	Zestaw jednorazowy: trokar laparoskopowy piramidalny 5 mm oraz 2 kaniule 5mm, zestaw zapakowany w jednym opakowaniu	Szt.	5					
25	Pojemnik plastikowy wielorazowy do przechowywania cewników z zaczepem do zawieszenia na uchwycie do szyny wielorazowej	Szt.	3					
26	Proszek żelujący 2 kg	Szt.	2					
				Razem netto:		Razem brutto:		

Razem słownie: złotych brutto

Miejsowość i data

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

Pieczęć oferenta

Pakiet nr 7

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.	48 000					
					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	Maska nadkrtaniowa posiadająca mankiet żelowy, nienadmuchiwany, bezciśnieniowy, z kanałem gastrycznym, podporą nagłośni i stabilizatorem położenia w jamie ustnej pozwalające na łatwe i atraumatyczne zakładanie, z widoczną obecnością znacznika głębokości kontrolującego prawidłowe usytuowanie maski, jednorazowego użytku, rozm. 1, 1,5, 2, 2,5, 3, 4, 5 (wg potrzeb Zamawiającego), z oznaczeniem rozmiarów poprzez wyraźny kod kolorystyczny, produkt bezlateksowy, sterylny, pakowany pojedynczo.	Szt.	10					
2	Maska do nieinwazyjnej wentylacji jednorazowego użytku, dla jednoprzewodowych aparatów oddechowych z otworem odprowadzenia CO2, niewentylowana z zaworem zapobiegającym uduszeniu; posiadająca miękkie, żelowe, termoplastyczny mankiet; wyposażona w port do suplementacji tlenowej; na wysokości czoła sztywny wysięgnik do mocowania lejców, nieprzylegający do skóry pacjenta; uchwyty klamrowe do lejców (prawy i lewy) na wysokości wejścia rury wdechowej; kolankowe złącze przewodu wentylacyjnego obrotowe 360 stopni, kodowane kolorystycznie w celu identyfikacji przeznaczenia i kompatybilności maski; kompletny zestaw szybkozłączalnych pasków nagłownych wykonanych z "oddychającego" materiału z systemem mocowania na rzepy; rozm. S, M, L (wg potrzeb Zamawiającego) z potwierdzoną przez producenta walidacją 7-dniową; produkt pozbawiony PCV i ftalanów, pakowany pojedynczo.	Szt.	10					
3	Zestaw do nebulizacji na rurkę tracheostomijną składający się z maski tracheostomijnej z miękkim mankiem uszczelniającym wykonanej z polipropylenu i elastomeru termoplastycznego, pozbawionej PCV i ftalanów, posiadającej szybkozłączkę obrotową 360 stopni i zaopatrzoną w gumkę mocującą, oraz nebulizator stożkowy 22F o poj. 10 ml, skalibrowany co 2 ml, posiadający szybkozłącze, i dren	Szt.	40					

	tlenowy o przekroju gwiazdkowym, antyokluzyjny o dł. 2,1m; mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo.							
4	Zestaw do nebulizacji do respiratora składający się z samouszczelniającego łącznika T do wbudowania 22M-22F, 22M z nebulizatorem o poj. 10ml skalibrowanym co 2ml i drenu tlenowego o przekroju gwiazdkowym, antyokluzyjny o dł. 2,1m; mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo	Szt.	20					
5	Łącznik karbowany prosty z wbudowanym kolankiem podwójnie obrotowym, jednorazowego użytku, dł. rozciągalna 7-15 cm, z podwójnym portem: do odsysania 7,6 mm i bronchoskopii 9,5 mm, z podwójnym gumowym kapturkiem zatrzaskowym z uszczelnieniem, sterylne, pakowany pojedynczo.	Szt.	20					
6	System mocowania rur oddechowych, zaczepowy, składający się z 2 samoprzylepnych klipsów w kształcie litery U oraz pojedynczej i podwójnej kłamy.	Szt.	20					
7	Prowadnica do trudnej intubacji, typu bougie; z powierzchnią o małym współczynniku tarcia; produkt jednorazowy, bezlateksowy, sterylne, w łatwych do otwarcia indywidualnych opakowaniach; dostępny w rozmiarach: 6FR (śr. 2,0mm/dł. 530mm), 10FR (śr. 3,3mm/dł. 700mm), 15FR (śr. 5,0mm/dł. 700mm), wg potrzeb Zamawiającego.	Szt.	10					
8	Łyżka jednorazowa do laryngoskopu zgodna z normą ISO 7376-3 (zielony standard). Kompatybilna z rękojeściami wykonanymi zgodnie z ISO 7376-3 (w standardzie zielonym). Wykonana z plastiku ABS, matowa, sztywna. Typ Miller i Macintosh. Rozmiary 0,1,2,3,4 (wg potrzeb Zamawiającego), pakowane pojedynczo.	Szt.	900					
				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	Komplet operacyjny z miękkiej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 45g/m ² , składa się z bluzy i spodni. Bluza z krótkim rękawem, pod szyją wykończona w szpic, z przodu naszyte 3 kieszenie. Spodnie luźne z wdzianą tasiemką do regulacji obwodu. Dostępne w kolorach: niebieski lub zielony, niejałowe. Odzież zgodna z normą PN EN 13795, odporność na przenikanie cieczy 23 cm H ₂ O, włóknina nie powoduje drażnienia ani uczulenia. Rozmiary od XS do XXXL, opakowanie A'1 z kodem kreskowym.	Szt.	7000					
2	Sterylny fartuch chirurgiczny przeznaczony do zastosowania na bloku operacyjnym podczas krótkich inwazyjnych procedur medycznych z małą ilością płynów. Wykonany z włókniny polipropylenowej typu SMS o masie 35g/m ² , odporność na przenikanie cieczy 49,5 cm H ₂ O; kolor niebieski; Fartuch posiada długi rękaw zakończony poliestrowym ściągaczem, rzepy umieszczone przy lamówce szyi i paski wszyte od wewnątrz i od zewnątrz fartucha; szwy wykonane metodą ultradźwiękową są wytrzymałe i stanowią barierę dla płynów i patogenów; ułożenie book-folded. Rozmiary M (dł. 115 cm), L (dł. 125 cm), XL (dł. 140cm), XXL (dł. 155 cm). Długość ściągacza-8 cm. Fartuchy zgodne z normą PN EN 13795. Ważność 5 lat d daty produkcji. Etykieta główna z 4 naklejkami do dokumentacji: indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy	Szt.	1000					
3	Sterylny, wzmocniony fartuch chirurgiczny przeznaczony do zastosowania na bloku operacyjnym podczas długich inwazyjnych procedur medycznych z dużą ilością płynów. Fartuch z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m ² , wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m ² . W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki,	Szt.	4000					

	zewnątrz w kartoniku. Szwycy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szwyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M (dł. 115 cm), L (dł. 125 cm), XL (dł. 140cm), XXL (dł. 155 cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH2O, mniej krytycznej min. 32cmH2O.							
4	Czepek ochronny lekarski z trokami wykonany został z delikatnej, przewiewnej włókniny polipropylenowej 17g/m2. Posiada troki do zawiązania, dzięki czemu może być swobodnie dopasowany do indywidualnych potrzeb. Czepek skutecznie chroni pole operacyjne przed zanieczyszczeniami. Sposób pakowania czepków umożliwia aseptyczne i pojedyncze wyjmowanie ich z pudełka (op. x 100 szt.)	Op.	1000					
5	Czepek pielęgnarski typu beret, niebieski (op. x 100 szt.)	Op.	3000					
					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	Majtki do kolonoskopii, włókninowe rozm. M, L, XL, XXL których obwód pasa w stanie rozciągniętym wynosi minimum 124 cm.	Szt.	1000					
2	Majtki diagnostyczne bez otworu wykonane z włókniny polipropylenowej typu figi wykończone gumką rozmiar uniwersalny	Szt..	800					
3	Prześcieradło jednorazowe włókninowe higieniczne 160 x 210 cm	Szt.	8500					
4	Poszew jednorazowa włókninowa higieniczna 160 x 210 cm.	Szt.	1500					
5	Fartuch higieniczny dla położnic, wykonane są włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35 g/m ² o zwiększonym obwodzie, krótkie rękawy, długie rozcięcie z przodu ułatwia karmienie noworodka lub podłączenie kroplówki, kolor niebieski Rozm. XL	Szt.	4000					
6	Piżma wykonana z antystatycznej, miękkiej i nieprzezroczystej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35g /m2, rozmiar XL, 1. Koszula z wycięciem w kształcie litery V pod szyją. Krótki rękaw typu kimono. 2. Spodnie długie, ściągnięte lekko gumką w pasie, nogawki proste bez ściągaczy	Szt.	800					
7	Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem	Op.	1000					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

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

Pieczeń oferenta

Pakiet nr 11

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
						%	Wartość	
1	Papier do EKG Ascard 104 mm x 40 m z nadr.	Rol.	30					
2	Papier videoprinter Mitsubishi K-61 110 x 20	Rol.	220					
3	Papier do EKG Ascard 112 mm x 25 m z nadr.	Rol.	600					
5	Papier do EKG Ascard , 50 mm x 30 m z nadr.	Rol.	70					
6	Papier do EKG 106,5 mm x 23 m z nadrukiem	Szt.	30					
7	Pasta do preparacji naskórka w badaniach EKG 160 g	Szt.	13					
8	Papier termoczuły 57 mm x 30 m	Rol.	35					
9	Kubek na mocz z nakrętką o poj. od 100 do120 ml	Szt.	300					
10	Kubek na mocz z nakrętką sterylny o poj. od 100 do120 ml	Szt.	30					
11	Nakłuwacze, igła 1,8 mm (op. x 200 szt.)	Op.	100					
12	Nakłuwacze, igła 2,4 mm (op. x 200 szt.)	Op.	40					
13	Pojemnik na kał z łopatką, o poj. od 25 do 30 ml	Szt.	300					
					Razem netto:		Razem brutto:	

Razem słownie: złotych brutto

Miejscowość i data

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