

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 06.09.2022r.

ZNAK SPRAWY Z/ZZP.2375.26.22

## **SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku**

**Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone będzie  
w trybie podstawowym bez negocjacji o wartości powyżej 130.000,00 zł  
zgodnie z przepisami ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych  
(Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.)**

Specyfikację zatwierdza: \_\_\_\_\_

## **Rozdział I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO, NUMER TELEFONU, ADRES POCZTY ELEKTRONICZNEJ ORAZ STRONY INTERNETOWEJ PROWADZONEGO POSTĘPOWANIA**

**Zamawiający:** Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie

**Adres:** ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów

**Numer tel.:** 17/ 850-70-53

**Adres poczty elektronicznej:** zaopatrz@szpitalmsw.rzeszow.pl

**Adres strony internetowej** prowadzonego postępowania, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia (URL): <https://www.szpitalmsw.rzeszow.pl>

**Adres skrytki ePUAP:** /SPZOZMSWRZESZOW/SkrytkaESP

## **Rozdział II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

Postępowanie jest prowadzone w **trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji treści złożonych ofert** zgodnie z art. 275 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. W związku z tym Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.

## **Rozdział III 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 5 do SWZ) będący integralną częścią niniejszej specyfikacji. Wypełniony załącznik należy dołączyć do oferty. Podane w załączniku nr 5 ilości mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w terminie obowiązywania umowy wg faktycznych potrzeb Zamawiającego.
2. Przedmiot zamówienia winien posiadać pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
3. Zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, (tekst jedn. Dz. U. z 2020r., poz. 186) przedmiot zamówienia będący wyrobem medycznym musi:
  - a) być oznakowany znakiem CE tzn. musi posiadać deklarację zgodności /dokument potwierdzający, że oferowany wyrób posiada dopuszczenie do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE - zgodnie z art.11 ustawy o wyrobach medycznych/,  
**lub**
  - b) posiadać wpis do rejestru wyrobu medycznego lub potwierdzone zgłoszenie

do rejestru wyrobu medycznego w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

4. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. **Ilość zadań 7.** Przedstawienie oferty nie obejmującej całego asortymentu znajdującego się w zadaniu spowoduje jej odrzucenie bez dalszego rozpatrywania.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.
6. Termin płatności wymagany przez Zamawiającego to 60 dni od daty dostarczenia faktury.
7. Uwaga: Zamawiający pracuje od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 14.35.
8. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Przedstawienie oferty nie obejmującej całego asortymentu znajdującego się w zadaniu spowoduje jej odrzucenie bez dalszego rozpatrywania.
9. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.

#### **Rozdział IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA**

Wymagany termin realizacji zamówienia: jeden rok od dnia podpisania umowy. 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 V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

**O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:**

1. Nie podlegają wykluczeniu na podstawie
  - a) art. 108 ust.1 ustawy ;
2. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 p.z.p.
3. Spełniają następujące warunki dotyczące:

**3.1 zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:**

Zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie.

**3.2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**

Zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie

**3.3) sytuacja ekonomiczna lub finansowa:**

Zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie,

**3.4) zdolność techniczna lub zawodowa:**

Zamawiający nie precyzuje warunku w tym zakresie.

## **Rozdział VI Informacja dla Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (Spółki cywilne/Konsorcja)**

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo winno być załączone do oferty.
2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oświadczenia, o których mowa w Rozdziale VIII ust. 1 SWZ, składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane/dostawy/usługi wykonają poszczególni wykonawcy.
4. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

## **Rozdział VII. Informacja dla Wykonawców polegających na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp oraz dla Wykonawców zamierzających powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom**

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
2. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
3. **Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.**
4. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w ust. 3 powyżej, potwierdza, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby

gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:

- 1) zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
  - 2) sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
  - 3) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
5. Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz, jeżeli dotyczy, kryteriów selekcji, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem Wykonawcy.
6. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, Zamawiający zażąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.
7. Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.
- 8. Wykonawca zamierzający powierzyć podwykonawcom realizację części zamówienia zobowiązany jest podać taką informację w formularzu oferty wraz z podaniem zakresu zamówienia jakie zamierza powierzyć podwykonawcom, jak również nazw podwykonawców, o ile są znane na etapie składania ofert.**
9. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy Pzp, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.

**Rozdział VIII Wykaz dokumentów i oświadczeń, których złożenia Zamawiający wymaga od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia**

**A. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

1. **Wraz z ofertą Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie**, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca na dzień składania ofert:
  - 1) nie podlega wykluczeniu,
  - 2) spełnia warunki udziału w postępowaniu.
2. Wzór oświadczenia, o którym mowa w ust. 1 powyżej stanowi **Załącznik nr 2** do SWZ.
3. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oświadczenie, o którym mowa w ust. 1 powyżej, składa każdy z tych Wykonawców oddzielnie. Oświadczenie potwierdza brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji w zakresie w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnienie tych warunków.
4. **Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona**, do złożenia w wyznaczonym terminie (nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania) następujących podmiotowych środków dowodowych (aktualnych na dzień złożenia):
  - 5.1 aktualnego na dzień złożenia - odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
  - 5.2. oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył ofertę w postępowaniu **Załącznik nr 3**.
- 6 Zamawiający nie będzie wzywał do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli 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, o ile Wykonawca wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w części A ust. 1 powyżej, dane umożliwiające dostęp do tych środków.
- 7 Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.

- 8 Jeżeli Wykonawca nie złożył podmiotowych środków dowodowych lub są one niekompletne lub zawierają błędy, Zamawiający wezwie Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu bez względu na ich złożenie, uzupełnienie lub poprawienie lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
- a. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych podmiotowych środków dowodowych.
  - b. Jeżeli złożone przez Wykonawcę podmiotowe środki dowodowe budzą wątpliwości Zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio do podmiotu, który jest w posiadaniu informacji lub dokumentów istotnych w tym zakresie dla oceny spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, kryteriów selekcji lub braku podstaw wykluczenia, o przedstawienie takich informacji lub dokumentów.
  - c. Oświadczenie, o którym mowa w części A ust. 1 powyżej składa się pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

## **B PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

Wraz z ofertą Wykonawca zobowiązany jest złożyć następujące, przedmiotowe środki dowodowe:

- a) dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. 2019, poz. 175) oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z klasą wyrobu medycznego lub stosowne oświadczenie, iż do danego produktu nie stosuje się przepisów ww. ustawy wraz z załączeniem innych dokumentów potwierdzających, iż produkt jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Unii Europejskiej, gdy ich przedłożenie jest niezbędne na podstawie odrębnych przepisów - z zaznaczeniem numeru pakietu i pozycji, której dotyczą.
- b) opisy (karty katalogowe, ulotki) oferowanych produktów, w języku polskim, potwierdzające spełnianie wymagań określonych w SWZ, wydane przez producenta –z zaznaczeniem numeru pakietu i pozycji, której dotyczą.

Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

W zakresie nieuregulowanym ustawą p.z.p. lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów

składanych przez Wykonawcę w postępowaniu zastosowanie mają w szczególności przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie.

#### **C INNE DOKUMENTY SKŁADANE PRZEZ WYKONAWCĘ WRAZ Z OFERTĄ**

1. Uzupełniony formularz ofertowy – zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do SWZ.
2. Uzupełniony Formularz asortymentowo-cenowy - zgodnie z **Załącznikiem nr 5** do SWZ.
3. Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, jeżeli ofertę składa pełnomocnik.
4. Pełnomocnictwo do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
5. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (tj. w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym).
7. Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 §2 ustawy z dnia 14 lutego 1991 r. Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź też poprzez opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upoważnionego.

#### **Rozdział IX Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej**

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się drogą elektroniczną przy użyciu miniPortalu, który dostępny jest pod adresem:

<https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu, dostępnego pod adresem:

<https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej email:



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

2. Osoba uprawniona do kontaktu z Wykonawcami:

- w sprawach merytorycznych:
  - Elżbieta Sondej tel. /17/ 86-43-232 w godz. 10:00 – 12:00,
  - 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,
- w sprawach proceduralnych:
  - Marek Pytel – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych tel. /17/86-43-215 w godz. 10:00 – 12:00,  
e-mail: [mmezyk@szpitalmsw.rzeszow.pl](mailto:mmezyk@szpitalmsw.rzeszow.pl)

3. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do następujących formularzy: „Formularz do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku” oraz do „Formularza do komunikacji”.

4. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej, przekazywanej przy ich użyciu, opisane zostały w Regulaminie korzystania z systemu mini Portal pod adresem <https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUsługi.aspx> oraz Regulaminie ePUAP. Zasady składania ofert oraz dokumentów składanych wraz z ofertą, oraz wymagania techniczne i organizacyjne ich wysyłania opisane zostały w Instrukcji użytkownika.

5. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z mini Portalu, określone w Regulaminie mini Portalu oraz zobowiązuje się przestrzegać postanowień tego regulaminu.

6. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany i wycofania oferty” oraz do komunikacji wynosi 150 MB.

7. Za datę przekazania oferty, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz innych informacji, oświadczeń lub dokumentów, przekazywanych w postępowaniu, przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.

8. W postępowaniu o udzielenie zamówienia korespondencja elektroniczna (inna niż oferta Wykonawcy i załączniki do oferty) odbywa się elektronicznie za pośrednictwem dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji). Korespondencja przesłana za pomocą tego formularza nie może być szyfrowana. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem

ogłoszenia (BZP).

- 9 Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem Formularza do komunikacji jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na adres e-mail: [mmezyk@szpitalmsw.rzeszow.pl](mailto:mmezyk@szpitalmsw.rzeszow.pl).
- 10 Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30.12.2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452) oraz Rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020 r. poz. 2415).
- 11 Zamawiający przekazuje link do postępowania oraz ID postępowania jako **Załącznik nr 6** do SWZ. Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla danego postępowania są również dostępne na liście wszystkich postępowań na mini Portalu.
- 12 **Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ.** Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.
- 13 Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpatrzenia. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
- 14 Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w ust. 12 powyżej, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się z wyjaśnieniami oraz przygotowania i złożenia oferty.
- 15 Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, bez ujawniania źródła zapytania, Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
- 16 W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert, zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści specyfikacji Zamawiający zamieści

na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

- 17 W przypadku, gdy zmiana treści SWZ będzie istotna dla sporządzenia oferty lub będzie wymagać dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą i przygotowanie oferty, Zamawiający przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty.
- 18 Jeżeli zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieszcza w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenie o zmianie ogłoszenia.

## **Rozdział X Opis sposobu przygotowania oferty**

1. Ofertę należy sporządzić wg wzoru stanowiącego **Załącznik Nr 1** do SWZ.
2. **Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.** Złożenie przez Wykonawcę więcej niż jednej oferty, spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez tego Wykonawcę.
3. W formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP i/lub poczty elektronicznej, poprzez którą prowadzona będzie korespondencja związania z postępowaniem.
- 3 Oferta musi być sporządzona w języku polskim, w postaci elektronicznej w formacie danych: .pdf, .doc,.docx, .rtf, .xps, .odt i opatrzona kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 4 Sposób zaszyfrowania oferty opisany został w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
- 5 Do przygotowania oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu osobistego lub podpisu zaufanego.
- 6 Wszystkie złożone przez Wykonawcę oświadczenia i dokumenty sporządzone w języku obcym, muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 7 **Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa** w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2019 r. poz. 1010), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym opisaniem pliku „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP). Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert zastrzeże, że nie mogą być one udostępniane oraz wykaże, iż zastrzeżone

informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 ustawy Pzp. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp.

8 Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

## **Rozdział XI ZŁOŻENIE OFERTY**

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem „*Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku*” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Funkcjonalność do zaszyfrowania oferty przez wykonawcę jest dostępna dla wykonawców na miniPortalu, w szczegółach danego postępowania. W formularzu OFERTA wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
2. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej w formacie danych: .odt, .doc, .docx, .pdf.
3. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

Ofertę należy złożyć w oryginale.

**Nazwa pliku z formularzem ofertowym powinna zawierać słowo OFERTA.**

W przeciwnym razie zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za nieotwarcie nieprawidłowo opisanego pliku z formularzem ofertowym w trakcie sesji otwarcia ofert.

4. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty, opisany został w „Instrukcji użytkownika”, dostępnej na stronie: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>
5. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r., poz. 1913), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”, a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część należy ten plik zaszyfrować.
6. Do oferty należy dołączyć oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, w formie elektronicznej lub w postaci

elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, a następnie zaszyfrować wraz z plikami stanowiącymi ofertę.

7. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
8. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem „**Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku**” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w „Instrukcji użytkownika” dostępnej na miniPortalu.
9. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

**Podpis zaufany** – ustawa z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 700 ze zm.).

**Podpis osobisty** – ustawa z dnia 6 sierpnia 2010 r. o dowodach osobistych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 653 ze zm.).

## **Rozdział XII TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

1. **Ofertę należy złożyć w terminie do dnia 16.09.2022 r. do godz. 9:00.**
2. **Otwarcie ofert nastąpi w dniu 16.09.2022 r. o godz. 9:30**, za pośrednictwem miniPortalu.
3. Najpóźniej przed otwarciem ofert, Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Niezwłocznie po otwarciu ofert, Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
  - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
  - 2) cenach zawartych w ofertach.
- 5 W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

## **Rozdział XIII WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

## **Rozdział XIV TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres **30 dni** tj. do dnia **15.10.2022 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2 powyżej, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 3 powyżej, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

## **Rozdział XV OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY**

1. Cena podana w ofercie musi zawierać wszystkie koszty związane z terminową realizacją i prawidłowym wykonaniem przedmiotu zamówienia.
2.  $\text{Cena jednostkowa} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek VAT} = \text{wartość brutto}$ .
3. Ceny netto, brutto, wartość podatku VAT należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.
4. Cenę ostateczną oferty należy podać w złotych polskich cyfrą i słownie.
5. Cena netto podana w formularzu ofertowo-cenowym nie ulegnie zmianie przez cały czas obowiązywania umowy.
6. 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 XVI 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 XVII 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.
- W przypadku, gdy zostanie wybrana jako najkorzystniejsza oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawca przed podpisaniem umowy na wezwanie Zamawiającego przedłoży umowę regulującą współpracę Wykonawców.
- Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

**Rozdział XVIII WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA  
NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**Rozdział XIX ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY ORAZ MOŻLIWOŚCI JEJ  
ZMIANY**

- 1 Istotne postanowienia umowy zawiera wzór umowy stanowiący **Załącznik nr 4** do niniejszej SWZ. W jej treści podano wszelkie istotne dla Zamawiającego warunki realizacji zamówienia.
- 2 .Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia zmian do zawartej umowy w sprawie zamówienia publicznego, na podstawie art. 455 ustawy Pzp, oraz na warunkach określonych we wzorze umowy.

**Rozdział XX POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ  
PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY**

W toku postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł, lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów uPzp, przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale IX uPzp.

**Rozdział XXI OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH**

**KLAUZULA INFORMACYJNA**

<b>INFORMACJA O ZASADACH PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH W ZWIĄZKU Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO</b>	
<b>TOŻSAMOŚĆ ADMINISTRATORA</b>	<b>Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Rzeszowie</b> ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów, e-mail: sekretariat@szpitalmsw.rzeszow.pl, tel.: 17 86 43 313
<b>INSPEKTOR OCHRONY DANYCH</b>	Imię i nazwisko: <b>Przemysław Tuleja</b> , adres email: kancelaria.tuleja@gmail.com



<p><b>CELE PRZETWARZANIA I PODSTAWY PRAWNE</b></p>	<p>Dane osobowe będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.</p> <p>Podstawę prawną przetwarzania stanowi art. 6 ust. 1 lit. c) Ogólnego rozporządzenia o ochronie danych oraz przepisy Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: „p.z.p.”)</p>
<p><b>ODBIORCY DANYCH</b></p>	<p>Dane osobowe mogą być przekazywane tylko takim podmiotom, które są do tego uprawnione na podstawie przepisów prawa i tylko w takim zakresie, jaki jest niezbędny do realizacji ich uprawnienia. Odbiorcami danych osobowych będą więc wszelkie osoby i podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania na gruncie art. 8 oraz art. 96 ust. 3 p.z.p., z zachowaniem ograniczeń zasady jawności wskazanych w ww. przepisach.</p> <p>Każdy wniosek o udostępnienie danych podlega weryfikacji pod względem jego legalności oraz adekwatności żadanego zakresu danych.</p>
<p><b>OKRES PRZECHOWYWANIA DANYCH</b></p>	<p>Dane osobowe Wykonawcy, któremu udzielono zamówienia publicznego będą przechowywane przez <b>cztery lata</b>, a jeżeli umowa zawarta została na dłużej: <b>do czasu wygaśnięcia umowy</b> - po tym okresie zostaną wybrakowane. Zasada ta wynika z Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.</p> <p>Dane osobowe pozostałych Wykonawców będą przechowywane przez <b>pięć lat</b> - po tym okresie zostaną wybrakowane. Zasada ta wynika z Ustawy z dnia z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 stycznia 2011r. w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie organizacji i zakresu działania archiwów zakładowych.</p>
<p><b>PRAWA PODMIOTÓW DANYCH</b></p>	<p>Na warunkach Ogólnego rozporządzenia o ochronie danych podmiotom danych <b>przysługują</b> następujące prawa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• dostępu do treści swoich danych (art. 15 RODO);</li> <li>• do sprostowania danych (art. 16. RODO);</li> <li>• do ograniczenia przetwarzania danych (art. 18 RODO);</li> <li>• prawo do niepodlegania procesom zautomatyzowanego podejmowania decyzji, w tym profilowania (art. 22 RODO).</li> </ul> <p>W przypadku, gdy realizacja prawa dostępu do danych wymagałaby niewspółmiernie dużego wysiłku, zamawiający może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.</p> <p>Skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Prawo zamówień publicznych, zaś skorzystanie z prawa do ograniczenia przetwarzania nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.</p> <p>Podmiotom danych <b>nie przysługują</b> następujące prawa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;</li> <li>• prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;</li> <li>• na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.</li> </ul>

<p><b>PRAWO WNIESIENIA SKARGI DO ORGANU NADZORCZEGO</b></p>	<p>Podmiotom danych przysługuje prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych w państwie członkowskim ich zwykłego pobytu, miejsca pracy lub miejsca popełnienia domniemanego naruszenia.</p> <p>Polskim organem nadzoru jest <b>Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych</b> z siedzibą pod adresem 00-193 Warszawa, ul. Stawki 2, adres email: <b>kancelaria@uodo.gov.pl</b>.</p>
<p><b>ŹRÓDŁO POCHODZENIA DANYCH OSOBOWYCH</b></p>	<p>Dane osobowe pochodzą z ofert złożonych w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz z przedłożonych, na żądanie zamawiającego, oświadczeń lub dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania.</p>
<p><b>INFORMACJA O DOWOLNOŚCI LUB OBOWIĄZKU PODANIA DANYCH</b></p>	<p>Podanie treści danych osobowych jest warunkiem koniecznym do wzięcia udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego. Niepodanie treści danych osobowych może skutkować wezwaniem do złożenia oświadczeń lub dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania lub brakiem możliwości wzięcia udziału w postępowaniu, odrzuceniem oferty.</p>
<p><b>INFORMACJA O ZAUTOMATYZOWANYM PODEJMOWANIU DECYZJI ORAZ PROFILOWANIU</b></p>	<p>Państwa dane osobowe nie będą przedmiotem zautomatyzowanego podejmowania decyzji, w tym profilowania.</p>

## **Rozdział XXIII ZAŁĄCZNIKI DO SWZ**

Załącznik Nr 1 - Formularz ofertowy.

Załącznik Nr 2 - Oświadczenie wykonawcy składane na podst. art. 125 ust. 1 ustawy Pzp.

Załącznik Nr 3 – Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Załącznik Nr 4 – Wzór umowy.

Załącznik Nr 5 – Formularz asortymentowo- enowy.

Załącznik Nr 6 – ID postępowania na miniPortalu

**Dane Zamawiającego:**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
MSWiA w Rzeszowie  
ul. Krakowska 16  
35-111 Rzeszów

**FORMULARZ OFERTOWY**

**I. Dane Wykonawcy / Wykonawców:**

**1. Nazwa Wykonawcy albo imię i nazwisko\*:**

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

*\*Wykonawcy wspólnie składający ofertę tj. np. członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej, wpisują dane każdego konsorcjanta wraz ze wskazaniem lidera konsorcjum i każdego wspólnika spółki cywilnej.*

**2. Siedziba albo miejsce zamieszkania i adres Wykonawcy:**

.....  
.....

**3. Zarejestrowana/y w Sądzie Rejonowym Sądzie Gospodarczym Wydziale Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS .....**

NIP ..... REGON .....

adres internetowy dostępu do w/w dokumentu <https://ems.ms.gov.pl/krs/danepodmiotu>

lub

**wpisany do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej RP**

adres internetowy dostępu do w/w dokumentu: <https://www.ceidg.gov.pl/>

nr NIP .....,

lub

**inny niż w/w rejestry** (dotyczy przedsiębiorców wpisanych do rejestru poza granicami RP)

Nr rejestru ..... prowadzony przez.....w

.....

adres internetowy dostępu do w/w

dokumentu:.....

**4. Osoba do kontaktu z Zamawiającym:**

.....

**5. Osoba upoważniona do reprezentacji Wykonawcy/-ów i podpisująca ofertę:**

.....

**6. Dane teleadresowe, na które należy przekazywać korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem: e-mail:**

.....

*Zamawiający przekazuje dokumenty, oświadczenia i wnioski w trakcie trwania postępowania na ww. adres poczty elektronicznej wykonawcy, na co wykonawca wyraża zgodę.*

*Wykonawca niniejszym zobowiązuje się do utrzymania jego funkcjonalności przez czas trwania postępowania. O zmianie adresu poczty elektronicznej do przekazywania korespondencji związanej z danym postępowaniem wykonawca niezwłocznie zawiadamia zamawiającego składając oświadczenie osób uprawnionych*

do reprezentacji wykonawcy. Domniemywa się, że dokumenty, oświadczenia i wnioski przekazane na adres poczty elektronicznej wskazany w formularzu ofertowym zostały doręczone skutecznie a wykonawca zapoznał się z ich treścią.

**adres Elektronicznej Skrzynki Podawczej Wykonawcy** znajdującej się na platformie ePUAP:

.....

7. Wykonawca jest:

\* mikroprzedsiębiorstwem

\* małym przedsiębiorstwem

\* średnim przedsiębiorstwem

\* dużym przedsiębiorstwem

\*właściwe zaznaczyć poprzez wpisanie znaku X w polu wyboru.

## II. Oferowany przedmiot zamówienia

W związku z ogłoszeniem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.

„.....

oferujemy wykonanie zamówienia:

W zakresie Zadania nr..... (wpisać właściwy)

za łączną cenę netto (za cały okres świadczenia usługi tj. 12 miesięcy od dnia podpisania umowy ), która wynosi:

..... złotych

(słownie złotych: .....

Po naliczeniu podatku VAT ..... %

Cena brutto wynosi.....złotych

(słownie złotych: .....

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

Wykonawca zobowiązuje się zapewnić realizację dostawy w ciągu..... dni roboczych, w godz. od. 7:00 do godz. 14:00 po zgłoszeniu zamówienia

## III. Oświadczenie dotyczące postanowień treści SWZ

1. Oświadczam/y, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia.
2. Oświadczam/y, że zapoznałem/liśmy się z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SWZ i nie wnoszę/wnosimy do nich żadnych zastrzeżeń.
3. Oświadczam, y, że załączone do SWZ projektowane postanowienia umowy zostały przeze mnie zaakceptowane bez zastrzeżeń i zobowiązuję się w przypadku wyboru mojej oferty do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
4. Oświadczam/y, że uważam/y się za związanego/yh niniejszą ofertą przez okres wskazany w SWZ.
5. Oświadczam/y, że zobowiązuję/my się do wykonania zamówienia w terminie oraz w sposób zgodny z warunkami określonymi w SWZ i wzorze umowy.
6. W rozliczeniach będzie obowiązywać **termin płatności, który wynosi 60 dni**, licząc od dnia otrzymania faktury VAT. Płatność będzie dokonywana przelewem na rachunek Wykonawcy.
7. Zamówienie wykonam/y samodzielnie / podwykonawcom zamierzam/y powierzyć wykonanie następujących części zamówienia\*

.....  
\*(Należy podać nazwę podwykonawcy, zakres powierzonych prac, wartość lub procentową część zamówienia)

8. Zgodnie z art. 225 ust. 1 ustawy Pzp informuję/informujemy, że wybór oferty:

- a)  **nie będzie prowadził\*** do powstania obowiązku podatkowego po stronie Zamawiającego, zgodnie

z przepisami o podatku od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć,

- b)  **będzie prowadził\*** do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług

Jednocześnie wskazuję/jemy: nazwy (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania .....

Wraz z określeniem ich wartości bez kwoty podatku .....

*\*Należy zaznaczyć właściwe. Brak zaznaczenia będzie oznaczał, że wybór oferty Wykonawcy, nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego*

- 9. Pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczam/y, iż wszystkie załączone do oferty dokumenty i złożone oświadczenia opisują stan faktyczny i prawny, aktualny na dzień składania ofert (art. 297 kk).**

#### **IV. Zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa**

Oświadczam/y, że informacje i dokumenty zawarte w Ofercie na stronach od nr ..... do nr ..... stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i zastrzegamy, że nie mogą być one udostępniane. Informacje i dokumenty zawarte na pozostałych stronach Oferty są jawne.

*(W przypadku utajnienia oferty Wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w szczególności określając, w jaki sposób zostały spełnione przesłanki, o których mowa w art. 11 pkt. 2 ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji).*

#### **V. Oświadczenie RODO**

1. Oświadczam, że zapoznałam/-em się z treścią klauzuli informacyjnej do SWZ, w tym z informacją o celu i sposobach przetwarzania danych osobowych oraz prawie dostępu do treści swoich danych i prawie ich poprawiania, który to fakt potwierdzam własnoręcznym podpisem.
2. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu / Oświadczam, że nie przekazuję danych osobowych innych niż bezpośrednio mnie/ reprezentowanego przeze mnie podmiotu dotyczących / Oświadczam, że wobec mnie/ reprezentowanego przeze mnie podmiotu zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO (niepotrzebne skreślić).

#### **VI. Spis załączników**

Wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty

- 1) .....
- 2) .....
- 3) .....

Miejscowość ..... data .....

#### **Informacja:**

*Dokument musi być opatrzony przez osobę lub osoby uprawnione do reprezentowania firmy kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym i przekazany Zamawiającemu wraz z dokumentem (-ami) potwierdzającymi prawo do reprezentacji Podmiotu przez osobę podpisującą ofertę.*

**Dane Zamawiającego:**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
MSWiA w Rzeszowie  
ul. Krakowska 16  
35-111 Rzeszów

**Dane Wykonawcy:**

Nazwa:

.....

Siedziba/adres:

.....

NIP/PESEL, KRS/CEiGD (w zależności od podmiotu)

.....

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**  
składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.  
Prawo zamówień publicznych

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.  
„.....”  
prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie oświadczam/y,  
co następuje:

**Oświadczenie dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu**

Oświadczam/y, że **spełniam warunki udziału w postępowaniu** określone przez Zamawiającego w Rozdziale V ust. 1 Specyfikacji Warunków Zamówienia

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

(miejsowość)

**Informacja w związku z poleganiem na zasobach innych podmiotów**

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w Rozdziale V ust. 1 SWZ polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....

w następującym zakresie.....

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

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

(miejsowość)

**Informacja:**

Dokument musi być opatrzonej przez osobę lub osoby uprawnione do reprezentowania firmy kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym i przekazany Zamawiającemu wraz z dokumentem (-ami) potwierdzającymi prawo do reprezentacji Podmiotu przez osobę podpisującą ofertę

### Oświadczenie dotyczące braku podstaw wykluczenia

Oświadczam, że **nie występują** wobec mnie podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp\*

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. 108 ust 1).

Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze\*:

.....  
\* jeżeli nie dotyczy proszę przekreślić

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

(miejsowość)

### 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.

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

(miejsowość)

### **Informacja:**

*Dokument musi być opatrzony przez osobę lub osoby uprawnione do reprezentowania firmy kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym i przekazany Zamawiającemu wraz z dokumentem (-ami) potwierdzającymi prawo do reprezentacji Podmiotu przez osobę podpisującą ofertę*

### OŚWIADCZENIE

**o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076)**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:

.....  
.....

Niniejszym oświadczam, że **należę / nie należę** (*niepotrzebne skreślić*) do tej samej grupy kapitałowej z innymi Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w niniejszym postępowaniu.

Wykaz wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej, którzy złożyli oferty

Lp.	Wskazanie wykonawcy

W załączeniu dowody wskazujące, że istniejące między wykonawcami należącymi do tej samej grupy kapitałowej, powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

.....  
(data i podpis osoby uprawnionej do reprezentacji Wykonawcy)

**Uwaga!**

Oświadczenie należy złożyć na wezwanie Zamawiającego.

W przypadku gdy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego złożono tylko jedną ofertę (lub w ramach tej samej części zamówienia złożono tylko jedną ofertę częściową to oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej nie jest dokumentem niezbędnym do przeprowadzenia postępowania) - brak obowiązku składania w/w oświadczenia Zamawiającemu.

Oświadczenie dotyczące grupy kapitałowej składane jest po złożeniu oferty i dotyczy jedynie powiązań z innymi Wykonawcami, którzy złożyli oferty w tym postępowaniu.



= WZÓR UMOWY =

**Projekt umowy nr ..... / 2022**

zawarta w dniu ..... 2022 r. w zakresie zadania nr ....., pomiędzy:

**Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej MSWiA** w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 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:

Zbigniewa Widomskiego – kierownika publicznego zakładu opieki zdrowotnej uprawnionego do reprezentacji Kupującego zgodnie z informacją odpowiadającą odpisowi aktualnemu z KRS z ....., która stanowi załącznik do umowy  
a

..... wpisanym do ..... pod numerem .....  
prowadzonego przez ..... zwanym  
w treści umowy **Dostawcą** reprezentowanym przez .....  
w rezultacie dokonania przez Zamawiającego wyboru oferty Dostawcy w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z Ustawą z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 2019 z późn.zm.).

§ 1

1. Kupujący zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Kupującego asortymentu wyszczególnionego w formularzach asortymentowo-cenowych stanowiących załącznik do niniejszej umowy.
2. Kupujący zaznacza, iż ilości umówionego asortymentu w trakcie wykonywania umowy mogą ulec zmniejszeniu stosownie do faktycznych potrzeb Kupującego, przy czym minimalna wartość zamówienia wynosi 50% wartości umowy netto, rozumianej jako suma iloczynów ilości zamówionych wyrobów medycznych i ich cen netto.
3. Niezakupienie przez Kupującego całego umówionego asortymentu, zgodnie z §1 ust 2 Umowy, nie stanowi niewykonania lub nienależytego wykonania umowy oraz nie może stanowić podstawy roszczeń wobec Kupującego, w szczególności nakazania zakupienia asortymentu niezakupionego, zapłaty wynagrodzenia w części lub odszkodowania.
4. Kupujący ma prawo do dokonywania przesunięć ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentowymi stanowiącymi przedmiot umowy w obrębie Pakietu w przypadku, gdy przesunięcia wynikają z potrzeb Kupującego.
5. 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.
6. 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 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** Kupującego. Dostawca **ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru do środka** Magazynu Centralnego SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie.
4. Wszystkie koszty związane z dostawą materiałów medycznych jednorazowego użytku loco Magazynu 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 wskazane 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 towary.
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.6 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. Wysokość naliczonych kar umownych przewidzianych w niniejszym paragrafie nie może łącznie przekroczyć 20% wartości umowy netto, rozumianej jako suma iloczynów ilości zamówionych wyrobów medycznych i ich cen netto.

### § 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

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą być dokonywane za zgodą obu Stron wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postanowień umowy w przypadkach określonych w art. 455 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. –Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) oraz w przypadku wystąpienia niżej wymienionych okoliczności:
  - 1) zmiany jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmiany numeru katalogowego sprzętu bądź nazwy własnej sprzętu w przypadku gdy nastąpiła zmiana w procesie produkcyjnym wynikająca z postępu technologicznego lub też będzie to konieczne ze względu na zmianę przepisów prawa, pod warunkiem że sprzęt zamienny nie może posiadać gorszych parametrów od objętych

niniejszą umową;

2) zmiany organizacyjnej po stronie Zamawiającego lub Wykonawcy w szczególności w przypadku, gdy nastąpi zmiana adresu siedziby jednej ze Stron;

3) przejściowy brak sprzętu, zakończenie produkcji lub wycofanie z rynku, pod warunkiem że sprzęt zamienny nie może posiadać gorszych parametrów od objętych niniejszą umową;

3. Zmiany, o których mowa w ust. 2, nie mogą skutkować podwyższeniem ceny jednostkowej sprzętu wskazanej w Ofercie Wykonawcy

#### § 7

1. Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy Dostawca:

1) opóźnia się z dostawą częściową przedmiotu umowy przez okres co najmniej 7 dni,

2) minimum trzy razy opóźnił się z dostawą częściową partii zamówienia przez okres co najmniej 5 dni,

3) dostarcza towar wadliwy lub nie realizuje roszczeń z tytułu gwarancji i rękojmi.

2. Zamawiający uprawniony jest również do jednostronnego odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy zakontraktuje przedmiot zamówienia nabywany przez niego w ramach przedmiotowej umowy w rezultacie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego uruchomionego w ramach grupy zakupowej utworzonej przez jednostki, dla których organem założycielskim jest Ministerstwo Spraw Wewnętrznych i Administracji lub w rezultacie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego uruchomionego w ramach innej grupy zakupowej, w której zrzeszony jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie.

3. Zamawiający uprawniony jest do odstąpienia od umowy w terminie 30 dni od daty powzięcia przez Zamawiającego informacji o zaistnieniu którejkolwiek z przesłanek, o których mowa w ust. 1 i ust. 2, będącej podstawą odstąpienia od umowy.

4. Dostawcy przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku, gdy Zamawiający opóźnia się z dokonaniem zapłaty przez okres dłuższy niż 60 dni.

5. Strony zgodnie oświadczają, iż w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn wskazanych w § 6 umowy, odstąpienie będzie miało charakter ex nunc, tj. będzie dotyczyło jedynie niewykonanej części umowy. Dostawcy należy się wynagrodzenie jedynie z tytułu wykonanej części obowiązującej umowy.

#### § 8

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

#### § 9

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

#### § 10

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**

Pieczęć oferenta

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO CENOWY

Pakiet nr 1

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto	Producent/nazwa produktu
						%	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 <sub>2</sub> O) przy przepływie 60l/min.; waga 5 g; możliwość podłączenia nasadki tlenowej do owiewania tlenem; łącznik 15mm; sterylne	Szt.	200						
2	Wymiennik ciepła i wilgoci z wkładem papierowym. Wilgotność wyjściowa: 27 mg/L H <sub>2</sub> O przy częstotliwości 20 oddechów/min i objętości oddechowej 500 ml. Waga: 9,5g Opory przepływu: 29 mm H <sub>2</sub> O przy przepływie 60 l/min. Przestrzeń martwa: 11 ml. Łącznik 15 mmF/22mmM i 15 mmM	Szt.	20						
3	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 <sub>2</sub> O przy 15 oddechach/min i objętości oddechowej 500ml,	Szt.	300						

	przestrzeń martwa 11 ml, waga: około 7g, zatraskowa klapka umożliwiająca wprowadzenie cewnika do odsysania bez ryzyka pozostawienia wydzieliny na elementach obudowy, na 24h, sterylne.								
4	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						
5	Rurka tracheostomijna fenestracyjna z mankietem 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 fenestracyjną), opaską i szczoteczką do czyszczenia, sterylna, Roz: od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm	Szt.	10						
6	Rurka tracheostomijna bez mankieta, 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						

7	Rurka tracheostomijna bez mankieta, 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						
8	Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza, posiadająca element umożliwiający przesuwanie kołnierza wzdłuż i wokół osi rurki, 100% silikonu, zbrojona, z mankiem niskociśnieniowym,  centymetrowe znaczniki głębokości, oznaczenie na kołnierzu średnicy wew. i zew. długości, rodzaju i średnicy mankieta, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, łącznik 15mm, w zestawie  z opaska do mocowania, sterylna. Rozmiary: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0 mm.	Szt.	10						
9	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:	Szt.	20						

	- 12F/250 mm, - 16F/250 mm, - 20F/400 mm, - 24F/400 mm - 28F/400 mm								
10	Łącznik schodkowy dwustronny wykonany z polipropylenu z możliwością sterylizacji w temp. 134°C, średnica 6,0 mm	Szt.	600						
11	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						
12	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,	Szt.	10						

	automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia								
13	Jednorazowa maska krtaniowa wykonana z silikonu z mankietem, przezroczysty korpus, przewód łączący balonik kontrolny nie wtopiony w korpus rurki, poprzeczki zabezpieczające przed wklinowaniem 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						
					<b>Razem netto:</b>		<b>Razem brutto:</b>		

Razem słownie: ..... złotych brutto

Miejscowość i data .....

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



Pieczęć oferenta

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO CENOWY

Pakiet nr 2

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto	Producent/ nazwa produktu
						%	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 skala pomiarową, wyposażone w zintegrowany zaczepek do mocowania oraz króciec obrotowy typu schodkowego do przyłączenia próżni, wymagane pojemności: 1000 ml o spłaszczonym kształcie 2000 ml o przekroju okrągłym	Szt.	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.	1000						
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.	Szt.	350						

	min. 12mm								
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.	1000						
11	Zestaw do punkcji opłucnej z igłą Veresa z kolorowym wskaźnikiem i zaworem jednokierunkowym automatycznym, drenem, strzykawką 50/60ml i workiem 2000ml	Szt.	100						
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.	40						
15	Klipsownica laparoskopowa do klipsów tytanowych rozmiar M/L, pasująca do trokarów 10mm, szczęki podgięte 25 st., typ Hemoclip Plus	Szt.	1						
16	Klipsownica do klipsów polimerowych do chirurgii laparoskopowej, śr. 10mm, długość robocza 33cm, obrotowa część robocza o 360 stopni, z kanałem płuczającym, pasująca do klipsów XL, szczęki lekko zgięte pod kątem 20 stopni	Szt.	1						
17	Klipsownica do klipsów polimerowych do chirurgii laparoskopowej, śr. 10mm, długość robocza 33cm, obrotowa część robocza o 360 stopni, z kanałem płuczającym, pasująca do klipsów XL, OMNIFINGER, regulowany pokrętłem kąt zagięcia szczęk 0-6- stopni	Szt.	1						
18	Klipsy tytanowe rozmiar M/L kompatybilne z klipsownicą Hemoclip Plus lub Grena, klips o przekroju serca z wewnętrznym żłobieniem	Magazynek 6 szt klipsów w	180						

	pakowany po 6 szt w magazynku, magazynek z taśmą samoprzylepną								
19	Klipsy polimerowe rozmiar L, XL pakowane po 6 sztuk w magazynku , magazynek z taśmą samoprzylepną	Magazynek 6 szt klipsów	40						
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						
				<b>Razem netto:</b>		<b>Razem brutto:</b>			

Razem słownie: ..... złotych brutto

Miejscowość i data .....

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

Pieczęć oferenta

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO CENOWY

Pakiet nr 3

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto	Producent/ nazwa produktu
						%	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.	900						
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.	Szt.	1 500						

	do 30g, nawilżanie min. 33mg/H <sub>2</sub> O/l przy VT 500 ml								
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 <sub>2</sub> 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 <sup>2</sup> , 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 sterylny	Szt.	250						
8	Jednomembranowy wymiennik ciepła i wilgoci z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla pacjentów z rurką tracheostomijną, nawilżanie 28,5 mg H <sub>2</sub> O/l przy VT 500ml, utrata wilgoci 11 mg H <sub>2</sub> O/l przy VT 500ml, port do tlenu, port do odsysania z zatyczką, masa 8,5 g, złącze 15F,	Szt.	100						



	opór przepływu 0,8 cm H <sub>2</sub> O przy 30l/min, masa ciała >15kg, sterylne.								
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						
11	Maska tlenowa z zestawem siedmiu kodowanych kolorami dysz Venturiego o średnicy 22 mm w zakresie od 24% do 60% z komorą nawilżającą z rurką aerozolową odłączaną od maski o dł. min. 16 cm, z drenem tlenowym o dł. min. 200	Szt.	30						
12	Filtr wydechowy wielokrotnego użytku kompatybilny z respiratorem Benet 840	Szt.	4						
13	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						
14	Rurka intubacyjna specjalna z mankietem w kształcie stożka do przedłużonej intubacji, Minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, półtransparentny łącznik 15 mm, mankiet	Szt.	10						

	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.							
15	Rurka intubacyjna specjalna z mankiem w kształcie stożka do przedłużonej intubacji, wyposażona w system drenażu przestrzeni podgłośniowej. Minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, półtransparentny łącznik 15 mm, mankiety niskociśnieniowy, w swej górnej części o średnicy większej niż średnica tchawicy, zwężający się stopniowo ku dołowi (stożek), posiadający dzięki swej konstrukcji strefę całkowitego uszczelnienia tchawicy. Grubość mankietu ok. 50 mikronów. Możliwość skrócenia rurki o 10 cm, znacznik Rtg wtopiony w korpus rurki tuż nad otworem do drenażu przestrzeni podgłośniowej (tuż nad mankiem). Dren do odsysania o średnicy min. 4 mm. Rurka musi posiadać korpus o takiej samej twardości(sztywności) 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					
16	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	Szt.	40					

	umożliwiająca 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 zewnątrz, sterylne, do rurki intubacyjnej nr 14 i nr 16								
17	Uchwyt elektrod monopolarnych z przełącznikiem, elektrodą i kablem do generatora elektrochirurgicznego typ. Force – EZ*	Szt.	10						
18	Płytki dwudzielne Polyhesive i. uż. do generatora elektrochirurgicznego typ. Force – FZ (op. x 50)	op.	1						
19	Łącznik Y do respiratora, wielorazowy	Szt.	10						
20	Łącznik Y do respiratora, jednorazowy	Szt.	10						
21	Czujnik przepływu do respiratora Newport Ht 70	Szt.	65						
22	Filtr do linii mierzenia ciśnienia do respiratora New Port	Szt.	50						
23	Zbiornik na skropliny do filtra wydechowego kompatybilny z respiratorem Benet 840	Szt.	2						
24	Układ oddechowy dwururowy do respiratora HT 70 Newport	Szt.	20						
25	Stapler jednorazowy okrężny, zakrzywiony z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału, nożem i i spłaszczonymi na całej długości zszywkami ułożonymi naprzemiennie w	Op.	3						

	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.)								
26	Stapler skórny jednorazowego użytku ze zszywkami stalowymi (op. x 12 szt.)	Op.	5						
27	Narzędzie jednorazowego użytku do usuwania zszywek skórnych (op. x 12 szt.)	Op.	5						
28	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						
29	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						
30	Obwód oddechowy do respiratora z polipropylenu o dł. 60/180 cm., sterylne	Szt.	20						

31	Linia próbkująca z filtrem ustno-nosowa Microstream™ Adva, dla dorosłych, z przewodem O2 dla pacjentów zaintubowanych, posiadanego urządzenia CS35	Op.	25						
32	Linia próbkująca z filtrem ustno-nosowa Microstream™ Advance dla pacjentów niezaintubowanych, dorosłych, do posiadanego urządzenia CS35	Op.	25						
33	OxyMask™* EtCO2 ze złączem Microstream™ (rozmiar dla dorosłych) posiadanego urządzenia CS35	Op.	25						
				<b>Razem netto:</b>		<b>Razem brutto:</b>			

Razem słownie: ..... złotych brutto

Miejscowość i data .....

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

Pieczęć oferenta

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO CENOWY

Pakiet nr 4

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto	Producent/ nazwa produktu
						%	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 miękki, żelowy, 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 szybkorozłączalnych pasków nagłownych wykonanych z	Szt.	10						

	"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.								
3	Zestaw do nebulizacji na rurkę tracheostomijną składający się z maski tracheostomijnej z miękkim mankietem uszczelniającym wykonanej z polipropylenu i elastomeru termoplastycznego, pozbawionej PCV i ftalanów, posiadającej szybkozłączkę obrotową 360 stopni i zaopatrzoną w gumkę mocującą, oraz nebulizator stożkowy o poj. 10 ml, skalibrowany co 2 ml, posiadający szybkozłącze 22F, działający w pozycji pionowej i poziomej, gdzie przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek areozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona i dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym, antyokluzyjny o dł. 2,1m; mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo.	Szt.	40						
4	Zestaw do nebulizacji do respiratora składający się z samuszczelniającego łącznika T do wbudowania z końcówkami 22F-22M, umożliwiający podłączenie lub odłączenie nebulizatora od respiratora bez wpływu na wentylację pacjenta, oraz nebulizatora posiadającego szybkozłącze 22F o pojemności 10ml, wyskalowanego co 2ml, o stożkowej podstawie minimalizującej stratę leku i przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, w którym 74% cząsteczek areozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona, działającym w pozycji pionowej i poziomej i drenu tlenowego o przekroju gwiazdkowym, antyokluzyjny o dł. 2,1m; mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo	Szt.	20						
5	Łącznik karbowany prosty z wbudowanym kolankiem	Szt.	20						

	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, przestrzeń martwa 26-50 ml, sterylne, pakowany pojedynczo.								
6	System mocowania rur oddechowych, zaczepowy, składający się z 2 samoprzylepnych klipsów w kształcie litery U oraz pojedynczej i podwójnej klamry.	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						
					<b>Razem netto:</b>		<b>Razem brutto:</b>		

Razem słownie: ..... złotych brutto

Miejscowość i data .....

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



Pieczęć oferenta

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO CENOWY

Pakiet nr 5

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT		Wartość brutto	Producent/ nazwa produktu
						%	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.	1100						
14	Cewnik do odsysania zagięty, barwne i numeryczne oznaczenie na końcu cewnika w celu lepszej identyfikacji, 2 naprzeciw ległe otwory odbarczające, sterylny CH14/60	Szt.	100						
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.	1200						

17	Donosowy cewnik tlenowy (wąsy tlenowe) dł.4,20 m część donosowi min.1,5 cm	Szt.	1600						
18	Zestaw do drenażu po usunięciu tarczycy, miszek 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,	Szt.	900						

	dł. od 1000 mm do 1250 mm, rozm. od 14CH do 22 CH								
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 trzystopniową aplikacją. Rozmiary L i S do wyboru zamawiającego	Szt.	50						
28	Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500 ml, z adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H <sub>2</sub> 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,	Szt.	10						

	<p>samouszczelniającą się dwudzielną zastawką</p>								
30	<p>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.</p>	Szt.	10						
31	<p>Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,14 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy 0,16 cm H<sub>2</sub>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.</p>	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 bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy max 0,14 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy max 0,16 cm H<sub>2</sub>O 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	Filtr oddechowy elektrostatyczny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci umożliwiający przeprowadzenie nebulizacji bez konieczności rozłączania obwodu oddechowego pacjenta, ze zintegrowaną w jednej obudowie zastawką zapewniającą utrzymanie systemu zamkniętego i przepływ nebulizatu z ominięciem warstwy filtracyjnej i warstwy wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji p/bakteryjnej 99,999% , skuteczność względem NaCl – 95%, objętość oddechowa 250-1250ml, przestrzeń martwa 68 ml, waga filtra 44 g, czas stosowania do 24 godzin.	Szt.	20						
34	Zestaw do aspiracyjnego pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego w postaci próbówki 10ml zintegrowanej z wymiennym korkiem posiadającym dren z końcówką schodkową do cewników jednorazowych oraz dren z końcówką cewnikową do źródła próżni. W zestawie dodatkowa zakrętka do zabezpieczenia materiału oraz etykieta samoprzylepna na opis próbki. Pakowany indywidualnie.	Szt.	10						
35	Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną ( fabrycznie połączony zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową, sterylny, w jednym opakowaniu co zapewnia utrzymanie systemu zamkniętego), 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik do cewnika foley zapobiega cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający	Szt.	20						

	na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.								
36	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 $\mu\text{m}$ (+/- 0,07 $\mu\text{m}$ , 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	Szt.	1200						
37	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 $\mu\text{m}$ (+/- 0,07 $\mu\text{m}$ , 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	Szt.	300						
38	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	Szt.	20						

	wyposażonym w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora, W zestawie przestrzeń martwa 12 cm i dren min. 210 cm.								
39	Maska anestetyczna jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP.	Szt.	10						
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 latexu 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	Szt.	150						



	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).								
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 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.	Szt.	20						
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 wskaźnika 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 dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań	Szt.	1000						
46	Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,49 ml.	Szt.	1000						

	<p>Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Każdy z drenów przedłużających zakończony bezigłowym zaworem. Zawór 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. Łączniki posiadają przezroczystą obudowę, zawory 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. Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu 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 dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań</p>							
47	<p>Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór 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,</p>	Szt.	1000					

	<p>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. Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu 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 dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań</p>								
48	<p>Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP.</p>	Szt.	100						

	Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.								
49	<p>Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Maksymalna objętość cylindra 14 ml. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.</p>	Szt.	100						
50	<p>Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 20 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb sterylizacja radiacyjna. Okres ważności min. 24 m-ce. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu</p>	Szt.	100						

	(piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.								
51	Czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, dwuwarstwowa struktura czepka z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu zbiorczym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny.	Szt.	120						
52	Myjki do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. 8 myjek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny. Opakowanie 8 sztuk .	Szt.	100						

53	<p>Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E.</p> <p>Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP. Opakowanie 100 zestawów</p>	Szt.	150						
54	<p>Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.</p>	Szt.	50						
55	<p>Chusteczki nasyczone 2% roztworem chlorheksydyny przeznaczone do higienicznej dezynfekcji nieuszkodzonej i niezmiętej chorobowo skóry, bez użycia wody. Musza posiadać ważne pozwolenie na sprzedaż w Polsce. Skuteczność bakteriobójcza już po 1 min. Skuteczność</p>	Szt.	300						

	oferowanego produktu została potwierdzona badaniami wykonanymi wg norm: EN 13727, EN 13624, EN 1499. Łączna dawka chlorheksydyny: nie mniej 3000 mg / opakowanie. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej przed użyciem – 20 sek. / 600 W. Chusteczki wykonane z całkowicie syntetycznej włókniny poliestrowej, rozmiar 20x30 cm, 10 szt. w opakowaniu typu flip-top.								
56	Prowadnica do trudnych intubacji, elastyczna typu Bougie wzmocniona na całej długości, skalowana co 1cm, zagięty koniec ułatwiający wprowadzenie, materiał o właściwościach poślizgowych, jednorazowego użytku, błękitna, jałowa	Szt.	100						
57	Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampulek 18G, 1,2 x 50 mm , z filtrem 5 µ, dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu , gumy czy innych zanieczyszczeń , z ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań z filtrem, sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie 100szt	Op.	100						
58	Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 50 mm ,z otworem centralnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego. sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie 100szt	Op.	100						
59	Podkład chłonny min. 4. warstwowy jednorazowy, zamykający w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m2/24godz); warstwa zewnętrzna zintegrowana; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca	Szt.	100						



	sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, chłonność 1800-2300 g, potwierdzona przez producenta; rozmiar 58 x 90 +/-3 cm, rozmiar części chłonnej 50 x 81 +/-3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa;								
60	Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu, w tym dozownika rotametrycznego. Pojemniki posiadają wbudowany port do połączenia z drenem tlenowym, o konstrukcji ułatwiającej otwarcie portu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.	Szt.	100						
					<b>Razem netto:</b>		<b>Razem brutto:</b>		

Razem słownie: ..... złotych brutto

Miejscowość i data .....

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

Pieczęć oferenta

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO CENOWY

Pakiet nr 6

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT	Wartość brutto	Producent/ nazwa produktu
1	<p>Kaniula z samodomykającym się korkiem portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik z poliuretanu, wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, pakowane pojedynczo. Opakowanie sztywne zabezpieczające przed utratą jałowości, w rozmiarach: 0,9mm - 22G( niebieski ) dł. 25 mm, przepływ min. 42 ml/min</p> <p>1,1mm - 20G( różowy ) dł. 32 mm, przepływ min. 67 ml/min</p> <p>1,3mm - 18G( zielony ) dł. 32, przepływ min. 103 ml/min</p> <p>1,3mm - 18G( zielony ) dł. 45 mm, przepływ min. 103 ml/min</p> <p>1,5mm - 17G( biały ) dł. 45 mm, przepływ min. 133 ml/min</p> <p>1,8mm – 16 G ( szary ) dł. 45 mm, przepływ min. 236 ml/min</p> <p>2,0 mm 14 G (pomarańczowy), przepływ min. 270 ml/min</p>	Szt.	4000					
2	<p>Kaniula bezpieczna z samodomykającym się korkiem portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik z poliuretanu, wyposażona w zastawkę antyzwrotną</p>	Szt.	2900					

	<p>zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, chroniącą użytkownika przed przypadkowym zakłuciem, zadrażnieniem, zachlapaniem krwią, pakowane pojedynczo.</p> <p>Opakowanie sztywne zabezpieczające przed utratą jałowości, w rozmiarach:</p> <p>0,9mm - 22G( niebieski ) dł. 25 mm, przepływ min. 42 ml/min</p> <p>1,1mm - 20G( różowy ) dł. 32 mm, przepływ min. 67 ml/min</p> <p>1,3mm - 18G( zielony ) dł. 32, przepływ min. 103 ml/min</p> <p>1,3mm - 18G( zielony ) dł. 45 mm, przepływ min. 103 ml/min</p> <p>1,5mm - 17G( biały ) dł. 45 mm, przepływ min. 133 ml/min</p> <p>1,8mm – 16 G ( szary) dł. 45 mm, przepływ min. 236 ml/min</p> <p>2,0 mm 14 G (pomarańczowy), przepływ min. 270 ml/min</p>								
3	<p>Kaniula dożylna bezpieczna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego w rozmiarach:</p> <p>26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min</p> <p>24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;</p> <p>22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;</p> <p>22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 ml/min</p> <p>20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;</p> <p>20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;</p> <p>18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;</p> <p>18G- 1,3mm x 51 mm. - przepływ 90ml/min.;</p> <p>16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min</p> <p>14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min,</p>	Szt.	1000						

	sterylna, jednorazowego użytku. Zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew, ergonomiczny kształt kaniuli, otwór przy ostrzu umożliwiający szybkie wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G)								
4	Koreczki luer lock z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, karbowanie na całej długości części chwytnej koreczka , pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka, sterylne, jednorazowego użytku	Szt.	30000						
5	Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Dostęp zabezpieczony białym koreczkiem. Filtr wbudowany w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego zestawu 0,2ml. Kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwia maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości. Konstrukcja wykluczająca	Szt.	100						

	kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu								
6	<p>Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolece w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolece. Filtr wbudowany w część chwytną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Objętość wypełnienia całego systemu 0,28 ml. Kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwia maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.</p>	Szt.	100						

7	Korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) , obudowa w kolorze pomarańczowym, sterylny , sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu	Szt.	3000						
8	System do utrzymania drożnościostępów naczyniowych w postaci strzykawk kompatybilnych z Luer Slip i Luer Lock z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika. Duopack zawiera strzykawkę z cytrynianem o stężeniu 30% i pojemności 3 ml w strzykawce 5ml oraz strzykawkę z 0,9% NaCl do przepłukiwania o pojemności 10ml. Pakowane aseptycznie. Gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka. Możliwość użycia w jałowym polu.	Szt.	200						
9	Opatrunek przezroczysty z cienkiej foli poliuretanowej 6,7 x 7 cm do mocowania cewników dożylnych.	Szt.	1000						
10	Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego , do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem. Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór 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	Szt.	1000						

<p>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. Zawór o neutralnym ciśnieniu 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. badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań w technologii pojedynczej zastawki</p>								
	<b>Razem netto:</b>		<b>Razem brutto:</b>					

Razem słownie: ..... złotych brutto

Miejscowość i data .....

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

Pieczęć oferenta

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO CENOWY

Pakiet nr 7

Lp	Nazwa towaru	J.m.	Ilość szacunkowa roczna	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT	Wartość brutto	Producent/ nazwa produktu
1	Kaniula dożylna bezpieczna. Wykonana z poliuretanu, wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka oraz samo domykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru, filtr hydrofobowy. Kaniula posiada wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego, nakrywający ostrza igły po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu zakłuciu . kaniula posiada 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Rozmiar 22G –0,9x25 mm przepływ minimum. 36 ml / min; niebieska	Op.	20					
2	Kaniula dożylna bezpieczna. Wykonana z poliuretanu, wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka oraz samo domykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru, filtr hydrofobowy. Kaniula posiada wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego, nakrywający ostrza igły po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu zakłuciu . kaniula posiada 6 pasków kontrastujących	Op.	20					



	w promieniach RTG. Rozmiar 20G –1,1x32 mm przepływ minimum. 61 ml / min; różowa								
3	Kaniula dożylna bezpieczna. Wykonana z poliuretanu, wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka oraz samo domykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru, filtr hydrofobowy. Kaniula posiada wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego, nakrywający ostrza igły po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu zakłuciu . kaniula posiada 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Rozmiar 18 G –1,3x45 mm przepływ minimum. 100 ml / min; zielona	Op.	20						
				<b>Razem netto:</b>		<b>Razem brutto:</b>			

Razem słownie: ..... złotych brutto

Miejscowość i data .....

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

Załącznik nr 6 do SWZ

**Identyfikator postępowania na miniPortalu**

(Znak postępowania): 02bc0e04-46a1-45a7-85da-2460cb170ef2