

SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie
35-111 RZESZÓW ul. Krakowska 16

SPECYFIKACJA
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotycząca postępowania p.n.

dostawa wyrobów do zabiegów
angiograficznych oraz angioplastycznych

SPIIS TREŚCI

- A.** Informacje dotyczące zamawiającego oraz postępowania.
- B.** Przedmiot zamówienia.
- C.** Kwalifikacja podmiotowa wykonawców.
- D.** Podmiotowe oraz przedmiotowe środki dowodowe.
- E.** Oświadczenia i dokumenty składane wraz z ofertą.
- F.** Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty i sposób jej oceny.
- G.** Forma oświadczeń i dokumentów, sposób ich przekazywania oraz sposób przygotowania oferty.
- H.** 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
- I.** Termin związaniu oferty
- J.** Sposób złożenia oferty oraz miejsce i termin składania i otwarcia ofert
- K.** Sposób udzielania wyjaśnień dotyczących SWZ oraz osoba upoważniona do porozumiewania się z wykonawcami
- L.** Wymagania dotyczące wadium
- M.** Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy
- N.** Tryb otwarcia o oceny ofert
- O.** Środki ochrony prawnej przysługujące wykonawcy w toku postępowania
- P.** Ogłoszenie o wynikach postępowania
- Q.** Informacja o formalnościach, jakich należy dopełnić po wyborze ofert celem zawarcia umowy
- R.** Podwykonawstwo – podwykonawcy
- S.** Informacja dotycząca projektu umowy oraz możliwości zmiany umowy, jakie przewiduje zamawiający
- T.** Informacja dotycząca walut obcych, w jakim dopuszcza się prowadzenie rozliczeń z zamawiającym.

A. Informacje dotyczące zamawiającego oraz postępowania.

1. Zamawiającym jest: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie
Adres: ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
Godz. pracy administracji: 7⁰⁰ – 14³⁵
NIP: 813-28-92-063, Regon: 690028840, KRS: 0000020148
2. Dane dotyczące komunikacji elektronicznej w sprawie zamówienia publicznego:
 - a) poczta elektroniczna zamawiającego: zaopatrz@szpitalmsw.rzeszow.pl
 - b) adres strony internetowej zamawiającego: <https://www.szpitalmsw.rzeszow.pl>
 - c) adres strony internetowej prowadzonego postępowania: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>
 - d) miniPortal <https://miniportal.uzp.gov.pl/>
 - e) ePUAP - <https://epuap.gov.pl/wps/portal>.
3. Numer identyfikacyjny postępowania generowany przez miniPortal (ID) – c5dfbf48-83f0-49ed-8ea5-957213912f37
4. Użyte w SWZ terminy mają następujące znaczenie:
 - a) „zamawiający” – **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie**,
 - b) „wykonawca” – osoba fizyczna, osoba prawna albo jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, która oferuje na rynku wykonanie robót budowlanych lub obiektu budowlanego, dostawę produktów lub świadczenie usług lub ubiega się o udzielenie zamówienia, złoży ofertę lub zawarze umowę w sprawie niniejszego zamówienia publicznego,
 - c) „SWZ”, „specyfikacja” – niniejsza Specyfikacja Warunków Zamówienia,
 - d) „ustawa” – ustawa z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.).
5. Postępowanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja Warunków Zamówienia dotyczy zamówienia publicznego i oznaczone jest znakiem Z/ZZP.2375.33.22 Wykonawcy w korespondencji z zamawiającym powinni powoływać się na ten znak.
6. Na stronie internetowej zamawiającego: <https://www.szpitalmsw.rzeszow.pl> udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia.
7. Postępowanie zostanie przeprowadzone na podstawie art. 132 ustawy i przepisów wykonawczych wydanych na jej podstawie oraz niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego.
8. Zamawiający nie przewiduje zastosowania odwróconej kolejności czynności, o której mowa w art. 139 ustawy.
9. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, zamawiający informuje, że:
 - a) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest *Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie*, tel. 17 86 43 312;
 - b) inspektorem ochrony danych osobowych jest Pan Przemysław Tuleja – Inspektor Ochrony danych, tel. 17 864 32 98, e-mail: kancelaria.tuleja@gmail.com;
 - c) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego pn. **dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego.
 - d) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019z późn. zm.), dalej „ustawa”
 - e) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ustawy przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;

- f) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy;
- g) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- h) posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych*,
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO**,
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- i) nie przysługują Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych,
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
 - 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.

10. Zamówienie nie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej.

11. Zamawiający nie zastrzega, aby o udzielenie zamówienia mogli ubiegać się wyłącznie wykonawcy mający status zakładu pracy chronionej, spółdzielnie socjalne oraz inni wykonawcy, których głównym celem lub głównym celem działalności ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie jest społeczna i zawodowa integracja osób społecznie marginalizowanych

12. Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert częściowych – **tj. na każde zadanie osobno**.

13. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

14. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.

15. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

16. Zamawiający nie przeprowadził wstępnych konsultacji rynkowych.

17. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówienia publicznego w dynamicznym systemie zakupów.

18. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

19. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214, ust. 1, pkt 7 ustawy.

20. Załącznikami do SWZ są następujące dokumenty:

- a) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia - *Załącznik nr 1*,
- b) Formularz ofertowy - *Załącznik nr 2*,
- c) Formularze cenowe – *Załącznik nr 3*,
- d) Projekt umowy - *Załącznik nr 4*,

* *Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*

** *Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.*

B. Przedmiot zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych dla Szpitala MSWiA w Rzeszowie z podziałem na 17 zadań.
 - 1.1. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w formularzach cenowych, które stanowią załącznik nr 3 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
 - 1.2. Przedmiot zamówienia został podzielony na 17 zadań (części).
 - 1.3. Przedmiot zamówienia obejmuje również dostawę przedmiotu zamówienia transportem wykonawcy, na jego koszt i ryzyko.
 - 1.4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych zgodnie z zadaniami 1 – 17.
 - 1.5. Wykonawca może złożyć ofertę na dowolną ilość zadań.
2. Okres, w którym realizowane będzie zamówienie: 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy
3. Główny kod CPV: **33111730-7**;
4. Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany:
 - a) ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważny”. Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów nie gorszych niż opisywanych, tj. spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji niniejszego postępowania,
 - b) poprzez odniesienie się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy, to przyjmuje się, że dopuszcza się rozwiązania równoważne opisywanym, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”.
5. **Przedmiot zamówienia:**

Przedmiot zamówienia składa się z 17 niepodzielnych zadań:

Zamawiający przy określaniu ilości zamawianych wyrobów (artykułów) dochował należytej staranności, jednak faktyczna ilość zakupionych artykułów, wielkość poszczególnych zamówień uzależniona będzie od ilości przypadków chorych wymagających ich zastosowania.

C. Kwalifikacja podmiotowa wykonawców.

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy, wykonawcę:
 - 1.1 będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,

- f) pracy małoletnich cudzoziemców powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
– lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 1.2 jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo - akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1.1.
 - 1.3 wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 1.4 wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 1.5 jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykazą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 1.6 jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
2. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawcę który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.
 3. W przypadkach, o których mowa w ust. 2, zamawiający może nie wykluczać wykonawcy, jeżeli wykluczenie byłoby w sposób oczywisty nieproporcjonalne, w szczególności gdy kwota zaległych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest niewielka.
 4. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę który nie spełnia warunków udziału w postępowaniu dotyczących:
 - 4.1. zdolności do występowania w obrocie gospodarczym
zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;
 - 4.2. uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej
Zamawiający stawia w niniejszym postępowaniu warunków dot. zdolności do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego: kompetencje lub

uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej: wykonawca powinien wykazać, iż posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (jt.Dz.U.2019.499) lub inny dokument uprawniający wykonawcę do obrotu i sprzedaży produktów leczniczych,;

4.3. sytuacji ekonomicznej lub finansowej
zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;

4.4. zdolności technicznej lub zawodowej
zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;

5. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

D. 1. Podmiotowe oraz przedmiotowe środki dowodowe.

1. Zamawiający żąda aktualnych na dzień złożenia, podmiotowych środków dowodowych składanych wraz z ofertą (dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego):

1.1 na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia:

1.1.1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie

a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11września 2019r. – ustawy;

b) art. 108 ust.1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,

– sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

2. W przypadku podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia każdy z nich składa podmiotowe środki dowodowe, na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia, w odniesieniu do każdego z tych podmiotów.

3. W przypadku podmiotu, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach art. 118 ustawy, wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe, na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia w odniesieniu do każdego z tych podmiotów.

4. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:

4.1 może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z 17.2.2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile wykonawca wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, dane umożliwiające dostęp do tych środków;

4.2 podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy.

5. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże w ofercie te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.

6. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 1.1.1 składa:

- informację z odpowiedniego rejestru albo w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania w zakresie art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy oraz art. 108 ust.1 pkt 4 ustawy wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem,

7. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się powyższych dokumentów lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy i art. 108 ust.1 pkt 4 ustawy zastępuje się je w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do reprezentacji lub oświadczenie osoby której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy wystawionym nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem.

8. Do podmiotów udostępniających zasoby na zasadach art. 118 ustawy, mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, postanowienia pkt. 7, 8 stosuje się odpowiednio

9. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia należy przekazać Zamawiającemu razem z ofertą przy użyciu środków komunikacji elektronicznej dopuszczonych w SWZ, w zakresie i sposób określony w przepisach rozporządzenia wydanego na podstawie art. 70 ustawy.
10. Podmiotowe środki dowodowe sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

D.2 Przedmiotowe środki dowodowe

1 W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą:

Szczegółowy opis poszczególnych pozycji asortymentowych (ulotki informacyjne lub broszury lub foldery lub katalogi itp. w języku polskim) z zaznaczeniem, którego zadania i której pozycji dotyczy.

2. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
3. Postanowienia pkt. 9.2 SWZ nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
4. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych (art. 107 ust. 4 Pzp).
5. W toku badania i oceny ofert zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych.

E. Oświadczenia i dokumenty składane wraz z ofertą.

1. **Wykaz aktualnych na dzień składania ofert oświadczeń i dokumentów składanych wraz z ofertą:**

- 1.1. **Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)** zgodnie z wzorem określonym w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z 05.01.2016 r. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, JEDZ składa każdy z wykonawców;
- 1.2. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia także JEDZ podmiotu udostępniającego zasoby potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby,
- 1.3. **Formularz oferty**, którego wzór stanowi Załącznik nr 2 do SWZ. W przypadku, gdy wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Ofertowym;
- 1.4. odpowiedni **Formularz cenowy** (w zakresie wykonania oferowanego zadania lub zadań) stanowiący Załącznik nr 3 do SWZ;
- 1.5. **Pełnomocnictwo** upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik;
- 1.6. **Pełnomocnictwo** dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
- 1.7. następujące przedmiotowe środki dowodowe:

- karty danych technologicznych wystawione przez producenta wyrobu gotowego w języku polskim

F. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty i sposób jej oceny.

Przy wyborze oferty w zadaniach nr 1 - 17 (części nr 1 - 17) Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

L.P.	KRYTERIUM	RANGA
1	Cena	60 %
2	Termin dostawy	20 %
3	Termin płatności	20 %

a) Wartość punktowa **ceny** będzie obliczona wg wzoru:

$$X_c = \frac{C_n}{C_{of}} \times R \times 100$$

Xc - wartość punktowa ceny

Cn – najniższa proponowana cena

Cof – cena badanej oferty

R – ranga – wartość procentowa za kryterium „Cena“

b) Wartość punktowa za kryterium **termin dostawy** zostanie ustalona w oparciu o poniższą tabelę:

L.P.	TERMIN DOSTAWY	PRYZNANE PUNKTY
1	do 2 dni roboczych	20
2	powyżej 2 dni roboczych	0

Wykonawca w swojej ofercie w formularzu ofertowym, który stanowi załącznik nr 1 do SIWZ deklaruje termin dostawy zamówienia od dnia jego złożenia (w dniach roboczych).

UWAGA: Chodzi o termin dostawy, o którym mowa w § 2 ust. 3 Projektu umowy (Załącznik nr 5 do SIWZ)

c) Wartość punktowa za kryterium **termin płatności** zostanie ustalona w oparciu o poniższą tabelę:

L.P.	TERMIN PŁATNOŚCI	PRYZNANE PUNKTY
1	60 dni	20
2	od 30 do 59 dni	0

Wykonawca w swojej ofercie w formularzu ofertowym, który stanowi załącznik nr 1 do SIWZ deklaruje termin płatności.

UWAGA: wymagany termin płatności wynosi nie mniej niż 30 dni oraz nie więcej niż 60 dni

WYNIK: oferta, która otrzyma największą sumę punktów za kryteria wymienione wyżej zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane według ilości uzyskanych punktów. Realizacja

zamówienia zostanie powierzona Wykonawcy, którego oferta okaże się najkorzystniejsza, czyli uzyska największą ilość punktów.

1. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, wezwie on Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę.
2. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
3. Zamawiający dokona wyboru najkorzystniejszej oferty w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
4. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę do wyrażenia w wyznaczonym przez zamawiającego terminie pisemnej zgody na wybór jego oferty.
5. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 11, 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.

G. Forma oświadczeń i dokumentów, sposób ich przekazywania oraz sposób przygotowania oferty i tryb jej złożenia.

1. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia, z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych w ustawie, prowadzi się pisemnie w języku polskim.
3. Do przygotowania oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanego podpisu elektronicznego.
4. Wykonawca w celu poprawnego zaszyfrowania oferty powinien mieć zainstalowany na komputerze .NET Framework 4.5. Aplikacja działa na platformie Windows (Vista SP2, 7, 8, 10) Aplikacja nie jest dostępna dla systemu Linux i MAC OS.
5. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Instrukcji użytkownika na miniPortalu.
6. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, w formie elektronicznej w formacie danych .doc, .docx, .pdf .rtf , xps, .odt i opatrzona kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
7. Oferta oraz JEDZ muszą być złożone w oryginale.
8. JEDZ winien być złożony w formie elektronicznej i opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
9. Jeżeli na ofertę składa się kilka dokumentów, Wykonawca powinien stworzyć folder, do którego przeniesie wszystkie dokumenty oferty, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Następnie z tego folderu Wykonawca robi folder .zip (bez nadawania mu haseł i bez szyfrowania). W kolejnym kroku za pośrednictwem Aplikacji do szyfrowania Wykonawca zaszyfruje folder zawierający dokumenty składające się na ofertę.
10. 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 zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP). Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. 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 pzp.

11. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (t.j. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym)
12. 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 1991r. - Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upełnomocnionego.
13. Zamawiający zaleca ponumerowanie stron oferty.
14. Opis sposobu obliczenia ceny oferty:
 - zgodnie z art. 2 pkt 1 ustawy przez cenę należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 09 maja 2014r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U. z 2019r., poz. 178 tekst jednolity). Zgodnie z niniejszą ustawą przez cenę należy rozumieć wartość wyrażoną w jednostkach pieniężnych, którą zamawiający jest zobowiązany zapłacić przedsiębiorcy za przedmiot zamówienia. W cenie uwzględnia się podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru (usługi) podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług oraz podatkiem akcyzowym,
 - w zaoferowanej cenie realizacji zamówienia muszą być zawarte wszelkie podatki, cła i inne zobowiązania podatkowe wynikające ze stosowanych ustaw. Wykonawca w cenie oferty jest zobowiązany zawrzeć wszelkie upusty i rabaty, jakie zamierza udzielić zamawiającemu,
 - cena oferty stanowi wynagrodzenie ryczałtowe,
 - wykonawca podaje cenę oferty w Formularzu Ofertowym sporządzonym według wzoru stanowiącego Załącznik Nr 2 do SWZ, jako cenę brutto [z uwzględnieniem kwoty podatku od towarów i usług (VAT)] z wyszczególnieniem stawki podatku od towarów i usług (VAT).
 - cenę/ceny w ofercie podaje się wyłącznie w PLN,
 - cenę oferty oblicza się z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku,
 - przy obliczaniu ceny oferty należy stosować zasadę wynikającą z treści Formularza cenowego,
 - jeżeli występuje więcej niż jedna pozycja asortymentowa należy zsumować odpowiednio wartości w kolumnach.
 - wykonawca podaje w Formularzu Ofertowym stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert. Określenie ceny ofertowej z zastosowaniem nieprawidłowej stawki podatku od towarów i usług (VAT) potraktowane będzie, jako błąd w obliczeniu ceny i spowoduje odrzucenie oferty, jeżeli nie ziszczą się ustawowe przesłanki omyłki (na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 Pzp w związku z art. 223 ust. 2 pkt 3 pzp).
15. Oferta powinna zawierać spis treści.
16. Koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi wykonawca.

H. 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 <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal>.
2. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do formularza do komunikacji.
3. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej przekazywanej przy ich użyciu, opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu dostępnym pod adresem <https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUslugi.aspx> oraz Regulaminie ePUAP.

4. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z miniPortalu, określone w Regulaminie miniPortalu oraz zobowiązuje się korzystając z miniPortalu przestrzegać postanowień tego regulaminu.
5. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia i wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
6. Za datę przekazania oferty, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz innych informacji, oświadczeń lub dokumentów, przekazywanych w postępowaniu, przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
7. 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 postępują się numerem ogłoszenia (TED).
8. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email: zaopatr@szpitalmsw.rzeszow.pl
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 lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na adres email zaopatr@szpitalmsw.rzeszow.pl
10. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu 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 Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. (Dz.U. z 2020r. poz. 2452).
11. Zamawiający nie przewiduje sposobu komunikowania się z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, wskazanych w SWZ.

I. Termin związania ofertą.

- Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez **60 dni tj. do dnia 29.01.2023r.**
- W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy **niż 60 dni.**
- Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust.2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

J. Sposób złożenia oferty oraz miejsce i termin składania i otwarcia ofert.

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia lub wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Sposób złożenia oferty opisany został w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 01 grudnia 2022 r. do godz. 09:00.
3. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
4. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.
5. Wykonawca po przestaniu oferty za pomocą Formularza do złożenia lub wycofania oferty na „ekranie sukcesu” otrzyma numer oferty generowany przez ePUAP. Ten numer należy zapisać i zachować. Będzie on potrzebny w razie ewentualnego wycofania oferty.

6. Wykonawca przed upływem terminu do składania ofert może wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Sposób wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
7. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może wycofać złożonej oferty.
8. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 01grudnia o godz. 09:30.
9. Otwarcie ofert jest jawne.
10. Zamawiający najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
11. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 11.1 nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 11.2 cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
12. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
13. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

K. Sposób udzielania wyjaśnień dotyczących SWZ oraz osoba upoważniona do porozumiewania się z wykonawcami.

1. Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na **6 dni** przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wnioski o wyjaśnienie treści SWZ wpłyną do zamawiającego nie później niż na **14 dni** przed upływem terminu składania ofert.
2. Nie przewiduje się zwoływania zebrania wykonawców dla wyjaśnienia wątpliwości dotyczących SWZ.
3. Do porozumiewania się z Wykonawcami uprawnieni są:
Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia Pan Marek Pytel, e-mail: zaopatr@mswrzeszow.pl ,
tel. 17 864-32-15.

L. Wymagania dotyczące wadium

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium

M. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

N. Tryb otwarcia i oceny ofert

1. Otwarcia, badania i oceny ofert dokona Komisja Przetargowa powołana zarządzeniem Dyrektora Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie.
2. W toku badania i oceny ofert zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń.
3. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez zamawiającego.
4. Niedopuszczalne jest prowadzenie między zamawiającym a wykonawcą negocjacji dotyczących złożonej oferty oraz, z uwzględnieniem ust. 2 i art. 187 ustawy, dokonywanie jakiegokolwiek zmiany w jej treści.
5. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - 5.1. oczywiste omyłki pisarskie,
 - 5.2. oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,

5.3. inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

6. W przypadku, o którym mowa w pkt. 5 ust. 5.3 zamawiający wyznacza wykonawcy odpowiedni termin na wyrażenie zgody na poprawienie w ofercie omyłki lub zakwestionowanie sposobu jej poprawienia. Brak odpowiedzi w wyznaczonym terminie uznaje się za wyrażenie zgody na poprawienie omyłki.

O. Środki ochrony prawnej przysługujące wykonawcy w toku postępowania.

1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.
2. Odwołanie przysługuje na:
 - a) niezgodną z przepisami ustawy czynności zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy,
 - b) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.
4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy.

P. Ogłoszenie o wynikach postępowania

1. Zamawiający poinformuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:
 - a) wyborze najkorzystniejszej oferty,
 - b) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone,
 - c) unieważnieniu postępowaniapodając uzasadnienie faktyczne i prawne.
2. Informacje, o których mowa pkt. 1a i 1c zostaną również zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Q. Informacja o formalnościach, jakich należy dopełnić po wyborze oferty celem zawarcia umowy

1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 Pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zostanie poinformowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
3. Wykonawca, o którym mowa w ust. 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią Załącznik do SWZ.
4. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych wykonawców.
6. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, będzie uchylał 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.

R. Podwykonawstwo – podwykonawcy

1. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podania nazw ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani.
2. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy, dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy, 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.
3. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.

S. Informacje dotyczące projektu umowy oraz możliwości zmiany umowy, jakie przewiduje Zamawiający

1. Projekt umowy stanowi załączniki do niniejszej SWZ.
2. Zamawiający przewiduje zmiany umowy – zmiany zostały określone w projekcie umowy.

T. Informacje dotycząca walut obcych, w jakim dopuszcza się prowadzenie rozliczeń z zamawiającym.

Wszelkie rozliczenia finansowe pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą będą prowadzone wyłącznie w złotych polskich. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń w walutach obcych.

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][]/S [][][]-[][][][][][]

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [...]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź
Nazwa:	Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź: Dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych do Pracowni Radiologii Zabiegowej Szpitala MSWiA w Rzeszowie z podziałem na 17 zadań

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających**: wstępne ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

W przypadku **podmiotów zamawiających**: okresowe ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	Z/ZZP.2375.33.22
--	------------------

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. **zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.**

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	[...]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
<p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie:</p> <p>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.</p> <p>WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ¹¹ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

¹¹ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	a): [.....] b): [.....] c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[.....], [.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[.....]
Adres pocztowy:	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.

Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych.

O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

¹² Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
2. **korupcja**¹⁴;
3. **nadużycie finansowe**¹⁵;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
6. **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸.

<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]¹⁹</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać²⁰:</p> <p>a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;</p> <p>b) wskazać, kto został skazany [];</p> <p>c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): []</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.</p>

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (**Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15**).

¹⁸ **Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).**

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („ samooczyszczenie ”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: <ul style="list-style-type: none"> – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	informacje na ten temat: [.....]	podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samoczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

<p>– Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁸.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁰ Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³¹</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

³¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

<p>stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³³ ():</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e):</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁶ – oraz wartość): [.....], [.....]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:</p> <p>Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia,</p>	<p>[.....]</p>

³³ Jedyne jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁴ Jedyne jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
---	--

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju : Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]								
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi : W okresie odniesienia ³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju : Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴⁰ :	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴¹ , w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	[.....] [.....]								
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu	[.....]								

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli ⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych , a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych , jak również środków kontroli jakości ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) [.....] b) [.....]
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	[.....]
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

<p>Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności.</p> <p>Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy:</p> <p>Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić,</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p>

<p>jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
---	--

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu. Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[...]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]⁴⁶</p>

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

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

FORMULARZ OFERTOWY

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

.....
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Adres poczty elektronicznej (e-mail) wykonawcy:

Adres skrzynki ePUAP wykonawcy:

Kryterium – cena

Nr Zadania	Wartości wynikające z Formularza cenowego			
	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Kwota VAT	Wartość brutto w PLN
Zadanie nr 1				
Zadanie nr 2				
Zadanie nr 3				
Zadanie nr 4				
Zadanie nr 5				
Zadanie nr 6				
Zadanie nr 7				
Zadanie nr 8				
Zadanie nr 9				
Zadanie nr 10				
Zadanie nr 11				
Zadanie nr 12				
Zadanie nr 13				
Zadanie nr 14				
Zadanie nr 15				
Zadanie nr 16				
Zadanie nr 17				

Kryterium – termin dostawy

Termin dostawy zamówienia od dnia jego złożenia (w dniach) dni robocze od dnia złożenia zamówienia <i>*należy podać</i>
--	---

Kryterium – termin płatności

Termin płatności (w dniach) dni od dnia wystawienia faktury <i>*należy podać (nie mniej niż 30 dni, nie więcej niż 60 dni)</i>
-----------------------------	---

Oświadczenia dotyczące postanowień zawartych w SWZ:

1. zapoznałem się z treścią SWZ dot. przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych oraz z załączonymi do niej projektami umów i akceptuję określone w nich warunki bez zastrzeżeń;
2. oferowane przez naszą firmę wyroby spełniają bezwzględnie wymagania określone w SWZ;
3. w razie wyboru mojej oferty zobowiązuję się do dostarczania przedmiotu zamówienia zgodnego z jego opisem zawartym w SWZ, za cenę podaną w Formularzu cenowym i w terminie podanym w SWZ i Projekcie umowy;
4. oferowane przez naszą firmę wyroby są dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami, a jeśli dotyczy z przepisami ustawy o wyrobach medycznych,
5. w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia;
6. wartość lub procentowa część zamówienia jaka zostanie powierzona podwykonawcy lub podwykonawcom
7. zgodnie art. 225 ustawy Prawo zamówień publicznych oświadczamy, iż wybór naszej oferty ***będzie/*nie będzie** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług.
** niepotrzebne skreślić*

Wybór oferty Wykonawcy prowadzi do „powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego”, kiedy zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług to nabywca (Zamawiający) będzie zobowiązany do rozliczenia (odprowadzenia) podatku VAT).

W przypadku, gdy wybór oferty Wykonawcy będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego Wykonawca zobowiązany jest wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usług, wartość tego towaru lub usług bez kwoty podatku VAT. Nazwa towaru lub usług prowadzących do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego oraz wartość tych towarów i usług bez podatku od towarów i usług: PLN.

- Wykonawca jest:
- *** mikroprzedsiębiorstwem,
- *** małym przedsiębiorstwem,
- *** średnim przedsiębiorstwem,
- *** jednoosobową działalnością gospodarczą,
- *** osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej,
- *** innym rodzajem

** niepotrzebne skreślić*

8. 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.**
9. wszystkie dane zawarte w mojej ofercie są zgodne z prawdą i aktualne w chwili składania oferty.

10. składamy ofertę na ____ stronach.

11. wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty:

12.1.

12.2.

12.3.

.....
/ miejscowość, data/ Nazwa wykonawcy/

* rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

** W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)/

Formularze cenowe

Zadanie nr 1

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Cewniki diagnostyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> – Światło wewnętrzne dla 6F 1.42mm /.056"/, dla 5F lewy 1.19mm /.047"/, 5F prawy 1.14mm /.045"/ (dwie różne średnice przy 5F do prawej i lewej tętnicy: większy przepływ do LCA i lepsze podparcie do RCA) – Długości cewnika 100, 110, 125cm, oraz 80 i 90cm – Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1200 PSI. – Jednorodne podwójne zbrojenie metalowe na całej długości. – Konstrukcja strefowa: cztery strefy sztywności na długości cewnika – Miękkie pierwsze zagięcie i atraumatyczna końcówka <p>Cewniki diagnostyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> – Światło wewnętrzne dla 7F 1.62mm / .064/, 6F 1.42mm /.056"/, dla 5F 1.14 mm /.045"/. – Długości cewnika 100, 110 i 125cm – Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1200 PSI. – Jednorodne pojedyncze zbrojenie metalowe na całej długości. – Konstrukcja strefowa: cztery strefy sztywności na długości cewnika 	900 szt.							

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

3	<p>Balon wysokociśnieniowy do postdylatacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnice 2.00 -6.00mm (2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00, 4.50, 5.0, 5.50, 6.00) - długości 6-30mm (6, 8, 12, 15, 20, 30) dla średnic 2.00 – 4.00mm, długości 6-20mm (6, 8, 12, 15, 20) dla średnic 4.50 i 5.00mm oraz długości 8-20mm (8, 12, 15, 20) dla średnic 5.50 i 6.00mm - dwusegmentowa budowa shaft'u wewnętrznego - ciśnienie nominalne 12atm. - ciśnienie RBP 20atm dla 2.00-4.00, 18atm dla 4.50-6.00 (RBP dla 3.00 - 20atm) - profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów - duża niepodatność (precyzja doprężenia stentu), przyrost średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o mniej niż 4,4% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.13mm); przyrost średnicy w zakresie od 12atm.do 18atm. wynosi zaledwie 3% 	800 szt.							
4	<p>Balon niskociśnieniowy do predylatacji</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnice 1.20 -4.00mm (1.20, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00) - w średnicy 1.20 oraz 1.50mm dostępne dwie sztywności szaftu do zmian krętych i CTO (Push) - długości 8-20mm (8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.0 – 4.0mm - dostępne dwa typy balonów: Monorail i OTW we wszystkich rozmiarach - hydrofilne pokrycie shaft'u - ciśnienie nominalne 6atm. - ciśnienie RBP 18 atm dla 1.20mm, 14atm dla 1.50-3.25 oraz 12atm dla 3.50-4.00 	1000 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> – profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów – możliwość zwiększenia średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o ponad 6% dla wszystkich rozmiarów 								
5	<p>System protekcji dystalnej</p> <ul style="list-style-type: none"> – zakres zaopatrywanych średnic 3.50 – 5.50mm – długość systemu 190cm – obrotowy koszyczek zintegrowany z liderem wieńcowym 0.014" ułożonym niekoncentrycznie. – możliwość ręcznego formowania krzywizny końcówki lidera – wielkość oczek filtra 110 mikronów – markery widoczne w skopii: końcówka 3cm, pętla nitynolowa otwierająca koszyczek oraz maker proksymalny 	2 szt.							
6	<p>Cewnik do aterektomii rotacyjnej z łącznikiem</p> <ul style="list-style-type: none"> - zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50 mm - długość cewnika 135 cm 	50 szt.							
7	<p>Cewnik do aterektomii rotacyjnej</p> <ul style="list-style-type: none"> - zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50 mm - długość cewnika 135 cm 	10 szt.							

8	<p>Cewnik ultrasonograficzny</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik z głowicą mechaniczną o częstotliwości pracy 40MHz - cewnik kompatybilny z przewodnikiem 0,014" i cewnikiem prowadzącym 5F - budowa teleskopowa umożliwiająca badanie naczynia na długości 150mm bez zmiany pierwotnego położenia cewnika. - teleskop cewnika ze znacznikami zewnętrznymi umożliwiającymi ocenę położenia głowicy 	15 szt.							
9	<p>Wyciągarka (sanki)</p> <ul style="list-style-type: none"> - system jednorazowego użytku kompatybilny z głowicą mechaniczną 40MHz - system umożliwiający wykonanie badania i pomiaru na długości 100mm 	15 szt.							
10	<p>Sonda HD z wyciągarką – system pracy 60MHz</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik z głowicą mechaniczną o częstotliwości pracy 60MHz - cewnik kompatybilny z przewodnikiem 0,014" i cewnikiem prowadzącym 5F - budowa teleskopowa umożliwiająca badanie naczynia na długości 150mm bez zmiany pierwotnego położenia cewnika. - teleskop cewnika ze znacznikami zewnętrznymi umożliwiającymi ocenę położenia głowicy 	15 szt.							

11	<p>Stent do PCI Pnia LCA</p> <ul style="list-style-type: none"> - stop platynowo-chromowy – zawartość platyny 33% wagi - stent uwalniający lek everolimus z polimeru biodegradowalnego - dostępne średnice, min. 3.5 , 4.0, 4,5, 5.0 mm - dostępne długości: 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32 mm - ciśnienie nominalne 11 atm - ciśnienie RBP 16 atm - stosunek powierzchni stentu do naczynia 12,7% - 19,1% - profil końcówki natarcia, lesion entry profile – 0,017” dla wszystkich rozmiarów - duża siła radialna: min. 0,38 N/mm dla średnicy 3,5 mm - możliwość zwiększenia średnicy ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 7% dla wszystkich rozmiarów - możliwość przepięcia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury: 3,5-5,0 mm do 6,0 mm 	50 szt.								
							Razem brutto:			

RAZEM słownie:

..... zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 2

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Cewniki prowadzące standardowe do PCI</p> <ul style="list-style-type: none"> - duża średnica wewnętrzna 0,058"-5F; 0,071"-6F; 0,081"-7F; 0,090"-8F 0,103"-9F - oferowane średnice: 5F, 6F, 7F, 8F, 9F - metalowe zbrojenie zachowujące niezmiennie światło wewnątrz na całej długości cewnika - miękka atraumatyczna końcówka + marker widoczny w skopii, - stabilność krzywizny w temp. 37 °C przez okres całego zabiegu - odporność na skręcanie i załamania - dobra pamięć kształtu - dobra manewrowalność - wysoka trwałość cewnika - pełna gama krzywizn typowych i nietypowych – min. 85 w każdej średnicy: (Judkins L&R, Amplatz J&R, Femoral J&R, Multipurpose, Bypass, 	2000 szt.							

	<p>Extra Back Up L&R, MAC – Multi Aortic Curve, Champ, 3DRight) – umożliwiającą dostęp z nakłucia tętnicy udowej, promieniowej, ramieniowej, dojście do by-passów jak i innych nietypowych odejść naczyń</p> <ul style="list-style-type: none"> - możliwość zamówienia cewników z otworami bocznymi i z modyfikowanymi końcówkami - standardowe długości 100 cm dla wszystkich średnic. - dostępna długość cewnika prowadzącego 55cm, 90cm i 110cm dla cewników 6F i 7F 						
2	<p>Cewniki balonowe typu SC</p> <ul style="list-style-type: none"> - typ: “rapid exchange” i (w całym wymaganym przedziale średnic) - ciśnienie nominalne 6 - 8 atm(balon 1,25mm ciśnienie NP i RBP = 12 atm) - balon o średnicy 1,25 mm o specjalnej konstrukcji jest przeznaczony do pokonywania bardzo trudnych, ciasnych zmian w naczyniach i do zabiegów CTO. Balon pozbawiony tzw. fałdów w celu jeszcze łatwiejszego pokonywania wąskich zmian. - ciśnienie RBP 12-14 atm. - profil balonu 0,020” przy średnicy 1,25mm - obecność w ofercie cewników balonowych o średnicy 1,25 mm i 1,5 mm przeznaczonych do udrożeń trudnych zmian - dla balonów o średnicy 1,25mm i 1,5mm - obecność jednego markera 	350 szt.					

	<ul style="list-style-type: none"> - profil wejścia końcówki balonu 0,016" - końcówka w połączeniu z niskim profilem powinna zapewniać łatwość przejścia przez ciasne, kręte i zwapniałe zmiany w naczyniach - udokumentowana możliwość wykonywania zabiegu metodą „kissing balloon” przy użyciu cewnika prowadzącego 6F przy jakiegokolwiek kombinacji balonów do średnicy 3,5 mm - średnice balonu: 1,25; 1,5; 2,0; 2,25; 2,50; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0 mm (dla średnic od 2,0 do 4,0 mm skok średnicy balonu co 0,25 mm) - dostępne długości od 6,0; 10; 12; 15; 20; 25; 30,0 mm 							
3	<p>Stent uwalniający lek antyproliferacyjny Zotarolimus</p> <ul style="list-style-type: none"> - Platforma stentu kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo z Platynowo-Irydowym rdzeniem poprawiającym widoczność w trakcie zabiegu - dostępne średnice 2.0 - 5.0 mm - zakres długości 8-38 mm dla średnic 2.0 -4.0 oraz 12-30 mm dla średnic 4.5-5.0mm - możliwość przepięcia stentów 4.5 oraz 5.0 mm do średnicy min. 5,75 mm (skrócenie stentu 5.0 mm przy maksymalnym przepięciu do 5,75 mm < 1 %) - kompatybilność z przewodnikiem wieńcowym 0,014" oraz cewnikiem prowadzącym 5 F w pełnym zakresie średnic do 5.0 mm - ciśnienie nominalne min 12 atm , ciśnienie RBP min 16 atm 	30 szt.						

	- udokumentowana możliwość bezpiecznego przerwania podwójnej terapii przeciwplatekowej(DAPT) po okresie 1 miesiąca od wszczęcia							
4	<p>System stentowy uwalniający lek Antyproliferacyjny</p> <ul style="list-style-type: none"> - system stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru - biokompatybilny polimer składający się z dwóch warstw: Hydrofilnej powierzchni zewnętrznej dla szybszego uwolnienia leku w początkowej fazie celem zmniejszenia reakcji zapalnej i hydrofobowej warstwy wewnętrznej dla wydłużonego kontrolowanego czasu dostarczenia leku - substancja czynna – (pochodna Sirolimusu) Zotarolimus - platforma stentowa kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo, montowana fabrycznie na balonie - budowa stentu otwartokomórkowa - dostępne średnice stentu: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm - dostępne długości stentu: 8; 9; 12;14; 15; 18; 22; 26; 30; 34; 38 mm - maks. rozszerzenie stentu do ok. 4,75 mm - profil przejścia 0,041 dla rozmiaru 3,0 mm - grubość elementów z jakich wykonany jest stent – 0,0036” - ciśnienie nominalne – 9atm. 	150 szt.						

<ul style="list-style-type: none"> - ciśnienie RBP 15-16 atm. - wymiary szafu: dystalny 2.7F, proksymalny 2.1F - bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona wynikami wieloośrodkowych badań klinicznych z minimum pięcioletnią obserwacją min. 7500 pacjentów - brak zwiększonego ryzyka zakrzepicy stentu po przerwaniu lub zakończeniu podwójnej terapii przeciwplatekowej (DAPT) po upływie jednego miesiąca od zabiegu (potwierdzone w instrukcji obsługi) 								
			Razem brutto:					

RAZEM słownie:

..... zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 3

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Prowadniki angioplastyczne do CTO</p> <ul style="list-style-type: none"> - dostępne średnice: 0,010"; 0,014" - dostępne końcówki robocze taperowane do 0,009"; 0,010"; 0,011"; 0,012" - prowadnik wykonany ze stali 316L - dostępny prowadnik z wydłużoną, taperowaną końcówką dystalną, ułatwiającą penetrację zmiany - dostępny prowadnik z dystalną częścią uplecioną z 8 drutów zapewniającą wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika - rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu - dostępne prowadniki o sztywności końcówki 1,7g; 3,0g; 3,5g; 4,5g; - dostępna końcówka cieniująca: 3cm (platyna); 11cm (platyna); 15cm (platyna); 20cm (platyna); - dostępny kształt końcówki: prosta, J 1mm 	60 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych 40 cm; 50cm; 170cm - dostępne długości: 190cm; 200cm; 300cm; 330cm - przeniesienie obrotu: 1:1 - przewodnik dedykowany do zabiegów CTO 							
2	<p>Prowadniki angioplastyczne do zmian prostych</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica 0,014" - przewodnik wykonany ze stali 316L - rdzeń przewodnika wykonany z jednego kawałka drutu - dystalna część przewodnika upleciona z 15 drutów zapewniająca wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie przewodnika - dostępne sztywności końcówki 0,7g i 0,5g - końcówka cieniująca 3 cm (platyna) - kształt końcówki: prosty z możliwością kształtowania dystalnych 3cm „J” oraz „J 1mm” (dla długości 190cm i 300cm) - dostępne pokrycie hydrofilne na oplocie - dostępne mieszane pokrycie na końcówce roboczej: dystalne 1,5cm silikon (hydrofobowe) oraz pokrycie hydrofilne na proksymalnych 18,5cm - szaft przewodnika pokryty PTFE 	1600 szt.						

	<ul style="list-style-type: none"> - dostępne długości 180 cm, 190 cm i 300 cm - przewodnik uniwersalny do zabiegów prostych i w naczyniach o krętej anatomii oraz zabiegów w ciasnych zmianach oraz dostępu retrograde 							
3	<p>Stent kobaltowo – chromowy uwalniający Sirolimus</p> <ul style="list-style-type: none"> - stent wycinany laserowo typu „slotted tube” - kompatybilny z przewodnikiem 0,014” - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F (0,058”) - dostępne średnice stentu: 2,25mm; 2,5mm; 2,75mm; 3,0mm; 3,5mm; 4,0mm; 4,5mm - dostępne długości stentu: 8mm; 12mm; 16mm; 20mm; 25mm; 31mm; 38mm; 46mm - stent uwalniający Sirolimus; lek zawieszony w nośniku będącym kwasem organicznym zapewniającym równomierną i kontrolowaną dystrybucję leku na długości zmiany oraz w ścianie naczynia - dawka leku 0,9µg/mm² - system uwalniania leku bez udziału polimeru: lek uwalniany ze specjalnych kanalików w przęsłach stentu mający bezpośredni kontakt ze ścianą naczynia (lek nie jest uwalniany do krwi) - pokrycie Bio Inducer Surface zapobiegające uwalnianiu się jonów metali do krwi oraz przyspieszające endotelizację stentu - brak skracania się stentu w trakcie rozprężania 	50 szt.						

	<ul style="list-style-type: none"> - elastic recoil 2 – 7% - grubość ściany stentu 80µm (0,0031") - ciśnienie nominalne 9atm - ciśnienie RBP 18atm - ciśnienie ABP 24atm - długość robocza cewnika 142cm - 4 markery: 2 zintegrowane ze stentem na jego końcach oraz 2 na cewniku balonowym - specjalna konstrukcja balonu zapobiegająca efektowi „dog bone” - crossing profile 0,039" dla średnicy stentu 3,0mm - siła radialna 18,37psi - różna ilość cel na obwodzie stentu w zależności od średnicy: 4 cele dla średnic 2,5mm – 2,75mm; 5 cel dla średnic 3,0mm – 3,5mm oraz 6 cel dla średnicy 4,0mm – 4,5mm - dostęp do bocznic: powierzchnia celi przy średnicy nominalnej dla stentu 3,0mm wynosi co najmniej 1,3mm² 								
4	<p>Prowadniki specjalistyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica 0,014" - prowadnik wykonany ze stali 316L - rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu 	250 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - dostępny przewodnik z dystalną częścią uplecioną z 15 drutów zapewniającą wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie przewodnika - dostępna sztywność końcówek: 0,5g; 0,6g; 0,8g; 1,0g; - dostępne końcówki cieniujące: 3cm, 4cm, 11cm, 16cm (platyna) - dostępne kształty końcówek: prosty z możliwością kształtowania dystalnych 3 cm „J” oraz „J 1mm” - dostępny przewodnik z płaszczem polimerowym na dystalnej części przewodnika o długości 20cm - dostępny przewodnik z pokryciem hydrofilnym na dystalnych 40cm - dostępna średnica końcówki 0,010” - dostępne długości 190 cm i 300 cm - przewodnik przeznaczony do zwapniałych i rozlanych zmian, udrożeń z dostępu retrograde i antegrade, ciasnych oraz krętych naczyń 							
5	<p>Cewniki diagnostyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> - rozmiary 4F, 5F, 6F,7F - zbrojone - wytrzymałość ciśnieniowa: 1200 PSI - kompatybilne z przewodnikiem 0,038” 	2800 szt.						

	- długość cewników 80cm – 110 cm								
Razem brutto:									

RAZEM słownie:

..... zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczętka osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 4

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Zestaw jednorazowy do koronarografii promieniowo – udowej w OZW zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zestaw sterylny w opakowaniu / folia-papier /, musi posiadać 4 szt. etykietek z nadrukiem zgodnym z etykietą naklejoną na opakowaniu, z kodem identyfikacyjnym zestawu. - chusta angiograficzna - wykonana z paroprzepuszczalnej nieprzemakalnej włókniny SMS o wymiarze 240 x 380 cm, 4 otwory przylepne z paskiem lepym w świetle otworu: 2 otwory promieniowe w kształcie elipsy wymiary z folią: wysokość: 12 cm, szerokość: 7cm. sam otwór: wysokość: 6cm, szerokość: 4cm. otwory udowe: średnica z folią: 12cm, sam otwór: 7,5 cm. Umieszczenie otworów promieniowych umożliwiające wkłucie w częściowym odwiedzeniu ręki. Folia przezroczysta z prawej i lewej stronie szerokość 70 cm. Wzmocnienie chusty w strefie otworów: min. 140 x150cm – 1 szt. - miska okrągła przezroczysta 250 ml – 2 szt. - rampa kranikowa 3-drożna, OFF, 35 bar z adapterem rotacyjnym męskim/męskim po prawej stronie - dren wysokociśnieniowy w oplocie przezroczystym - 120 cm – 1 szt. - zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długości 150cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką luer lok – 1 szt. - dren przezroczysty miękki niskociśnieniowy wykonany z PCV , o średnicy wewnętrznej 2,7 mm , dł 125 cm - igła angiograficzna 18G dł. 70 mm , ostro zakończona pod kątem < 16stopni o średnicy wewnętrznej pozwalającej na wprowadzenie prowadnika 0,038" - 1 szt. - igła iniekcyjna bezpieczna No 7 w zabezpieczającym przed zakłuciem opakowaniu 1 szt. - kompres wysokoabsorbpcyjny 20x40 cm – 1 szt 	2200 szt.							

<ul style="list-style-type: none">- strzykawka do podawania kontrastu trzyczęściowa z gumowym tłokiem, z podwójnym uszczelnieniem (naturalny, bezlateksowy, syntetyczny materiał) i końcówką luer lock, wyposażona w pierścień zabezpieczający przed wypadnięciem tłoka, o wysokiej przezroczystości cylindra 10ml – 1 szt.- miska 250 ml, przezroczysta – 1 szt.- strzykawka do podawania kontrastu trzyczęściowa z gumowym tłokiem, z podwójnym uszczelnieniem (naturalny, bezlateksowy, syntetyczny materiał) i końcówką luer lock, wyposażona w pierścień zabezpieczający przed wypadnięciem tłoka, o wysokiej przezroczystości cylindra 20ml – 1 szt.- ściereczki bawełniane do rąk 40 x 30 cm – 2 szt.- igła punkcyjna 1.30x70mm (18Gx2 4/5) – 1 szt.- gaziki bawełniane 12-warstwowe o wymiarach 100x100 mm – 30 szt.- przezroczysta osłona typu "czepek" o wymiarach 140 x 140 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt.- przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.- fartuch chirurgiczny jednorazowy w rozmiarze XL wzmocniony wykonany z włókniny SMS na przedniej części i na rękawach dodatkowa nieprzemakalna warstwa absorpcyjną - 2 szt.- całość zestawu zawinięta w nieprzemakalną serwetę o wymiarach min. 90 x 100 cm wykonaną z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego – 1 szt.						
--	--	--	--	--	--	--

2	<p>Zestaw jednorazowy implantacji stymulatorów serca, zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zestaw sterylny w opakowaniu / folia-papier /, musi posiadać 4 szt. etykietek z nadrukiem zgodnym z etykietą naklejoną na opakowaniu, z kodem identyfikacyjnym zestawu. - chusta angiograficzna - wykonana z paroprzepuszczalnej nieprzemakalnej włókniny SMS o wymiarze 225 x 292 cm, 2 otwory udowe: średnica z folią: 12cm, sam otwór: 9cm. Folia przezroczysta z prawej i lewej stronie szerokość 68 cm x 292cm. Wzmocnienie chusty dodatkową warstwą wysokochłoną w strefie otworów: min. 80 x 120cm – 1 szt. - miska okrągła przezroczysta 250 ml – 1 szt. - igła angiograficzna 18G dł. 70 mm – 1 szt. - strzykawka 3-częściowa, nienakręcana 10ml – 1szt. - strzykawka 3-częściowa, nienakręcana 20ml – 1 szt. - gaziki bawełniane 12-warstwowe o wymiarach 100x100mm – 15szt. - przezroczysta osłona typu "czepek" o wymiarach 140 x 140 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt. - przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt. - fartuch jednorazowy w rozmiarze XL wykonany z włókniny SMS - 1 szt. - całość zestawu zawinięta w nieprzemakalną serwetę o wymiarach min. 90 x 100 cm wykonaną z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego – 1 szt. 	30 szt.							
---	--	---------	--	--	--	--	--	--	--

3	Stent do zmian bardzo ciasnych uwalniający substancję antyproliferacyjną – Sirolimus, bezpolimerowy - substancja czynna: sirolimus (1.2 µg/mm ²) - pokrycie stentu substancją czynną w technologii abluminalnej - brak powłoki polimerowej - platforma: stent kobaltowo-chromowy - minimalny zakres średnic: 2,0 - 4,0 mm - średnica 2,0 dostępna z długościami 9, 12, 16, 19, 24, 28, 32, 36mm - minimalny zakres długości dla pozostałych średnic: 9 – 38 mm - długość systemu doprowadzającego: 145 cm - grubość ściany stentu do 0,0022" dla średnic 2,0 – 2,5 mm oraz do 0,0026" dla wszystkich pozostałych rozmiarów - shaft proksymalny 1,9F (dla wszystkich rozmiarów) - shaft dystalny 2,5F (dla wszystkich rozmiarów) - profil wejścia ≤ 0,016 " - profil przejścia dla średnicy 3.0 mm ≤ 0.035" - ciśnienie RBP 18 atm. - dla średnic od 2,0 mm do 3,5 mm - ciśnienie nominalne rozprężenia stentu 10 atm	250 szt.						
Razem brutto:								

RAZEM słownie:

..... zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 5

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Stent wieńcowy chromowo-kobaltowy z ultracienkimi przęsłami, pokryty pasywną powłoką uwalniający sirolimus</p> <p>- Stent wieńcowy chromowo-kobaltowy z ultracienkimi przęsłami, pokryty pasywną powłoką (z węgliku krzemu) przyspieszającą endotelializację i gojenie naczynia oraz aktywną powłoką zawierającą biodegradowalny polimer kontrolowanie uwalniający sirolimus</p> <p>- dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 35; 40 mm</p> <p>- dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm</p> <p>- różne grubości przęsła stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej):</p> <p>60 μm (0,0024") dla średnic 2,25 - 3,0 mm (71 μm wraz z polimerem)</p> <p>80 μm (0,0031") dla średnic 3,5 - 4,0 mm (91 μm wraz z polimerem)</p> <p>- profil przejścia 0,039" dla średnicy 3,0 mm</p> <p>- ciśnienie nominalne (NP): 8 atm</p> <p>- ciśnienie RBP: 16 atm</p> <p>- czas biodegradacji polimeru ok. 24 miesiące</p>	200 szt.							

	<p>- możliwość doprężenia:</p> <p>do 3,5 mm (\varnothing 2,25 – 3,0 mm)</p> <p>do 4,5 mm (\varnothing 3,5 – 4,0 mm)</p> <p>Wyniki kliniczne w 5 letniej obserwacji na poziomie:</p> <p>10% TLF (Target Lesion Failure) - punkt złożony ze śmiertelności sercowo-naczyniowej, zawału i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji</p> <p>0,3% potwierdzonej zakrzepicy w stencie (definite stent thrombosis)</p> <p>W badaniu RCT udowodnione superiority w pierwszorzędownym punkcie końcowym TLF w grupie pacjentów STEMI w porównaniu ze stentem typu DES II generacji. TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo – naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji).</p>								
2	<p>Stent wieńcowy konstrukcja hybrydowa, chromowo-kobaltowy z ultracienkimi przęsłami, pokryty pasywną powłoką uwalniający sirolimus</p> <p>- Stent wieńcowy konstrukcja hybrydowa, chromowo-kobaltowy z ultracienkimi przęsłami, pokryty pasywną powłoką (z węgla krzemu) przyspieszającą endotelializację i gojenie naczynia oraz aktywną powłoką zawierającą biodegradowalny polimer kontrolowanie uwalniający sirolimus</p> <p>- dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 35; 40 mm</p> <p>- dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm</p>	50 szt.							

- dostępne grubości pręseł stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej):

60 μm (0,0024") dla średnic 2,25 - 3,0 mm (71 μm wraz z polimerem)

80 μm (0,0031") dla średnic 3,5 - 4,0 mm (91 μm wraz z polimerem)

- profil przejścia 0,042" (1,08 mm) dla średnicy 3,0 mm

- ciśnienie nominalne (NP): 10 atm

- ciśnienie RBP: 16 atm

- czas biodegradacji polimeru ok. 24 miesiące

- możliwość doprężenia:

do 3,5 mm (\varnothing 2,25 – 3,0 mm)

do 4,5 mm (\varnothing 3,5 – 4,0 mm)

- Shaft dystalny pokryty hydrofilnie, shaft proksymalny hydrofobowo

- Shaft proksymalny: 2,0F

- Shaft dystalny:

- 2.7F (\varnothing 2,25 – 3,0 mm)

- 2.9F (\varnothing 3,5 - 4,0 mm)

- rekomendowany cewnik prowadzący: 5F

Wyniki badań klinicznych w badaniu RCT udowodniony istotny statystycznie niższy odsetek poważnych zdarzeń klinicznych w pierwszorzędownym punkcie końcowym TLF w porównaniu ze stentem

	<p>typu DES II generacji. Istotnie niższy odsetek zdarzeń klinicznych potwierdzony w trzyletniej obserwacji. TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo – naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji)</p> <p>W badaniu RCT udowodnione superiority w pierwszorzędownym punkcie końcowym TLF w grupie pacjentów STEMI w porównaniu ze stentem typu DES II generacji. TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo – naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji).</p> <p>Wskazania: ostre zespoły wieńcowe, zawał z uniesieniem odcinka ST (STEMI), cukrzyca, zmiany złożone typu B2/C, pacjenci z wysokim ryzykiem krwawienia (HBR), długie zmiany ($\geq 20\text{mm}$), małe naczynia ($\leq 2,75\text{mm}$), choroba wielonaczyniowa (MVD)</p>							
3	<p>Cewnik balonowy pół-podatny uwalniający lek paclitaxel</p> <ul style="list-style-type: none"> - środek ułatwiający transfer leku do ściany naczynia: BTHC (butyryl-tri-hexyl citrate) - sposób nanoszenia leku: mikropipeting otwartego balonu - dawka leku: $3 \mu\text{g}/\text{mm}^2$ - złożenie trójzakładkowe - długość użytkowa cewnika 140 cm - średnica prowadnika 0,014 " - dostępne długości: 10; 15; 20; 25; 30 mm 	40 szt.						

- | | | | | | | | | |
|---|--|--|--|--|--|--|--|--|
| <ul style="list-style-type: none">- dostępne średnice: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0 mm- profil przejścia: 0,845 mm (0,033") dla cewnika 3,0 mm- system przenoszenia siły typu EFT- ciśnienie nominalne (NP): 7 atm- ciśnienie RBP:
13 atm (\varnothing 2,0 – 3,5 mm)
12 atm (\varnothing 4,0 mm)- Shaft proksymalny: 2.0F- Shaft dystalny:
2.5F (\varnothing 2,0 – 3,5 mm)
2.6F (\varnothing 4,0 mm)- dwa platynowo-irydowe markery na każdym z końców balonu,
wkomponowane specjalną techniką w system tak, aby nie pogrubiać
profilu balonu- kompatybilne z cewnikiem prowadzącym 5 F- kissing technique dla cewnika prowadzącego 6F (0,070") dla dwóch
balonów max. 3,5 mm- udokumentowane utrzymywanie się leku w ścianie naczynia przez co
najmniej 6 dni | | | | | | | | |
|---|--|--|--|--|--|--|--|--|

<p>- udowodniona skuteczność w leczeniu restenozy w stencie w badaniu klinicznym typu non-inferiority w porównaniu ze stentem nowej generacji z biodegradowalnym polimerem oceniana jako LLL (late lumen loss – późna utrata światła naczynia) w 6. miesiącu obserwacji (LLL = 0,05mm)</p> <p>- udowodniona skuteczność kliniczna w badaniu RCT- wskaźnik TLF (Target Lesion Failure) porównywalny ze stentem nowej generacji z biodegradowalnym polimerem w 18 miesięcznej obserwacji</p> <p>- udowodniona skuteczność w grupie pacjentów STEMI w 9. miesiącu obserwacji (FFR = 0,92; LLL = 0,05mm)</p> <p>Wskazania: restenoza, zmiany de novo, zmiany w małych naczyniach, ostra niedrożność naczyń</p>						
Razem brutto:						

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 6

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Prowadnik naczyniowy hydrofilny</p> <ul style="list-style-type: none"> - długość 180cm - dostępne średnice: 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038" - dostępne końcówki: proste, zakrzywione 45 stopni, końcówka kształtowalna - prowadnik dostępny w shafcie STIFF z dwoma końcówkami roboczymi, prostą (sztywność końcówki soft) i zakrzywioną (sztywność końcówki standard) - dostępne w wersji standardowej, sztywnej STIFF, - trwała powłoka hydrofila, - rdzeń nitinolowy jednoczęściowy zapewniający bardzo dobrą kontrolę trakcji 1:1 odporny na odkształcenia 	100 szt.							

2	Prowadnik naczyniowy hydrofilny - długość 260cm - dostępne średnice: 0,018"; 0,035" - dostępne końcówki: proste, zakrzywione 45 stopni - dostępne w wersji standardowej, sztywnej STIFF, - trwała powłoka hydrofila, - rdzeń nitinolowy jednoczęściowy zapewniający bardzo dobrą kontrolę trakcji 1:1 odporny na odkształcenia	200 szt.					
Razem brutto:							

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 7

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa	
					%	Wartość (zł)				
1	Balony do CTO - NP – 6 Atm, RBP – 14 Atm, MBP 22 Atm dla balonu 3,0 mm - profil dla balonu 1,0mm - 0,0186", 1,25 mm - 0,0187", 3,0 mm - 0,0207" - przekroje balonów od 1,0 do 4,0 mm (1,0; 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 4,0 mm) - długości balonów: od 5 do 30 mm (5; 8; 10; 12; 15; 20; 30 mm) - tip 0,016", długość końcówki 2 mm dla balonu 3,0 mm - dostępne długości użytkowe 140 i 150 cm - Prox shaft 1,9F, distal 2,36F/2,55F/2,7F	60 szt.								
Razem brutto:										

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczętka osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 8

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Balony non-compliant:</p> <ul style="list-style-type: none"> - powłoka hydrofilna, odporna na zadrapania i uszkodzenia podczas doprężania stentu; - system monorail; - profil przejścia (crossing profile) 0,027 cala dla balonika Ø 3.0 mm - profil wejścia (entry profile) 0,018 cala dla balonika Ø 3.0 mm; - ciśnienie nominalne 12 atm (dla wszystkich rozmiarów); - ciśnienie RBP 18 atm (dla wszystkich rozmiarów); -różne długości balonika od 6 - 25 mm (6, 8, 12, 15, 20 i 25 mm); -różne średnice balonika od 1,5 - 5.0 mm zmieniające się co 0,25 mm w zakresie średnic 2.0 - 4.0 mm 	90 szt.							
2	<p>System działający na zasadzie niewchłanianego szwu naczyniowego (bez dodatkowych elementów wchłaniających) w miejscu nakłucia tętnicy udowej</p>	20 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - możliwość zamknięcia otworów w naczyniu od 5F do 21F (od 9F do 21F przy pomocy 2 urządzeń) - możliwość natychmiastowego ponownego nakłucia zamykanej zamykaczem tętnicy - hydrofilna powłoka ułatwiająca wprowadzanie - kompatybilny z przewodnikiem 0,035" - możliwość założenia szwów przed zabiegiem, a po zabiegu tylko ich dociągnięcie celem uzyskania hemostazy - system składający się z 2 igieł i jednego szwu wiązanego automatycznie 								
				Razem brutto:					

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 9

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Introduktor naczyniowy dostęp promieniowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnice od 4 F do 7 F - długości 11 cm i 23 cm - posiadające mini prowadnik o długości 45 cm oraz igłę 21G, akceptują prowadnik 21 cała, zakończony z obu stron miękką traumatyczną końcówką z jednej strony w kształcie litery J z drugiej proste, trójdrożnym kranikiem i portem bocznym i znacznikiem rozmiarowym - bardzo duża odporność na załamania z zastawką zapewniającą optymalną hemostazę oraz niskie opory przejścia - silikonowy zawór o budowie płatkowej min. 6 płatków zapewniający optymalną szczelność - przezroczysta kaniula pokryta substancją śliską SLX wewnątrz i na zewnątrz - oznaczenia kolorami ułatwiająca identyfikację rozmiarów 	200 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - średnica wewnętrzna 0,038" przy 6 F - możliwość ułożenia pacjenta w pozycji półsiedzącej 60 stopni 							
2	<p>Introduktor naczyniowy dostęp udowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnice od 4 F do 11 F - wykonana z PTFE o długości 11 oraz 23 cm - dilatator o długości użytkowej 30 cm - kompatybilna z przewodnikiem 0,038", dla 4F kompatybilna z przewodnikiem 0,035 - w zestawie atraumatyczny rozszerzacz, wykonany z polipropylenu, łączący się zatrzaskowo z koszulką - atraumatyczne gładkie przejście między koszulką a rozszerzaczem oraz stożkowo zakończona końcówka rozszerzacza; boczne ramię, na końcu dystalnym bocznego ramienia jednokierunkowy zawór i kranik trójdrożny umożliwiający przepłukanie introducera lub podanie leku oraz zapewniający szczelność, intuicyjne przetaczanie kranika w jedną z trzech możliwych pozycji, wyczuwalny charakterystyczny klik; silikonowa hemostatyczna zastawka krzyżowa na końcu proksymalnym - kaniula wszystkich koszulek pokryta substancją śliską SLX (wewnątrz i na zewnątrz) 	700 szt.						

	- lejkowy kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką)									
3	Stent DES z lekiem umieszczonym na biodegradowalnym polimerze. - platforma stentu wykonana ze stopu kobaltowo-chromowego L605 - biodegradowalny polimer, biodegradacja polimeru w ciągu ok 8 tygodni - pokrycie stentu polimerem z lekiem sirolimus - dł. robocza shaftu 140 cm, system dostarczania stentu typu RX, kompatybilny z przewodnikiem 0,014" - wysoka siła radialna 1,24 bar - dostępne długości stentu 8-40 mm - dostępne średnice stentu 2,25 – 4,5 mm - profil przejścia 0,034" dla średnicy 3,0 mm - profil wejścia 0,017" - stent zamontowany na balonie semi-compliant - ciśnienie nominalne 10 atm - RBP 16 atm - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F dla wszystkich średnic	100 szt.								
							Razem brutto:			

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 10

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Cewnik balonowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - Cewnik balonowy powlekany lekiem Paklitakselem w postaci mikrokrystalicznej, uwalniający lek antyproliferacyjny z powłoki balonu bez udziału polimerów, - cewnik balonowy w systemie RX, - balon typu semi-compliant, - dostępne średnice balonu od 1,5 do 4,5 mm – 11 średnic (1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5) - dostępne długości balonów: 10, 15, 20, 25, 30, 40 mm - profil przejścia dla balonu: 2,0mm – 0,030”; 2,75mm – 0,033”; 3,0mm – 0,034”; 4,0mm – 0,039”; - długość użytkowa 142 cm, - długość światła dla systemu RX – 25 cm, - ciśnienie nominalne 6 atm - RBP 16 atm - ABP 20 atm - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F we wszystkich rozmiarach, - kompatybilny z przewodnikiem 0,014” - profil końcówki 0,017” - średnica zewnętrzna proksymalnie – 2F - średnica zewnętrzna środka cewnika 2,6 F - średnica zewnętrzna dystalnie – 2,3F - uwalniany lek – Paklitaksel - dawka leku 3µg/mm2 - dwa polimerowe markery na bazie wolframu o wysokiej elastyczności. 	50 szt.							

2	<p>Cewnik przedłużający RX dla cewnika prowadzącego</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik przedłużający w systemie szybkiej wymiany RX dla cewnika prowadzącego, - kompatybilny z cewnikami prowadzącymi – 5,5F; 6F; 7F; 8F - długość użytkowa – 150cm, - trzon o długości 125 cm, - długość odcinka szybkiej wymiany (RX) – 25 cm, - dystalna końcówka cewnika pokryta powłoką hydrofilową, elastyczna, atraumatyczna, - 2 znaczniki radiocieniujące dobrze widoczne w skopii, - znacznik dystalny umieszczony w odległości 2mm od końcówki dystalnej, - znacznik proksymalny umieszczony w odległości 4mm od proksymalnego wejścia do cewnika, - średnice wewnętrznego światła: 5,5F-0,052", 6F-0,057", 7F-0,063", 8F-0,072", - średnica zewnętrzna sekcji dystalnej: 5,5F-0,064", 6F-0,068", 7F-0,076", 8F-0,086", - cewnik jest stosowany razem z prowadnikami o standardowej długości i z prowadnikami o średnicy maksymalnej 0,014 cala (0,36mm) 	20 szt.						
---	---	---------	--	--	--	--	--	--

3	<p>Mikrocewnik wieńcowy z pojedynczym światłem w systemie OTW</p> <ul style="list-style-type: none"> - mikrocewnik z pojedynczym światłem w systemie OTW, - minimalny kompatybilny cewnik prowadzący 4F, - dostępne długości – 135cm i 150 cm - długość sekcji hydrofilnej – 70cm i 90cm, - typ powłoki hydrofilnej Hydraxplus, - średnica zewnętrzna w części dystalnej – 1,8F, - średnica zewnętrzna w części proksymalnej – 2,5F, - profil wejścia końcówki stożkowej – 0,020”, - profil przejścia 0,023”, - min. średnica wewn. proksymalnie 0,55mm, - min. średnica wewn. dystalnie 0,45mm, - odległość końcówki dystalnej od markera 0,6mm, - 1 marker PL/Ir, - elastyczna, zaokrąglona, atraumatyczna końcówka o dł. 0,60mm całościowo widoczna w skopii, - korpus cewnika opleciony płaskim drutem ze stali nierdzewnej o zmiennym profilu, - część dystalna cewnika pokryta trwałą hydrofilną powłoką Hydraxplus, 	15 szt.						
---	---	---------	--	--	--	--	--	--

	- kompatybilny przewodnik 0,014"								
4	<p>Stent powlekany lekiem Sirolimus (DES)</p> <ul style="list-style-type: none"> - stent CoCr wykonany w technice hypotube - laserowo wycięty z tuby zbudowanej ze stopu kobaltowo - chromowego - TransferWise technologia - budowa otwartokomórkowa - powlekany biokompatybilnym polimerem uwalniającym lek - uwalniany lek - Sirolimus - dawka leku – 1,4µg/mm² - długość użytkowa 142 cm - długość światła dla systemu RX - 25 cm - zakres średnic: 2,00 do 4,50 mm (8 dostępnych wielkości) - zakres długości: 9 - 49 mm (10 dostępnych długości) - ciśnienie nominalne - 9-12 Atm, RBP - 16 Atm, ABP - 22 Atm - obecność markerów widocznych w skopii - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F dla wszystkich rozmiarów - skracałość po rozprężeniu max 3% 	100 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - zwężenie po rozprężeniu max 5% - profil przejścia dla średnicy 3,0 mm - 0,046" - średnica zewnętrzna proksymalnie - 2F - średnica zewnętrzna środka cewnika - 2,6F - średnica zewnętrzna dystalnie - 2,2F - grubość ścianki - 75 μm dla średnic od 2 do 2,5 mm; 80 μm dla średnic od 2,75 do 3,5 mm; 85 μm dla średnic od 4 do 4,5 mm 								
Razem brutto:								

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 11

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Zestaw do nakłucia tętnicy promieniowej - dostępne średnice 4 – 5 – 6 – 7Fr - dostępne długości 7 i 10 cm - zestawy z przewodnikiem prostym stalowym typu mini spring 0,018" ; 0,021" ; 0,025" - przewodnik sztywany w części proksymalnej. - długość przewodnika 45cm - odpowiednia igła metalowa z krótkim ostrzem 22G; 21G; 20G odpowiednia do średnicy przewodnika. - koszulka wykonana ze śliskiego materiału ETFE odporna na załamania, szczelna zastawka hemostatyczna typu cross-cut, atraumatyczne, gładkie przejście pomiędzy rozszerzaczem a koszulką, rozszerzacz łączący zatraskowo, łatwo odłamywalny jedną ręką, boczny port z kranikiem trójdrożnym w zestawie. - atraumatyczne przejście między koszulką a rozszerzaczem. - rozmiary kodowane kolorami i liczbowo - pakowane na tacy - dostępna koszulka cienkościenna hydrofilna o grubości ściany 0,12mm	2200 szt.							
2	Stent CO-CR uwalniający lek z biodegradowalnego polimeru z 1 miesięcznym DAPT - stent wieńcowy kobaltowo-chromowy L605 uwalniający analog rapamycyny (Sirolimus) z biodegradowalnego polimeru PDLLA-PCL, wycinany laserowo typu „slotted tube” - dwu konektorowe połączenia - niewielka dawka leku: 3,9 µg/mm	150 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - średnice stentów od 2.25 mm do 4.0 mm - długość stentów od 9.0 mm do 38 mm - ciśnienie nominalne ≥ 9 atm - profil końcówki dystalnej – 0,017" - recoil $\leq 5,5\%$ - skrócenie stentu $\leq 0,3\%$ - czas biodegradacji polimeru i uwalniania leku 3-4m - kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5Fr dla wszystkich rozmiarów - długość robocza cewnika ≥ 144cm, szaft modyfikowany, z dystalnym pokryciem hydrofilnym 33cm - udokumentowane bezpieczeństwo stosowania w obszarze MRI do 3 Tesli - stent certyfikowany i rekomendowany w wytycznych ESC 2014 do użycia klinicznego, o udowodnionej skuteczności badaniami klinicznymi - sposób pokrycia lekiem – abluminalnie – stopniowane – brak polimeru na konektorach platformy, zapobiegające pękaniu podczas rozprężania stentu, co minimalizuje ryzyko dostania się polimeru z lekiem bezpośrednio do krwioobiegu - grubość ściany stentu $80\mu\text{m}$ - bardzo dobry dostęp do gałęzi bocznych po rozprężeniu stentu 2,91mm (4,57mm² dla stentu 3,0mm) możliwość skrócenia DAPT do 1 miesiąca z informacją zawartą w instrukcji obsługi 							
3	<p>Urządzenie do zamykania tętnic udowych</p> <ul style="list-style-type: none"> - zestaw do zamykania tętnicy udowej po nakłuciu od 5-8Fr, - system w całości biowchłaniaalny, - całkowita absorbcja w czasie 60-90 dni, - system składający się z kotwicy , szwu oraz kolagenu, - dwa mechanizmy zamykania naczynia: mechaniczny (kanapka) oraz chemiczny (kolagen), - w zestawie: prowadnik, koszulka, lokalizator arteriotomii, urządzenie zamykające 	150 szt.						
Razem brutto:								

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczętka osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 12

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Cewnik do aspiracji skrzeplin</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik przeznaczony do użycia w systemie krążenia wieńcowego - długość cewnika 140cm - metalowy oplot - dostępny w wersji standardowej oraz ze sztyłem zwiększającym sztywność zapobiegającym załamaniu cewnika - kompatybilny z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F - średnica zewnętrzna 0,055" - szybkość aspiracji 115,2cm 3/min - pokrycie hydrofilne na długości 16,5cm - wyposażony w marker na końcu dystalnym - w komplecie z dwoma strzykawkami a'30cm3, kranikiem trójdrożnym, przedłużaczem i koszyczkiem na skrzepliny 	100 szt.							

2	<p>Stent wieńcowy uwalniający sirolimus</p> <ul style="list-style-type: none"> - materiał – stop Co Cr F562 - grubość rozpórki – 68 μm - budowa stentu – struktura otwartokomórkowa i elastyczna - polimer – biostabilny polimer akrylowy BA-co-THEMA - materiał balonu – nylon 12 - znaczniki pozycjonujące – ramienny i udowy w obszarze rurki hypotube - markery radiologiczne – 2 złote w obszarze balonu - długość użytkowa systemu wprowadzania - 141 cm - profil wejścia – 0,016" - profil przejścia – 0,023" - skrót perspektywiczny - $\leq 2,0\%$ - siła promieniowa - $\geq 0,17\text{N/mm}^2$ - odrzut – 4,0% - lek: sirolimus (rapamycyny) - dawka leku: 0,90 $\mu\text{m/mm}^2$ - ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów - ciśnienie RBP – 17 barów 	200 szt.						
---	---	----------	--	--	--	--	--	--

	<ul style="list-style-type: none"> - zgodny cewnik prowadzący – 5F - zgodny prowadnik – max 0,14” - dostępne średnice: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm - dostępne długości: 8, 12, 15, 18, 23, 28, 32, 36, 40 mm 								
3	<p>Cewnik balonowy do PTCA</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik balonowy do PTCA będący połączeniem technologii balonów semi compliant i non compliant, który w zależności od zastosowanego ciśnienia zachowuje się jak balon SC lub NC - balon charakteryzuje się łatwością sterowania oraz odpornością na wielokrotne przechodzenie przez naczynia dzięki innowacyjnej powłoce hydrofilnej - konstrukcja cewnika balonowego pozwala na użycie jednego produktu przy dwóch zastosowaniach - długość cewnika – 141 cm - profil wejścia – 0,016” - profil przejścia – 0,023” - powłoka hydrofilna - markery – platynowo – irydowe - sposób złożenia balonu – 3 fałdy 	200 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - materiał balonu -Nylon 12 - ciśnienie znamionowe cewnika półpodatnego (SC) – 6/8 atm - ciśnienie znamionowe cewnika niepodatnego (NC) – 12/14 atm - ciśnienie RBP – 16/18/20 atm - długość końcówki – 3 mm - zgodny cewnik prowadzący – 5F (6F do techniki kissing balloon) - średnica S.C. (mm): 1,25; 1,50; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00 - średnica NC (mm) : 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50 - długość (mm): 6, 10, 15, 20, 25, 30 								
Razem brutto:								

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 13

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac./ okres dzierżawy	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew z bezpośrednio z lewej komory serca</p> <ul style="list-style-type: none"> - wydajność: do 4,3L na minutę - średnica szafu 9F - średnica pompy 14F - kompatybilna z koszulką 14F - koszulka 14F typu „peel – away” w zestawie - kompatybilność z przewodnikiem 0,018” - marker cieniujący ułatwiający pozycjonowanie pompy - pomiar całkowitego rzutu serca - możliwość repozycji pompy bez dodatkowego obrazowania - optyczny czujnik ciśnienia - zdalny dostęp do pracy pompy 	3 szt.							

2	<p>Dzierżawa dwóch sztuk konsoli sterującej:</p> <p>(System sterujący pracą pomp wyszczególnionych w poz. 1</p> <ul style="list-style-type: none"> - konsola na mobilnej podstawie - konsola posiadająca kolorowy wyświetlacz LCD - system podający informacje o szybkości przepływu oraz zasilaniu - możliwość kontrolowania poprawności pozycji pompy - wykres ciśnienia oraz pracy silnika umożliwiający kontrolę pracy pompy - sygnalizacja na wyświetlaczu niepoprawnej pracy pompy albo jednostki sterującej - możliwość demontażu konsoli i jej przenoszenia wraz z łóżkiem pacjenta) 	za 12 m- cy						
						Razem brutto:		

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczętka osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 14

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Stent uwalniający substancję antyproliferacyjną Ewerolimus do zmian długich i krętych naczyń</p> <ul style="list-style-type: none"> - stenty o budowie hybrydowej - substancja czynna - Ewerolimus - platforma: stent kobaltowo-chromowy o budowie hybrydowej: cele (komórki) zamknięte na końcach stentu, cele (komórki) otwarte w środkowym segmencie stentu - stent zamontowany fabrycznie na cewniku balonowym - minimalny zakres średnic - 2,5 - 4,5 mm - minimalny zakres długości - 8 - 40 mm - dostępność długości ≥ 44 mm dla średnic 2,5 - 3,5 mm - grubość ściany stentu - 0,050 mm - stopień skrócenia stentu po rozprężeniu - 0,29% - crossing profile - 0,039" (dla stentów zamontowanych na balonie o średnicy 3,0 mm) 	150 szt.							

- ciśnienie RBP 14 atm - ciśnienie nominalne rozprężenia stentu - 9 atm - możliwość zastosowania cewnika prowadzącego 5 F dla wszystkich rozmiarów stentów						
Razem brutto:						

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 15

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Cewnik balonowy wysokociśnieniowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik balonowy wysokociśnieniowy typu „non-compliant” w systemie RX, jednorazowego użytku, do twardych zmian zwężających i doprżeń stentów. - wykonany z trwałego i odpornego na uszkodzenia materiału nylonu (składanie 3-zakładkowe) - dostępne długości: 8, 10, 12, 15, 18mm - długość użytkowa cewnika minimum 140cm, shaft proksymalny nie większy niż 2,0F, dystalny nie większy niż 2,55F - wymagane ciśnienia – NP nie mniej niż 12 atm, RBP minimum 22 atm (dla balonów 2,0 do 4,0), ABP minimum – 28 atm - średnice balonu od 2,0 do 5,0mm. W zakresie 2,0 do 4,0 mm wymagane średnice nominalne balonów co 0,25mm, w pozostałym zakresie co 0,5mm - crossing profile dla balonu 3mm nie większy niż 0,025” - cewnik posiada dwa wskaźniki umiejscowione na 90cm i 100cm oraz hydrofilne pokrycie balonu, shaftu i końcówki balonu. Długość końcówki od 1,5 do 2,0mm. Kompatybilność z cewnikiem prowadzącym dla 5F w zakresie 2,0-4,0mm, a dla 6F- 4,5-5,0mm 	700 szt.							
2	<p>Cewnik balonowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik balonowy typu „semi-compliant” w systemie Rx, jednorazowego użytku, do predylatacji i zabezpieczenia bocznych gałęzi. 	800 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - wykonany z trwałego i odpornego na uszkodzenia materiału pebex, nie odkształcającego się po wypełnieniu i zapewniającego stabilną pozycję balonu w trakcie rozprężenia. - długość użytkowa cewnika minimum 140cm, shaft proksymalny 1,9F, dystalny 2,55F (1,0-2,55mm) 2,7F (2,5-4,0mm) - wymagane ciśnienia – NP nie więcej niż 6 atm, RBP minimum 14 atm - średnice cewnika balonowego od 1,0 do 4,0mm. W całym zakresie wymagane średnice nominalne balonów co 0,25mm, - długość cewnika balonowego: 10, 15, 20, 30mm - crossing profile dla balonu 3mm nie większy niż 0,021", dla balonu 1,5mm nie większy niż 0,0193" i dla balonu 1,25mm nie większy niż 0,019" - profil wejścia dla wszystkich średnic nie większy niż 0,016" - dwa dobrze widoczne w fluoroskopii znaczniki, dla najmniejszych średnic (1,00mm-1,75mm) jeden pojedynczy marker na środku balonu - kompatybilność w pełnym zakresie rozmiarów z cewnikiem prowadzącym 5F - możliwość wykonania KBT dla cewnika prowadzącego 6F dla dwóch balonów nie mniejszych niż 3,0mm 								
3	<p>Dwuświatłowy mikrocewnik</p> <ul style="list-style-type: none"> - dwuświatłowy mikrocewnik wspierający przewodniki w systemie OTW, kompatybilny z cewnikami prowadzącymi 5F oraz większymi, - efektywna długość robocza 140cm z dwoma światłami OTW biegnącymi przez całą długość mikrocewnika, - kompatybilne z przewodnikami 0,014"/0,36mm lub mniejszymi, umożliwiające wymianę przewodników w obu światłach bez konieczności wycofywania mikrocewnika na zewnątrz cewnika prowadzącego. - kanały OTW posiadają na dystalnym końcu mikrocewnika trzy ujścia – jedno na taperowanej, elastycznej, atraumatycznej końcówce, 2 pozostałe ujścia wyprowadzone w przeciwnych kierunkach (pod kątem 180°), w odległości 8 i 12mm od końca mikrocewnika, umożliwiające kontrolę kierunku wyjścia przewodnika. 	5 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - elastyczna końcówka w całości widoczna w skopii; oba boczne ujścia, w odległości 8mm i 12mm również widoczne w skopii, - dwa markery głębokości umieszczone w odległości 95cm i 105cm od końcówki dystalnej, - hydrofilna powłoka zewnętrzna obejmująca co najmniej 25cm dystalnej części mikrocewnika 								
4	<p>Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego</p> <ul style="list-style-type: none"> - Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego dostępny w średnicach 5F, 6F, 7F, 8F zmniejszający światło cewnika o maksymalnie 1F, o konstrukcji umożliwiającej wprowadzenie i kontynuację zabiegu przez Y-konektor, o miękkiej, atraumatycznej końcówce roboczej cewnika, w całości widoczna w skopii. - długość użytkowa 150cm, z dystalnym markerem widocznym w skopii, długość przedłużającego segmentu RX 25cm, światło wewnętrzne: 0,041" dla cewnika 5F; 0,056" dla cewnika 6F; 0,062" dla cewnika 7F; 0,071" dla cewnika 8F 	40 szt.							
								Razem brutto:	

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 16

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>(DES) Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe pokrywane lekiem najnowszej generacji o nietypowych średnicach i do bardzo długich zmian</p> <ul style="list-style-type: none"> -stenty kobaltowo-chromowe, montowane na balonie - substancja czynna sirolimus uwalniana z biodegradowalnej matrycy polimerowej - rejestracja jako "drug eluting stent" (stent uwalniający lek) - długość systemu doprowadzającego 140 cm - grubość ściany stentu 0,0024" (60 μ) dla wszystkich rozmiarów - długości: 8/ 12/ 16/ 20/ 24/ 28/ 32/ 36/ 40/ 44/ 48 mm dla pełnego zakresu średnic - średnice: 2,0/ 2,25/ 2,5/ 2,75/ 3,0/ 3,5/ 4,0/ 4,5 mm - ciśnienie nominalne 10 atm dla średnicy 3,0 mm - ciśnienie RBP 16 atm dla wszystkich rozmiarów - możliwość post dylatacji do 5.5 mm (dla rozmiarów 4.0 -4.5 mm) 	700 szt.							
2	<p>Cewnik balonowy typu NC</p> <ul style="list-style-type: none"> - selektywne pokrycie balonu materiałem hydrofilnym (distal shaft oraz tip balonu) - powłoka hydrofilna nakładana na złożony balon co powoduje, że po rozprężeniu niewielkie części balonu są bez powłoki hydrofilnej, powłoka hydrofilna na złożonym balonie ułatwia dostarczenie balonu, podczas 	200 szt.							

<p>rozprężania niepowlekana część pomaga w zakotwiczeniu balonu i zapobiega jego ślizganiu,</p> <ul style="list-style-type: none"> - distal shaft 2,6F, proximal shaft 1,95F - system monorail; - profil wejścia (entry profile) 0,016”; - ciśnienie nominalne 12 atm (dla wszystkich rozmiarów); - ciśnienie RBP 20 atm (dla średnic 2.0-4.5 mm) i 18 atm dla średnicy 5.0 mm; - <u>długości balonika 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25 i 30 mm (8 długości) dla wszystkich dostępnych średnic</u> - różne średnice balonika od 2.0 - 5.0 mm w zakresie 2.0-4.0 mm zmieniające się co 0.25 mm - długość systemu dostarczania 140 cm. 							
Razem brutto:							

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczętka osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Zadanie nr 17

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1.	<p>Zestaw jednorazowy do koronarografii</p> <p>W skład zestawu wchodzi:</p> <ul style="list-style-type: none"> - serweta angiograficzna o wymiarach 232 cm x 380 cm z 4 otworami (2 promieniowe/2 udowe), serweta wykonana z trójwarstwowego nieprzemakalnego laminatu o gramaturze 80g/m² z obszarem wysokochłonnym o rozmiarze 120 cm x 380 cm, serweta posiada foliową wstawkę po obu stronach obłożenia o wymiarach 56cm x 380 cm. Warstwa chłonna serwety w kształcie krzyża, w górnej części nachodząc na osłony pulpitu sterowniczego (na wysokości otworów) o szerokości 92 cm. 1. Serweta powinna posiadać 2 otwory udowe o średnicy 9 cm otoczone taśmą lepłą oraz 2 otwory promieniowe owalne 4 x 6 cm otoczone taśmą lepłą. Odporność na przenikanie cieczy 100cm H₂O. Elastyczność serwety pozwalająca na dokładne i równomierne okrywanie pacjenta. Taśmy wokół otworów wykonane z hipoalergicznego kleju akrylowego. Połączenie serwety z foliową wstawką trwałe i utrzymujące się podczas zabiegu. Materiał obłożenia musi spełniać wymogi normy PN-EN 13795 1-3 - miska okrągła przezroczysta 250 ml – 2 szt. - rampa kranikowa 3-drożna , OFF, wysokociśnieniowa z adapterem rotacyjnym męsko/męskim po prawej stronie – 1 szt. 	600 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - dren wysokociśnieniowy – min. 150cm – 1 szt. - zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długość 150cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką Luer Lock – 1 szt. - dren przezroczysty niskociśnieniowy, min. 125 cm – 1 szt. - strzykawka trzyczęściowa luer lock 10ml – 1 szt. - strzykawka trzyczęściowa luer lock 20ml – 1 szt. - strzykawka trzyczęściowa luer 10ml – 1 szt. - ręcznik do rąk min. 45 x 50 cm – 2 szt. - igła punkcyjna 18G – 1 szt. - gaziki 10 x 10 cm, minimum 8-warstwowe, 20-nitkowe – 30 szt. - przezroczysta osłona typu „czepek” o wymiarach: 140x140 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt. - przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75x100cm z elastyczną krawędzią – 2 szt. - serweta chłonna 60x90cm (+/- 5cm) – 1 szt. - fartuch chirurgiczny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwalająca na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 43g/m2. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120cm H2O, wytrzymałość 								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

<p>na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150kPa. Rozmiar XL – 1 szt.</p> <p>- fartuch chirurgiczny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwalająca na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 43g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150kPa. Rozmiar L – 1 szt.</p> <p>- całość zestawu zawinięta w nieprzemakalną serwetę o wymiarach min. 90x150cm wykonaną z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego – 1 szt.</p>							
--	--	--	--	--	--	--	--

Razem brutto:	
----------------------	--

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data.....

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Projekt umowy

Umowa nr/ 2022 (WZÓR)

bank sprzętu

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

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

.....

a

..... wpisanym do pod numerem prowadzonego przezzwanym w treści umowy **Dostawcą** reprezentowanym przez:

.....

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

§ 1

1. Zamawiający zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Zamawiającego wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy [zwanymi dalej sprzętem].
1. Zamawiający zaznacza, iż podane w SIWZ ilości sprzętu stanowią wielkość szacunkową, ustaloną w oparciu o plany realizacji. Mogą one ulec w okresie obowiązywania umowy zmniejszeniu wg faktycznych potrzeb Zamawiającego. Różnica wynikająca z faktycznego zużycia sprzętu w stosunku do ilości szacunkowej nie może stanowić podstawy do żądania przez Dostawcę wykonania umowy w zakresie niewykonanym, w tym domagania się odbioru przez Zamawiającego określonych wielkości czy ilości dostaw oraz zgłaszania związanych z tym jakichkolwiek roszczeń.
2. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć sprzęt do depozytu „banku sprzętu” w pełnym asortymencie oraz w pełnej rozmiarówce /długości, średnicy itp./ określonej w poszczególnych pozycjach pakietu w terminie do 7 dni od daty podpisania umowy. Zapasy w „banku sprzętu” pozostają własnością Dostawcy. Dokumentem przyjęcia do „banku sprzętu” jest protokół przekazania.
3. Zamawiający sporządza na podstawie dokumentacji medycznej zestawienie wydanego do zużycia sprzętu. Zestawienie zostaje przekazane Dostawcy w formie na adres i stanowi podstawę do wystawienia faktury
4. Dostawcy należy się tylko wynagrodzenie za sprzęt zużyty do przeprowadzonych zabiegów.

5. Dostawca zobowiązuje się wymieniać sprzęt pozostający w "banku sprzętu" na 3 m-ce przed upływem ważności terminu na równoważny z dłuższą datą ważności.
6. Dostawca ma prawo sprawdzić w obecności reprezentanta Zamawiającego stan ilościowy banku sprzętu. Termin inwentaryzacji będzie uzgadniany z Zamawiającym przynajmniej na 14 dni przed jej datą. Za wszelkie braki nie wykazane w zamówieniach oraz uszkodzenia wyrobów znajdujących w banku sprzętu będzie obciążany Zamawiający.
7. Po zakończeniu niniejszej umowy Dostawca odbierze na swój koszt od Zamawiającego sprzęt niewykorzystany do zabiegów medycznych.
8. Dostawca odpowiada wobec Zamawiającego za wady fizyczne i jakościowe dostarczanego towaru na podstawie przepisów Kodeksu Cywilnego. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru Dostawca zobowiązuje się niezwłocznie załatwić reklamację, nie później jednak niż w terminie 10 dni od jej złożenia na piśmie przez Zamawiającego.
9. Dostawca zapewnia, że dostarczy artykuły fabrycznie nowe, kompletne, o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości, a także wolne od wad materiałowych i prawnych. Gwarantuje także, że dostarczone wyroby dopuszczone są do stosowania w Zakładach Opieki Zdrowotnej w Polsce, i posiadają, o ile są wymagane prawem, stosowne certyfikaty, atesty, deklaracje zgodności itp.

§ 2

1. Sprzęt będzie dostarczany sukcesywnie do Zamawiającego przez okres 1 roku od dnia podpisania umowy
2. Bezpośrednio przed każdą dostawą przedstawiciel Zamawiającego określi telefonicznie lub faksem rodzaj i ilość zamawianego sprzętu. Terminy dostaw będą każdorazowo uzgadniane.
3. Dostawy będą realizowane w terminie dni roboczych od złożenia zamówienia Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy., Dostawca ma obowiązek wniesienia sprzętu do Magazynu Pracowni Radiologii Zabiegowej znajdującego się w budynku głównym Szpitala na II piętrze. .
4. Dostawca zobowiązuje się do zrealizowania dostaw awaryjnych w terminie do 24 godzin od daty telefonicznego złożenia zamówienia
5. Wszystkie koszty związane z dostawą sprzętu loco Magazynu Pracowni Radiologii Zabiegowej SP ZOZ 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 sprzęt Zamawiający zapłaci Dostawcy cenę zgodnie z ofertą przetargową stanowiącą załącznik nr 1 w terminie dni od daty dostarczenia faktury, w wysokości netto..... zł, co stanowi wartość brutto zł (słownie:), płatnej przelewem na konto Dostawcy:
2. Cena sprzętu zaoferowana przez Dostawcę w ofercie z dnia stanowiącej załącznik nr 1 nie ulegnie zmianie przez cały okres obowiązywania umowy za ewentualnym wyjątkiem:
 - a) w przypadku zmiany stawki podatku VAT na sprzęt, w trakcie obowiązywania umowy cena brutto ulegnie zmianie, natomiast cena netto pozostanie niezmienna
3. W przypadku okresowych promocji lub rabatów na sprzęt Dostawca zobowiązuje się do zastosowania warunków promocyjnych.
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku sprzętu dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie

§ 4

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

§ 5

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

§ 6

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

ZAMAWIAJACY**DOSTAWCA**