

Zamawiający: Wojskowy Instytut Medycyny Lotniczej
ul. Krasińskiego 54/56, 01 – 755 Warszawa
tel. 261 852 689, fax 261 852 715
NIP: 118 – 00 – 59 - 744

Numer sprawy: **25/ZP/16**

Warszawa 16.01.2017r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: dostawy opatrunków i materiałów medycznych

w trybie przetargu nieograniczonego

ZATWIERDZAM

.....

I. DOKŁADNE DANE ZAMAWIAJĄCEGO

Wojskowy Instytut Medycyny Lotniczej

- adres: 01 – 755 Warszawa; ul. Krasińskiego 54/56
- numer NIP: 118 – 00 – 59 – 744
- REGON: 010132188
- bank (nazwa, oddział, nr konta): PEKAO S.A.
nr konta: 35 1240 6247 1111 0000 4976 2110
- godziny urzędowania: poniedziałek - piątek 08.00 – 15.00.
- adres strony Zamawiającego: www.wiml.waw.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, w oparciu o przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2015, poz. 2164 z późn. zm.) dalej „ustawa” lub „uPzp”, o szacunkowej wartości przedmiotu zamówienia powyżej 209 000 euro.
2. Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest numerem: **25/ZP/16**
3. Wykonawcy zobowiązani są do powoływania się na wskazany wyżej numer postępowania we wszystkich dokumentach składanych do Zamawiającego dotyczących niniejszego postępowania.
4. W postępowaniu zostanie zastosowana procedura określona w art. 24aa uPzp. Zamawiający najpierw dokona ceny ofert pod kątem przesłanek odrzucenia oferty (art. 89 ust. 1 uPzp) oraz kryteriów oceny ofert, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa opatrunków i materiałów medycznych.**
2. Przedmiot zamówienia:
 - Zadanie nr 1 – MATERIAŁY OPATRUNKOWE (A)**
 - Zadanie nr 2 – GĄBKA I GAZA HEMOSTATYCZNA**
 - Zadanie nr 3 – STRZYKAWKI, IGLY I RÓŻNE MATERIAŁY MEDYCZNE**
 - Zadanie nr 4 – IGLY I ZESTAWY DO ZNIECZULEŃ**
 - Zadanie nr 5 – MATERIAŁY OPATRUNKOWE (B)**
 - Zadanie nr 6 – KOMPRESY WŁÓKNINOWE I ZESTAWY CHIRURGICZNE**
 - Zadanie nr 7 – KOMPRESY I INNE MATERIAŁY OPATRUNKOWE**
 - Zadanie nr 8 – RĘKAWICE CHIRURGICZNE I DIAGNOSTYCZNE**
 - Zadanie nr 9 – CEWNIK FOLEY**
 - Zadanie nr 10 – RURKI INTUBACYJNE**
 - Zadanie nr 11 – MATERIAŁY MEDYCZNE (A)**
 - Zadanie nr 12 – MATERIAŁY MEDYCZNE (B)**
 - Zadanie nr 13 – MATERIAŁY MEDYCZNE (C)**
 - Zadanie nr 14 – MATERIAŁY MEDYCZNE (D)**
3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w formularzu cenowym, stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ.
4. Opatrunki i materiały medyczne dostarczone w ramach realizacji umowy muszą być zakupione w oficjalnym kanale sprzedaży.
5. Opatrunki i materiały medyczne dostarczone w ramach niniejszej umowy muszą być fabrycznie nowe, nieużywane, nieregenerowane. Przez stwierdzenie "fabrycznie nowy" należy rozumieć opatrunki opakowane oryginalnie (opakowanie musi być nienaruszone i posiadać zabezpieczenie zastosowane przez producenta).
6. Opatrunki i materiały medyczne muszą być wolne od jakichkolwiek wad fizycznych i prawnych oraz roszczeń osób trzecich. Przez "wadę fizyczną" należy rozumieć również jakąkolwiek niezgodność ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia.
7. Oferowane opatrunki i materiały medyczne w dniu składania ofert nie mogą być przeznaczone przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży.

8. Przedmiot zamówienia został sklasyfikowany zgodnie ze Wspólnym Słownikiem Zamówień Publicznych **CPV: 33140000-3 - materiały medyczne, 33141110-4 – opatrunki.**
9. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert częściowych na jedną lub dowolną liczbę części zamówienia.
10. Zamówienie może zostać udzielone jednemu wykonawcy w odniesieniu do jednej lub dowolnej liczby części zamówienia lub kilku wykonawcom w odniesieniu do jednej części zamówienia albo w odniesieniu do dowolnej liczby części zamówienia.
11. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

IV. INFORMACJE DODATKOWE

1. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty przewidującej odmienny niż określony w SIWZ sposób wykonania zamówienia (składania ofert wariantowych).
2. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6) i 7) lub art. 134 ust. 6 pkt 3).
3. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
4. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu, z zastrzeżeniem art. 93 ust. 4 uPzp.

V. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin realizacji zamówienia dla każdej części: **12 miesięcy od dnia podpisania umowy.**

VI. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać wykonawcy, którzy:
 - 1.1. nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 12)–23) uPzp oraz art. 24 ust. 5 uPzp;
 - 1.2. spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a) **kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.**
Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.
 - b) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej.**
Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.
 - c) **zdolności technicznej lub zawodowej.**
Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.
2. Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że Wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych Wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze Wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.
3. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków, o których mowa w ust. 1 pkt. 1.2 lit. c), w odniesieniu do zamówienia lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.
4. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów zobowiązany będzie udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.
5. Zamawiający oceni, czy udostępniane Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę

spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz zbada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13)–22) i art. 24 ust. 5 ustawy.

6. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w ust. 3, nie potwierdzają spełnienia przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego:

- 1) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
- 2) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w ust. 3.

7. Wykonawca, który polega na sytuacji ekonomicznej lub finansowej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą na skutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

8. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, na zasadach określonych w art. 22 a ust. 1 uPzp, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia, oraz spełnienia, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu, zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o których mowa w Rozdziale IX ust.1.

VII. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1) wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;
- 2) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181–188, art. 189a, art. 218–221, art. 228–230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270–309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny (Dz. U. poz. 553, z późn. zm.[7] lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny,
 - c) skarbowe,
 - d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
- 3) wykonawcę, 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 2);
- 4) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca 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;
- 5) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
- 6) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 7) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 8) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło,

- agencji lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
- 9) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
 - 10) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2015 r. poz. 1212, 1844 i 1855 oraz z 2016 r. poz. 437 i 544);
 - 11) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 12) wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), złożyli odrębne oferty, oferty częściowe, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Dodatkowo Zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawcy, w oparciu o przesłankę z art. 24 ust. 5 pkt 1 uPzp, tj. w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. - Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2015 r. poz. 978, 1259, 1513, 1830 i 1844 oraz z 2016 r. poz. 615) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. - Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2015 r. poz. 233, 978, 1166, 1259 i 1844 oraz z 2016r. poz. 615).

VIII. PODWYKONAWCY

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
2. Jeżeli powierzenie podwykonawcy wykonania części zamówienia następuje w trakcie jego realizacji, Wykonawca na żądanie Zamawiającego, przedstawi oświadczenie, o którym mowa w art. 25 a ust. 1 uPzp wobec tego podwykonawcy.
3. Jeżeli Zamawiający stwierdzi, że wobec danego podwykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia, Wykonawca zobowiązany jest zastąpić tego podwykonawcę lub zrezygnować z powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy.
4. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcy nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.
5. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu, zamieszcza informację o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w Rozdziale IX ust. 3 pkt 3.1. SIWZ.
6. W przypadku, gdy Wykonawca zamierza realizować przedmiot zamówienia z udziałem podwykonawców Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.

IX. WYKAZ WYMAGANYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA

1. **Do oferty każdy Wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w SIWZ. Oświadczenie musi być złożone na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonego zgodnie z wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, zwanego dalej również „JEDZ”. Wzór**

oświadczenia stanowi **Załącznik nr 5 do SIWZ**. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

UWAGA:

Zamawiający informuje, że w celu ułatwienia wypełnienia JEDZ, Urząd Zamówień Publicznych udostępnił „Instrukcję wypełniania Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia” na stronie internetowej pod adresem:

<https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>

Forma dokumentu:

Oświadczenie, o którym mowa powyżej powinno być wypełnione zgodnie z instrukcją UZP oraz musi być złożone w formie oryginału.

2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców oświadczenie, o którym mowa w ust. 1 składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie te ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia wymagane jest ustanowienie pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
3. Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa oświadczenie o którym mowa w ust. 1 dotyczące tych podmiotów.
4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia – w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także oświadczenie o którym mowa w ust. 1 dotyczące tych podmiotów. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b uPzp polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a uPzp, Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w Rozdz. IX ust. 1 SIWZ. Zamawiający żąda przedstawienia ww. dokumentów także dotyczących podwykonawcy, któremu Wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a uPzp.
5. **Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy, zobowiązany jest przekazać Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy. Wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 3 do SIWZ**. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.**

Forma dokumentu:

Oświadczenie, o którym mowa powyżej musi być złożone w formie oryginału.

6. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w terminie **10 dni**, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:
 - 1) w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:
 - a) **aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13-14 ustawy** (zob. Rozdział VII ust. 1 pkt 2) i ust. 1 pkt 3) SIWZ), wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
 - b) **aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 21 ustawy** (zob. Rozdział VII ust. 1 pkt 10) SIWZ), wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
 - c) **zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat

tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;

- d) **zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Ubezpieczenia Społecznego** albo innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
 - e) **odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej**, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy.
- 2) w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca składa:
- a) **Certyfikat CE wystawiony przez jednostkę notyfikowaną** – *dot. zadania nr 5, zadania nr 7 (dla wyrobów jałowych) i zadania nr 8 (dla rękawic sterylnych)*;
 - b) **Deklaracja Zgodności** - *dot. zadania nr 5, zadania nr 7 i zadania nr 8 dla poz. od 1 do 10*;
 - c) **Wpis/ zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych** – *dot. zadania nr 5, zadania nr 7 (z wymienieniem spełnianych norm, w tym 13795 1-3.)*;
 - d) **Raport walidacji procesu sterylizacji potwierdzający sterylizację parą wodną** – *dot. zadania nr 5, poz. nr 17, 18, 19, 20, 32, 33, 34*;
 - e) **Raport z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji wykonywanej z określoną częstotliwością zgodnie z normą PN-EN ISO 11135-1 2009** – *dot. zadania nr 7*;
 - f) **Raporty z badań na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671** - *dot. zadania nr 8 (dla rękawic sterylnych)*;
 - g) **Oświadczenie, że wyroby są wolne od ftalanów**- *dot. zadania nr 13*.
 - h) **Oświadczenie potwierdzające kompatybilność zaoferowanych wyrobów z posiadanymi wstrzykiwaczami kontrastu** – *dot. zadania nr 13*.
 - i) **Oświadczenie potwierdzające utrzymanie sterylności wody przez okres 30 dni po otwarciu** - *dot. zadania nr 10 poz.2*.

Forma dokumentów:

Dokumenty, o których mowa w ust. 6, muszą być złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

7. Powołując się na art. 24aa. ustawy Zamawiający najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Jeżeli Wykonawca ten uchylał się będzie od zawarcia umowy, Zamawiający zbada, czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu Wykonawca, który złożył ofertę najwyżej ocenioną spośród pozostałych ofert.
8. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów:
- 1) o których mowa w ust. 6 pkt 1) lit. a) i b) 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 lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy. (Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert);

- 2) o których mowa w ust. 6 pkt 1) lit. c) - e) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert);
 - b) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert).
9. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 8, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.
10. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w ust. 6 pkt 1 lit. a) i b), składa dokument, o którym mowa w ust. 8 pkt 1, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby.
11. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w ust. 6 w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnymi i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez Wykonawcę oświadczenia lub dokumenty. Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.
12. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w ust. 6, które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez Zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy, Zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy, korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne.
13. W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126).
14. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w ust. 1, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
15. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski. Dokumenty inne niż oświadczenia, o których mowa w ust. 14 składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej.

X. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

1. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale IX niniejszej SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania, o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy PZP), dla których Prawodawca przewidział wyłącznie formę pisemną.
2. Wszelką korespondencję kierowaną przez Wykonawców do Zamawiającego należy opisać numerem sprawy: **25/ZP/16**.
3. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres: **Wojskowy Instytut Medycyny Lotniczej, ul. Krasieńskiego 54/56, 01 – 755 Warszawa**.
4. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę drogą elektroniczną winny być kierowane na adres: bstos@wiml.waw.pl, a faksem na nr **261 852 715**.
5. Osoby upoważnione do kontaktów z Wykonawcami: mgr Beata Stoś tel. 261 852 309, poniedziałek – piątek, 08.00 – 15.00.
6. W przypadku przekazania oświadczenia, wniosku lub zawiadomienia za pomocą poczty elektronicznej albo faxu, druga strona na żądanie strony przekazującej, niezwłocznie potwierdza fakt jego otrzymania.
7. Nie udziela się żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania.
8. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ będzie zamieszczana na stronie internetowej zamawiającego: www.wiml.waw.pl
9. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności z tytułu:
 - 1) okoliczności wynikających z niewłaściwego zabezpieczenia lub opisanie przez Wykonawcę koperty, w której znajduje się składana przez niego oferta lub zmiana oferty;
 - 2) okoliczności wynikających z niewłaściwego zabezpieczenia przez Wykonawcę informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji;
 - 3) nieotrzymania przez Wykonawcę informacji związanych z prowadzonym postępowaniem w przypadku wskazania przez Wykonawcę w ofercie błędnego adresu, numeru telefonu, faxu, adresu e-mail lub numeru sprawy;
 - 4) okoliczności wynikających z błędnego wskazania przez Wykonawcę w ofercie informacji dotyczących „rachunku prowadzonego w banku” oraz „numeru konta”, na który należy zwrócić wadium wniesione w pieniądzu.
10. Zamawiający informuje, że przepisy ustawy nie pozwalają na jakikolwiek inny kontakt - zarówno z Zamawiającym jak i osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami - niż wskazany w niniejszym rozdziale SIWZ. Oznacza to, że Zamawiający nie będzie reagował na inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na kontakt telefoniczny lub/i osobisty w swojej siedzibie.

XI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Zamawiający wymaga wniesienia wadium w następujących kwotach:

zadanie nr 1:	1 570,00 zł
zadanie nr 2:	650,00 zł
zadanie nr 3:	2 560,00 zł
zadanie nr 4:	1 356,00 zł
zadanie nr 5:	2 954,00 zł

zadanie nr 6:	665,00 zł
zadanie nr 7:	741,00 zł
zadanie nr 8	1 917,00 zł
zadanie nr 9	62,00 zł
zadanie nr 10	720,00 zł
zadanie nr 11	1 638,00 zł
zadanie nr 12	743,00 zł
zadanie nr 13	739,00 zł
zadanie nr 14:	638,00 zł

2. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert.
3. Za termin wniesienia wadium w formie pieniądza uznaje się datę wpływu środków na rachunek bankowy Zamawiającego.
4. Termin wniesienia wadium upływa **07.03.2017r. o godz. 10.00**. Oznacza to, że w momencie otwarcia ofert na koncie Zamawiającego musi znaleźć się odpowiednia wartość wadium.
5. Wadium musi obejmować okres związania ofertą.
6. Wykonawca, który nie zabezpieczy oferty akceptowalną formą wadium, zostanie przez Zamawiającego wykluczony z postępowania.
7. Wadium może być wnoszone:
 - a) w pieniądzu,
 - b) w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
 - c) w gwarancjach bankowych,
 - d) w gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - e) w poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dn. 09.11.2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 2007r. Nr 42, poz.275 z późn. zm.).
8. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego: PEKAO S.A., nr konta: **35 1240 6247 1111 0000 4976 2110**. W takim wypadku zaleca się wypełnienie druku zawierającego informację o banku i nr konta, na które Zamawiający zwróci wadium – **załącznik nr 6 do SIWZ**.
9. W przypadku wnoszenia wadium w innej formie niż pieniądz, oryginał dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium należy złożyć nie później niż przed upływem terminu składania ofert. W tym przypadku właściwego dokumentu nie należy łączyć w sposób trwały z ofertą (np. złożyć w oddzielnej kopercie). Jeżeli dokument potwierdzający wniesienie wadium będzie sporządzony w innym języku niż język polski, Wykonawca złoży tłumaczenie tego dokumentu na język polski potwierdzone przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem.
10. Wnoszone jako wadium poręczenie lub gwarancja muszą być bezwarunkowe, płatne na każde wezwanie Zamawiającego oraz muszą obejmować odpowiedzialność za wszystkie przypadki powodujące utratę wadium przez Wykonawcę, określone w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy, a także obejmować cały okres związania ofertą określony w SIWZ.
11. Wnoszone wadium musi być oznaczone dopiskiem: **„Wadium w postępowaniu na dostawę opatrunków i materiałów medycznych – znak sprawy: 25/ZP/16”**.
12. Zamawiający dokona zwrotu wadium zgodnie z warunkami określonymi w art. 46 ustawy.
13. Zamawiający zatrzymuje wadium w wyniku okoliczności, o których mowa w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy.

XII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Termin związania ofertą wynosi **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

3. Odmowa wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą nie powoduje utraty wadium.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Oferta powinna zawierać następujące dokumenty i oświadczenia:
 - 1) **formularz ofertowy**, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do SIWZ (Wykonawca może złożyć ofertę na własnym formularzu, jednak złożona oferta musi zawierać wszelkie informacje wymagane w SIWZ i wynikające z zawartości formularza oferty;
 - 2) **formularz cenowy**, którego wzór stanowi załącznik nr 2 do SIWZ (Wykonawca może złożyć ofertę na własnym formularzu, jednak złożona oferta musi zawierać wszelkie informacje wymagane w SIWZ i wynikające z zawartości formularza cenowego;
 - 3) **oświadczenia** wskazane w Rozdziale IX ust. 1 – 4 SIWZ.
 - 4) pełnomocnictwo do podpisania oferty, o ile umocowanie do dokonania przedmiotowej czynności nie wynika z dokumentów rejestrowych, złożone w formie oryginału lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez notariusza;
 - 5) zobowiązanie podmiotu trzeciego, jeśli Wykonawca polega na zasobach lub sytuacji podmiotu trzeciego, jeżeli Wykonawca polega na zasobach lub sytuacji innego podmiotu. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie miał rzeczywisty dostęp do zasobów tych podmiotów w zakresie niezbędnym do należytego wykonania zamówienia, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia. Z treści załączonych dokumentów powinien wynikać:
 - a) zakres dostępnych wykonawcy zasobów innego podmiotu,
 - b) sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia,
 - c) zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia,
 - d) czy inne podmioty, na zdolności, których wykonawca powołuje się w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizują usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
2. Oferta powinna zostać przygotowana zgodnie z wymogami zawartymi w niniejszej SIWZ, w języku polskim i w formie pisemnej. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert w formie elektronicznej.
3. Jeżeli Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy. Stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub w postaci kopii poświadczonej notarialnie należy dołączyć do oferty.
4. Oferta powinna być sporządzona czytelnym pismem. Zaleca się sporządzenie oferty na komputerze lub maszynie do pisania.
5. Oferta powinna zostać przygotowana zgodnie z wymogami zawartymi w niniejszej SIWZ, w języku polskim i w formie pisemnej. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert w formie elektronicznej.
6. Jeżeli Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy. Stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub w postaci kopii poświadczonej notarialnie należy dołączyć do oferty.
7. Oferta powinna być sporządzona czytelnym pismem. Zaleca się sporządzenie oferty na komputerze lub maszynie do pisania.

8. Strony oferty powinny być ponumerowane i zabezpieczone przed zdekompletowaniem (np. zszyte lub zbindowane).
9. Oferta musi być umieszczona w zaklejonej kopercie. Koperta musi posiadać następujące oznaczenia:
 - **OFERTA NA DOSTAWĘ OPATRUNKÓW I MATERIAŁÓW MEDYCZNYCH**
 - **NIE OTWIERAĆ PRZED 07.03.2017r. godz. 11.00,**
 - **NAZWA I ADRES WYKONAWCY,**
 - **NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO: WIML, ul. Krasińskiego 54/56, 01 – 755 Warszawa – PUNKT EWIDENCYJNY WIML bud. nr 2, pok. nr 37**

UWAGA:

Złe oznakowanie koperty może być przyczyną otwarcia jej przed upływem terminu składania ofert. W takim przypadku oferta zostanie potraktowana jako oferta handlowa, a nie oferta w rozumieniu ustawy i nie będzie brana pod uwagę w chwili otwarcia ofert w niniejszym postępowaniu. W przypadku wysłania koperty kurierem na opakowaniu firmy kurierskiej należy bezwzględnie umieścić informację, że jest to **OFERTA w postępowaniu na: „Dostawę opatrunków i materiałów medycznych”**.

10. Oferta musi być podpisana zgodnie z art. 78 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. z 2016 r. poz. 380 ze zm.), czyli musi być opatrzona własnoręcznym podpisem Wykonawcy lub osoby przez niego upoważnionej. Podpis musi być czytelny, pozwalający na identyfikację osoby podpisującej ofertę. Obok złożonego nieczytelnego podpisu powinna być przystawiona pieczęć zawierająca imię i nazwisko osoby podpisującej ofertę. W sytuacji, gdy Wykonawca nie posiada pieczęć imiennej, powinien na dokumentach złożyć własnoręczny podpis, z którego jednoznacznie wynika brzmienie nazwiska umożliwiające identyfikację osoby składającej podpis.
11. Wszelkie poprawki w treści oferty muszą być parafowane przez osobę podpisującą ofertę.
12. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną ofertę przed terminem składania ofert określonym w niniejszej SIWZ. Oświadczenie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty powinno być dostarczone w zamkniętej kopercie zaadresowanej do Zamawiającego opatrzonej napisem: **„Dostawa opatrunków i materiałów medycznych”** oraz pełną nazwą i adresem Wykonawcy i oznaczonej dodatkowo napisem odpowiednio „ZMIANA” lub „WYCOFANIE”. Do oświadczenia o zmianie lub wycofaniu oferty wykonawca dołączy stosowne dokumenty, potwierdzające, że oświadczenie o zmianie lub wycofaniu zostało podpisane przez osobę uprawnioną do reprezentowania wykonawcy.
13. Jeżeli Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy. Stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub w postaci kopii poświadczonej notarialnie należy dołączyć do oferty.
14. **Oferta powinna być podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, a wszystkie jej strony parafowane. Jeżeli uprawnienie do reprezentacji osoby podpisującej ofertę nie wynika z załączonego dokumentu rejestrowego, do oferty należy dołączyć także pełnomocnictwo w oryginale lub w postaci kopii poświadczonej notarialnie.**
15. Jeżeli upoważnienie do podpisywania oferty, oświadczeń, reprezentowania Wykonawcy/Wykonawców w postępowaniu i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty wynika z pełnomocnictwa – winno być ono udzielone (podpisane) przez osobę/osoby uprawnione zgodnie z wpisem do właściwego rejestru, oraz dołączone do oferty. Pełnomocnictwo musi być złożone w formie oryginału lub kopii potwierdzonej notarialnie.
16. W ofercie Wykonawca podaje:
 - a) wartość netto oraz wartość brutto za realizację przedmiotu zamówienia obliczoną zgodnie ze wskazówkami zawartymi w formularzu cenowym;
 - b) wyrażony w dniach termin płatności wynagrodzenia za realizację przedmiotu zamówienia;
 - c) wyrażony w dniach roboczych, termin dostawy częściowej. Przez dni robocze rozumie się dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy
17. Elementy oferty, które Wykonawca zamierza zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) **powinny zostać umieszczone w odrębnej,**

zaklejonej kopercie, opisanej „*tajemnica przedsiębiorstwa*” dołączonej do oryginału oferty. Wykonawca w treści oferty, powinien umieścić, we właściwym dla zastrzeżonego dokumentu miejscu, informację, że jest on zastrzeżony oraz wykazać, że zastrzeżony dokument stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa. Stosownie do powyższego, jeśli Wykonawca nie dopełni ww. obowiązków wynikających z ustawy, Zamawiający będzie miał podstawę do uznania, że zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa jest bezskuteczne i w związku z tym potraktuje daną informację, jako niepodlegającą ochronie i niestanowiącą tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

18. Zastrzeżenie informacji, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji będzie traktowane jako bezskuteczne i skutkować będzie zgodnie z uchwałą SN z 20 października 2005 (sygn. III CZP 74/05) ich odtajnieniem.
19. Zgodnie z art. 91 ust. 3a uPzp **Wykonawca składając ofertę, informuje Zamawiającego**, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

XIV. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Warszawie ul. Krasińskiego 54/56 bud. nr 2 w **Punkcie Ewidencyjnym WIML, pokój nr 37**, nie później niż do dnia **07.03.2017r.** do godz. **10.00**.
2. **Miejsce, data i godzina dostarczenia przesyłki z ofertą za pośrednictwem poczty, nie może przekraczać terminów wskazanych w pkt. XIV ppkt. 1.**
3. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy bez otwierania.
4. Otwarcie ofert nastąpi dnia **07.03.2017r.** o godz. **11.00** w siedzibie Zamawiającego w Warszawie ul. Krasińskiego 54/56 budynek nr 5, sala konferencyjna (parter).
5. Wykonawcy oraz osoby trzecie mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
6. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy.
7. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie www.wiml.waw.pl informacje dotyczące:
 - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - 2) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,
 - 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

XV. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena oferty zostanie podana przez Wykonawcę na formularzu ofertowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ i będzie wynikać z wypełnionego we wszystkich pozycjach formularza cenowego, stanowiącego załącznik nr 2 do SIWZ.
2. Sposób obliczenia ceny: **ilość x cena jednostkowa netto = wartość netto + VAT% = wartość brutto.**
3. Zaoferowana cena musi być podana w walucie polskiej, określona w sposób jednoznaczny i ostateczny, zawierać wszelkie oferowane przez Wykonawcę upusty i rabaty, z uwzględnieniem wszystkich kosztów związanych z realizacją umowy o zamówienie publiczne.
4. Wszystkie wartości powinny być liczone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
5. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą dokonywane będą w złotych polskich.
6. Cena oferowana przez Wykonawcę jest ostateczna, nie podlega negocjacom i obowiązuje przez cały okres obowiązywania umowy.
7. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, ma obowiązek poinformować Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

8. Wykonawca zagraniczny, którego dotyczą przepisy ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. 2016 r., poz. 710 z późn. zm.) dotyczące wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, oblicza cenę oferty bez uwzględnienia w niej kwoty należnego podatku VAT, w formularzu podając wyłącznie wartość netto, Zamawiający w takim przypadku zastosuje zapisy ust. 7.
9. Wykonawca zagraniczny, w przypadku dostawy objętej przepisami rozporządzenia Rady (EWG) nr 2913/92 z dnia 12 października 1992 r. ustanawiającego Wspólnotowy Kodeks Celny (Dz.U.UE.L.1992.302.1 ze zm.) oraz ustawy z dnia 19 marca 2004 r. Prawo celne (Dz. U. 2015 r. poz. 858 ze zm.), kalkuluje cenę oferty bez uwzględnienia należnych w Polsce należności przywozowych (cło). Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do obowiązku uiszczenia należności przywozowych, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny należności przywozowe, które miałyby wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, poinformuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku uiszczenia opłat przywozowych, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do obowiązku uiszczenia tychże opłat, oraz wskazując ich wartość bez kwoty opłat przywozowych (cło).
10. Ocenie podlegać będzie cena brutto oferty.

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

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie kierował się kryteriami (osobno dla każdego zadania):

Cena	60% (60 pkt)
Termin płatności	20% (20 pkt)
Termin dostawy częściowej	20% (20 pkt)
Razem	100% (100pkt)

2. W kryterium Cena (C) najwyższą liczbę punktów, tj. 60 pkt., otrzyma oferta Wykonawcy, który zaproponuje najniższą cenę brutto spośród zakwalifikowanych ofert, a każda następna według poniższego wzoru:

$$C = \frac{\text{najniższa oferowana cena brutto spośród zakwalifikowanych ofert}}{\text{cena brutto badanej oferty}} \times 60 \text{ pkt.}$$

3. W kryterium Termin płatności (Tp) oferta może uzyskać maksymalnie 20 pkt. Najwyższą liczbę punktów tj. 20 pkt, otrzyma oferta zawierająca najdłuższy termin płatności, pozostali odpowiednio mniej, zgodnie z poniższym opisem:

Termin płatności do 14 dni:	5 pkt.
Termin płatności od 15 do 21 dni:	10 pkt.
Termin płatności od 22 do 30 dni:	20 pkt.

- 1) Zamawiający wymaga minimum 14 - dniowego i maksimum 30 - dniowego terminu płatności liczonego od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury.
- 2) W przypadku braku wpisania w ofercie terminu płatności lub wpisania mniej niż 14 dni oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 2) ustawy Pzp.
- 3) W przypadku podania wartości większej niż dopuszczalna maksymalna wartość (powyżej 30 dni) Zamawiający nie przyzna dodatkowych punktów, a do obliczeń (i do umowy z Wykonawcą) przyjmie maksymalną dopuszczalną wartość.

4. W kryterium Termin dostawy częściowej (Td) oferta może uzyskać maksymalnie 20 pkt. Najwyższą liczbę punktów tj. 20 pkt, otrzyma oferta zawierająca najkrótszy termin dostawy częściowej, pozostali odpowiednio mniej, zgodnie z poniższym opisem:

Termin dostawy częściowej do 3 dni roboczych: 20 pkt.

Termin dostawy częściowej od 4 do 5 dni roboczych: 10 pkt.

- 1) Termin dostawy (poszczególnych dostaw) nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia.
 - 2) W przypadku braku wpisania w ofercie terminu dostawy częściowej lub wpisania więcej niż 5 dni roboczych oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 2) ustawy Pzp.
5. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta nie podlegająca odrzuceniu i ta, która uzyska najwyższą sumę punktów przyznanych w kryterium ceny, terminu płatności i terminu dostawy częściowej.
6. Ocena będzie dokonana z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
7. Proponowane ceny nie podlegają zmianom ani negocjacjom.
8. Wybór najkorzystniejszej oferty: końcowa punktacja zostanie obliczona jako suma punktów kryterium pierwszego, kryterium drugiego i kryterium trzeciego.

XVII. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w ustawie oraz w niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru.
2. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Umowa taka winna określać strony umowy, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdemu z nich, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania konsorcjum (obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi), wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy konsorcjum przez któregośkolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.
3. W celu zawarcia umowy Wykonawca zobowiązany będzie przedstawić wykaz podwykonawców (jeżeli dotyczy), który będzie stanowił załącznik do umowy.

XVIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

1. Zamawiający nie wymaga od Wykonawcy wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XIX. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH

1. Umowa zostanie zawarta zgodnie ze wzorem określonym w – załączniku nr 4 do SIWZ.
2. Rozliczenia prowadzone będą w walucie polskiej (PLN).

XX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy jak dla postępowań powyżej kwoty określonej przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy.

XXI. MOŻLIWOŚCI ZMIAN ZAWARTEJ UMOWY DOKONYWANE ZA ZGODĄ ZAMAWIAJĄCEGO

1. Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia istotnych zmian do treści zawartej umowy, w szczególności w zakresie terminu realizacji zamówienia, wynagrodzenia wykonawcy, specyfikacji zamawianych towarów lub warunków wykonania, w następujących przypadkach:
 - a) zmiany terminu realizacji umowy, w szczególności w przypadku niewykorzystania całej wartości umowy lub w przypadku wystąpienia nieprzewidzianych okoliczności, z przyczyn niezależnych od Zamawiającego lub Wykonawcy, nie dłużej jednak niż o 3 miesiące;
 - b) zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach asortymentowych (nie więcej niż 20% w poszczególnych pozycjach), przy czym cena jednostkowa danego asortymentu i całkowita wartość przedmiotu umowy nie mogą ulec zmianie;
 - c) zmiany przepisów dotyczących zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmiana ulegnie wyłącznie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana cen nastąpi od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów prawa.
 - d) zmian w przypadku wycofania asortymentu z produkcji, wstrzymania produkcji lub wystąpienia przejściowego braku artykułu z przyczyn leżących po stronie producenta - możliwość zaoferowania innego produktu o nie gorszych parametrach, w cenach nie przekraczających cen określonych w umowie;
 - e) zmiany cen jednostkowych asortymentu objętego umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny wynikającej z umowy (formularza cenowego);
 - f) zmiany zakresu przedmiotu zamówienia powierzonego podwykonawcom;
 - g) zmiany w zakresie danych identyfikujących Stronę umowy, takich jak np. firma, adres, osoby upoważnione do kontaktów/odbioru lub inne zapisy dotyczące wskazania Stron
 - h) siły wyższej;
2. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

XXII. ZAŁĄCZNIKI:

Załącznik nr 1 - Formularz ofertowy

Załącznik nr 2 - Formularz cenowy

Załącznik nr 3 - Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Załącznik nr 4 - Wzór umowy

Załącznik nr 5 - Jednolity europejski dokument zamówienia

Załącznik nr 6 – druk zawierający informację o banku i nr konta, na które Zamawiający zwróci wadium

W sprawach nienormowanych niniejszą SIWZ ma zastosowanie Ustawa: „Prawo Zamówień Publicznych” oraz Kodeks Cywilny

pieczęć Wykonawcy

.....
(imię i nazwisko osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

.....
(telefon/ fax wykonawcy/ e-mail)

NIP....., REGON.....

FORMULARZ OFERTOWY

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę opatrunków i materiałów medycznych, nr sprawy: 25/ZP/16:

Ja (imię i nazwisko) reprezentując

Wykonawcę (nazwa i adres)

.....
w imieniu reprezentowanego przeze mnie Wykonawcy oświadczam, że Wykonawca:

1. Oferuje wykonanie przedmiotu zamówienia określonego w SIWZ za cenę* (niepotrzebne pozycje skreślić):

Zadanie nr 1 – MATERIAŁY OPATRUNKOWE (A)

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 2 – GĄBKA I GAZA HEMOSTATYCZNA

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 3 – STRZYKAWKI, IGŁY I RÓŻNE MATERIAŁY MEDYCZNE

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 4 – IGŁY I ZESTAWY DO ZNIECZULEŃ

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 5 – MATERIAŁY OPATRUNKOWE (B)

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 6 – KOMPRESY WŁÓKNINOWE I ZESTAWY CHIRURGICZNE

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 7 – KOMPRESY I INNE MATERIAŁY OPATRUNKOWE

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 8 – RĘKAWICE CHIRURGICZNE I DIAGNOSTYCZNE

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 9 – CEWNIK FOLEY

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 10 – RURKI INTUBACYJNE

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 11 – MATERIAŁY MEDYCZNE (A)

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 12 – MATERIAŁY MEDYCZNE (B)

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 13 – MATERIAŁY MEDYCZNE (C)

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

Zadanie nr 14 – MATERIAŁY MEDYCZNE (D)

Wartość netto:

(słownie :)

Wartość brutto:

(słownie :)

3. Oferuje przedmiot zamówienia spełniający wszystkie wymagania opisane przez Zamawiającego w SIWZ.
4. Oferuje **termin płatności** dni (przy czym termin ten nie może być krótszy niż 14 dni i dłuższy niż 30 dni od daty otrzymania, przez Zamawiającego, prawidłowo wystawionej faktury).
5. Oferuje **termin dostawy częściowej** dni roboczych* (należy wskazać ilość dni roboczych wspólną dla wszystkich dostaw częściowych).
6. Wymagany termin realizacji zamówienia dla każdej części: **12 miesięcy od dnia podpisania umowy.**
7. Termin ważności dostarczonych materiałów nie będzie krótszy niż 12 miesięcy.
8. Informuje, że wybór oferty:
 - a) nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług*;
 - b) będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, w zakresie następujących towarów i usług* (niepotrzebne skreślić, a wymagane pola uzupełnić jeśli dotyczy):

L.p.	Nazwa towaru	Wartość towaru netto (bez podatku VAT)

9. Uważa się za związanego niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ.
10. Zapoznał się z warunkami postępowania oraz wzorem umowy i akceptuje warunki postępowania oraz warunki opisane we wzorze umowy.
11. Oświadcza, że w przypadku wyboru oferty zobowiązuje się do podpisania umowy bez wnoszenia zastrzeżeń, w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
12. **Oświadcza, że zamówienie wykona w całości samodzielnie/ następujące części zamówienia powierzy podwykonawcom** *(niepotrzebne skreślić, a wymagane pola uzupełnić jeśli dotyczy):

Część przedmiotu zamówienia powierzana do wykonania podwykonawcy	Nazwa podwykonawcy

13. Zgodnie z Rozdz. IX ust. 11 SIWZ wskazuje dostępność poniżej wskazanych oświadczeń lub dokumentów w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych:

Nazwa oświadczenia lub dokumentu (lub odpowiednie odesłanie do dokumentu wymaganego w SIWZ np. Rozdz. IX ust.6 SIWZ)	Adres strony internetowej ogólnodostępnej i bezpłatnej bazy danych

14. Informacje dotyczące Wykonawcy:

Informacje ogólne ¹ :	Odpowiedź ² :
Czy Wykonawca jest małym przedsiębiorstwem?	☐ Tak ☐ Nie
Czy Wykonawca jest średnim przedsiębiorstwem ?	☐ Tak ☐ Nie

15. Ofertę niniejszą składa na kolejno ponumerowanych stronach.
 16. Oświadcza, że informacje i dokumenty wymienione w,
 zawarte na stronach od do stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11
 ustawy z dnia 16 kwietnia 2003r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i zastrzega, że nie mogą
 być udostępnione.**

*** Jeżeli Wykonawca zastrzeże informacje w Ofercie jako tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy
 o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji musi wykazać, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.*

17. W przypadku wyboru naszej oferty, osobami uprawnionymi do reprezentowania Wykonawcy przy
 podpisaniu umowy będą:

- 1) (imię i nazwisko) (zajmowane stanowisko).....
 2) (imię i nazwisko)..... (zajmowane stanowisko).....

Załącznikami do niniejszego formularza stanowiącymi integralną część oferty są:

1.
 2.
 (...)

_____, dnia _____

¹ 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

² Zaznaczyć właściwe.

podpisy osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

Wykonawca:

.....

.....

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

reprezentowany przez:

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 23) ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych
(dalej uPzp)

DOTYCZĄCE PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ

Oświadczam że:

1. **nie należę *)** do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 uPzp.
2. **należę*)** do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 uPzp wraz z następującymi uczestnikami postępowania:
.....

_____, dnia _____

podpisy osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

*)niepotrzebne skreślić

(WZÓR)
UMOWA NR

W dniu w Warszawie, pomiędzy:

Wojskowym Instytutem Medycyny Lotniczej wpisanym przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod nr KRS 0000180451, mającym swoją siedzibę w Warszawie, kod pocztowy 01-755, przy ul. Krasińskiego 54/56, (NIP 118-00-59-744, REGON 010132188) zwanym dalej „Zamawiającym”,
reprezentowanym przez: **plk dr hab. n. med. Ewelina ZAWADZKA-BARTCZAK – Dyrektor**

a:

.....
zwanym dalej „Wykonawcą”,
reprezentowanym przez:

łącznie zwane dalej Stronami,

w wyniku przeprowadzenia, na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015, poz. 2164 z późn. zm.), nazywanej dalej: „ustawą”, w trybie przetargu nieograniczonego, postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę opatrunków i materiałów medycznych**, została zawarta Umowa o następującej treści:

Zapisy umowy do uzupełnienia/modyfikacji przed podpisaniem umowy, w zależności od tego, którego (-ych) zadań będzie dotyczyć umowa.

§ 1
PRZEDMIOT UMOWY

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego na **dostawę opatrunków i materiałów medycznych, numer sprawy: 25/ZP/16**
2. Przedmiotem umowy jest dostawa i przeniesienie własności: (**zadanie nr ...**) – zgodnie ze złożoną ofertą stanowiącą załącznik nr 1 do umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot niniejszej umowy jest nowy i nieużywany.
4. Wykonawca oświadcza, że dostarczany przedmiot niniejszej umowy będzie wolny od jakichkolwiek wad fizycznych i prawnych oraz roszczeń osób trzecich.
5. Wykonawca potwierdza, że oferowany przedmiot umowy w dniu składania ofert nie był przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży.

§ 2
WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Za wykonanie przedmiotu Umowy o którym mowa w § 1 Wykonawca otrzyma wynagrodzenie, wg cen jednostkowych określonych w złożonej ofercie cenowej.
 2. Wartość netto umowy wynosi: PLN (słownie:).
 3. Wartość brutto umowy wynosi: PLN (słownie:).
- *Jeżeli umowa zawierana jest z Wykonawcą, który złożył ofertę, której wybór prowadzi do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, podaje się kwotę netto.*
4. Rozliczenie finansowe dostawy nastąpi, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT w formie papierowej oraz elektronicznej (poczta e-mail na adres: apteka@wiml.com.pl), która zostanie

zapłacona w ciągu dni od daty otrzymania jej przez Zamawiającego. W przypadku dołączenia do dostawy tylko dokumentu WZ, Wykonawca niezwłocznie prześle fakturę pocztą lub drogą e-mail na adres: apteka@wiml.com.pl.

5. Wynagrodzenie będzie wypłacane sukcesywnie wraz z realizacją kolejnych dostaw częściowych.
6. Stosownie do treści art. 142 ust. 5 ustawy, wynagrodzenie Wykonawcy może ulec zmianie, w przypadkach wskazanych w § 5 umowy.
7. Wynagrodzenie Wykonawcy obejmuje wszystkie koszty realizacji przedmiotu Umowy z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków, w tym również koszty transportu i rozładowania.
8. Za datę płatności przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego płatnika.
9. Wypłata wynagrodzenia zostanie dokonana w złotych polskich.
10. Płatności na rzecz Wykonawcy mogą zostać pomniejszone o naliczone kary umowne, jeżeli taka forma zapłaty kary umownej zostanie wybrana przez Zamawiającego, zgodnie z § 4 ust. 2.

§ 3

TERMIN I WARUNKI WYKONANIA

1. Wykonawca, będzie realizował dostawy przez okres **12 miesięcy od dnia podpisania umowy** tj. od dnia do dnia na podstawie zamówień przesłanych faksem na nr lub pocztą elektroniczną na adres: (w szczególnych przypadkach telefonicznie) w terminie do **dni roboczych** od dnia otrzymania zamówienia.
2. Wykonawca dostarczy towar będący przedmiotem umowy do siedziby Zamawiającego, bezpośrednio do Apteki Zamawiającego, w dni robocze od godz. 8.00 do godz. 14.00. Wszystkie dostawy realizowane będą wraz z rozładunkiem, siłami i na koszt Wykonawcy oraz organizowanym przez niego transportem. Przez dni robocze rozumie się dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
3. Wykonawca zapewnia: przechowywanie przedmiotu dostawy w hurtowni i transport w odpowiednim opakowaniu oraz w odpowiednich warunkach – zgodnie z zaleceniami producenta, ulotkę w języku polskim zawierającą wszystkie informacje niezbędne dla każdego użytkownika.
4. Wykonawca przez okres obowiązywania umowy będzie dostarczał (na wezwanie) Zamawiającemu aktualne świadectwa rejestracji produktów leczniczych, karty danych technicznych, prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji objętej przedmiotem umowy.
5. Zamówienie w imieniu Zamawiającego składa (w sposób wskazany w ust.1) Kierownik Apteki lub osoba przez niego upoważniona.
6. W przypadku nie zrealizowania częściowego zamówienia w terminie o którym mowa w ust.1 Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców przedmiotu zamówienia.
7. Osobami odpowiedzialnymi za odbiór towaru są pracownicy Apteki Zamawiającego.
8. Zamawiający dokona odbioru ilościowego i jakościowego towaru w siedzibie Zamawiającego potwierdzając pieczęcią firmową i podpisem na fakturze – przyjęty towar.
9. W przypadku stwierdzenia przy odbiorze braków jakościowych lub niezgodności dostarczonego towaru z zamówieniem, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia takiej dostawy oraz żądać dostarczenia w ciągu 2 dni roboczych towaru wolnego od wad jakościowych i w pełni zgodnego ze złożonym zamówieniem.
10. W przypadku braku materiału zaoferowanego w umowie przetargowej przez Wykonawcę, Wykonawca jest każdorazowo zobowiązany do przesłania do Zamawiającego pisma wyjaśniającego o braku wraz z uzasadnieniem i propozycją zamienników.
11. Zamawiający zobowiązany jest powiadomić na piśmie Wykonawcę o stwierdzonych wadach i brakach jakościowych dostarczonego towaru, najpóźniej w ciągu 7 dni od daty wykonania dostawy. Sprawdzenie jakości towaru przez Zamawiającego nie ma wpływu na odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu wad i różnic ilościowych ujawnionych w późniejszym okresie.
12. W przypadku uzasadnionej reklamacji, Wykonawca jest zobowiązany wymienić towar wadliwy na wolny od wad lub uzupełnić braki ilościowe, na własny koszt, w terminie uzgodnionym wspólnie przez przedstawicieli obu Stron, z tym że nie może on być dłuższy niż 3 dni robocze, licząc od

- momentu otrzymania powiadomienia przez Wykonawcę. Okres gwarancji towaru wolnego od wad, dostarczonego w miejsce towaru reklamowanego, biegnie na nowo od dnia jego odbioru.
13. Termin ważności dostarczonych materiałów - minimum 12 miesięcy licząc od dnia dostawy.
 14. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia oryginału + kopii faktury jednocześnie z dostarczonym towarem, którego ona dotyczy.
 15. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli dostarczony przedmiot zamówienia będzie posiadał inny numer serii lub datę ważności niż ta, która figuruje na fakturze VAT.
 16. Wykonawca będzie dostarczał w jednej dostawie materiały o tej samej serii.
 17. Wykonawca powierzy części zamówienia podwykonawcom – wykaz podwykonawców wraz z zakresem wykonywanych przez nich dostaw stanowi załącznik nr 2 do niniejszej umowy (*jeżeli dotyczy*).
 18. Wykonawca wykona zamówienie w całości samodzielnie (*jeżeli dotyczy*).

§ 4

KARY UMOWNE I ODSZKODOWANIE OD UMOWY

1. Wykonawca może zostać zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kar umownych:
 - 1) za opóźnienie w dostarczeniu częściowego przedmiotu zamówienia - w wysokości 0,5% wartości brutto, o której mowa w § 2 ust. 3, za każdy dzień opóźnienia;
 - 2) za opóźnienie w usunięciu wad lub w realizacji obowiązków gwarancyjnych - w wysokości 0,5% wartości brutto, o której mowa w § 2 ust. 3, za każdy dzień opóźnienia;
 - 3) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca - w wysokości 10% wartości brutto kwoty, o której mowa w § 2 ust. 3.
 - 4) Wykonawca zapłaci każdorazowo Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto kwoty wskazanej w § 2 ust. 3, w przypadku innego niż powyżej nienależytego wykonania umowy.
2. Roszczenia z tytułu kar umownych będą pokrywane z wynagrodzenia należnego Wykonawcy lub przez Wykonawcę na podstawie pisemnego wezwania do zapłaty, w zależności od wyboru Zamawiającego.
3. Kary umowne mogą podlegać łączeniu. Zamawiający jest uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy, jeżeli:
 - 1) Wykonawca trzykrotnie nie dotrzymał terminu wykonania dostawy częściowej określonego w zamówieniu - w terminie do 30 dni od dnia upływu terminu określonego zamówieniu;
 - 2) Wykonawca trzykrotnie dostarczył materiały wadliwe lub w inny sposób niezgodne z umową;
 - 3) Wykonawca wykonuje umowę w sposób sprzeczny z umową, nienależyście lub nie usunie stwierdzonych przez Zamawiającego uchybień mimo wezwania go do tego przez Zamawiającego w terminie określonym w tym wezwaniu – w terminie do 30 dni od dnia upływu terminu określonego w wezwaniu.
 - 4) jeżeli Wykonawca zaprzestał prowadzenia działalności albo wszczęto wobec niego postępowanie likwidacyjne lub upadłościowe bądź naprawcze – w terminie do 30 dni od dnia, kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn;
 - 5) jeżeli wydano postanowienie o wszczęciu egzekucji z majątku Wykonawcy lub zabezpieczeniu majątku Wykonawcy na podstawie przepisów kodeksu postępowania cywilnego - w terminie do 30 dni od dnia, kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn;
 - 6) jeżeli wystąpi jedna z przesłanek określonych w art. 24 ust. 1 pkt 12-23 Pzp – w terminie do 30 dni od dnia kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn;
 - 7) jeżeli suma kar umownych, o których mowa w §4 ust. 1 przekroczy 20% łącznej kwoty wynagrodzenia, o której mowa w § 2 ust. 3 – w terminie do 30 dni od dnia, kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn;
 - 8) jeżeli Wykonawca rozszerza zakres podwykonawstwa poza wskazany w Ofercie Wykonawcy i

nie zmienia sposobu realizacji umowy, mimo wezwania przez Zamawiającego do usunięcia uchybień w terminie określonym w wezwaniu – w terminie do 30 dni od dnia, kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn;

- 9) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy – odstąpienie od umowy w tym wypadku może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach;
5. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy należy złożyć drugiej stronie w formie pisemnej, pod rygorem nieważności, w terminie do 30 dni od powzięcia wiadomości o okolicznościach uzasadniających odstąpienie, chyba, że dla danego przypadku określono w umowie inny termin odstąpienia. Oświadczenie o odstąpieniu musi zawierać uzasadnienie. Odstąpienie staje się skuteczne z chwilą doręczenia drugiej stronie.
6. Odstąpienie od umowy nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku zapłaty kar umownych.

§ 5

ZMIANY UMOWY

1. Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia istotnych zmian do treści zawartej umowy, w szczególności w zakresie terminu realizacji zamówienia, wynagrodzenia wykonawcy, specyfikacji zamawianych towarów lub warunków wykonania, w następujących przypadkach:
 - a) zmiany terminu realizacji umowy, w szczególności w przypadku niewykorzystania całej wartości umowy lub w przypadku wystąpienia nieprzewidzianych okoliczności, z przyczyn niezależnych od Zamawiającego lub Wykonawcy, nie dłużej jednak niż o 3 miesiące;
 - b) zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach asortymentowych (nie więcej niż 20% w poszczególnych pozycjach), przy czym cena jednostkowa danego asortymentu i całkowita wartość przedmiotu umowy nie mogą ulec zmianie;
 - c) zmiany przepisów dotyczących zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana cen nastąpi od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów prawa.
 - d) zmian w przypadku wycofania asortymentu z produkcji, wstrzymania produkcji lub wystąpienia przejściowego braku artykułu z przyczyn leżących po stronie producenta - możliwość zaoferowania innego produktu o nie gorszych parametrach, w cenach nie przekraczających cen określonych w umowie;
 - e) zmiany cen jednostkowych asortymentu objętego umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny wynikającej z umowy (formularza asortymentowo-cenowego)
 - f) zmiany zakresu przedmiotu zamówienia powierzonego podwykonawcom;
 - g) zmiany w zakresie danych identyfikujących Stronę umowy, takich jak np. firma, adres, osoby upoważnione do kontaktów/odbioru lub inne zapisy dotyczące wskazania Stron
 - h) siły wyższej;
2. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 6

KLAUZULA POUFNOŚCI

1. Strony zgodnie oświadczają, że wszelkie informacje uzyskane w trakcie realizacji niniejszego zamówienia, jakie Strony powzięły lub powezmą, zwłaszcza wszelkie informacje techniczne, technologiczne lub handlowe, będą traktowane jako poufne i stanowiące tajemnicę. W szczególności, Strony oświadczają, że zobowiązują się do zachowania tajemnicy wszelkich dokumentów, opracowań, materiałów i innych informacji wyrażonych pisemnie lub w jakiegokolwiek innej formie, w tym także informacji przekazywanych lub udostępnianych w ramach bezpośrednich, roboczych kontaktów przedstawicieli Zamawiającego z Wykonawcą, dotyczących umowy. Strony umowy będą związane klauzulą poufności bezterminowo. Ujawnienie informacji przez drugą Stronę wymaga każdorazowej akceptacji Właściciela informacji.
2. Odbiorca informacji będzie zwolniony z obowiązku zachowania w poufności uzyskanych informacji w przypadku, jeżeli obowiązek ich ujawnienia wynikać będzie z ważnego nakazu sądowego lub

polecenia urzędowego wydanego przez właściwy organ w zakresie posiadanych kompetencji. W każdym takim przypadku, przed ujawnieniem jakichkolwiek informacji poufnych Odbiorca będzie zobowiązany do natychmiastowego poinformowania Właściciela.

3. Odbiorca będzie zwolniony z obowiązku zachowania w poufności informacji, o których mowa powyżej, także w przypadku, jeżeli obowiązek ich ujawnienia wynikać będzie z bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa. W każdym takim przypadku przed ujawnieniem informacji poufnych Odbiorca będzie zobowiązany do natychmiastowego poinformowania Właściciela.
4. Strony zgodnie oświadczają, że zobowiązanie do zachowania w poufności wszystkich informacji związanych z realizacją niniejszego zamówienia, obowiązuje od momentu nawiązania pierwszego kontaktu pomiędzy Stronami.
5. Obowiązek poufności, wynikający z ust. 1, nie obejmuje informacji powszechnie znanych oraz informacji, których obowiązek ujawnienia wynika z obowiązujących przepisów prawa.
6. Materiały udostępnione do wglądu zostaną wykorzystane wyłącznie w celu realizacji umowy. Wszelkie kopie tych materiałów muszą zostać zniszczone po wykonaniu umowy, a oryginały powinny zostać zwrócone Stronie/Właścicielowi Informacji niezwłocznie po ich wykorzystaniu.

§ 7

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wykonawca nie ma prawa dokonywać cesji, przeniesienia bądź obciążenia swoich praw lub obowiązków wynikających z Umowy ani w inny sposób dążyć do ich zbycia bez uprzedniej, pisemnej pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego.
2. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej.
3. W kwestiach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie będą miały przepisy powszechnie obowiązujące, w szczególności przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
4. Sprawy sporne wynikające z realizacji niniejszej umowy w przypadku braku porozumienia rozstrzygać będzie Sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach.

Egz. 1 - Pion Głównego Księgowego

Egz. 2 - Sekcja Planowania Logistycznego i Zamówień Publicznych

Egz. 3 - Wykonawca

Załączniki:

Załącznik nr -

ZAMAWIAJĄCY

.....

.....

WYKONAWCA

.....

.....

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 zamówienia³. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia⁴ 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 zamawiającego⁵	Odpowiedź:
Nazwa:	Wojskowy Instytut Medycyny Lotniczej ul. Krasińskiego 54/56 01 – 755 Warszawa NIP: 118 – 00 – 59 – 744 REGON: 010132188 adres strony Zamawiającego: www.wiml.waw.pl
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁶ :	Dostawa opatrunków i materiałów medycznych
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁷ :	25/ZP/16
Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.	

³ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

⁴ 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.

⁵ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁶ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁷ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

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 ⁸ :	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁹ ?	☐ Tak ☐ Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone¹⁰: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ¹¹ 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 której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	☐ Tak ☐ Nie [...] [...]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	☐ Tak ☐ Nie ☐ Nie dotyczy
Jeżeli tak:	

⁸ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁹ 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.

¹⁰ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

¹¹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

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. a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy: b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać: c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹²: d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji? Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia: 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? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	a) [.....] b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] c) [.....] d) ☐ Tak ☐ Nie e) ☐ Tak ☐ Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹³?	☐ Tak ☐ Nie
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)	[]

¹²

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

¹³

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

wykonawca zamierza złożyć ofertę.	
-----------------------------------	--

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

<i>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:</i>	
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?	☐ Tak ☐ 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 V¹⁴.	

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?	☐ Tak ☐ 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.	

¹⁴

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 przestępczej¹⁵; 2. korupcja¹⁶; 3. nadużycie finansowe¹⁷; 4. przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁸ 5. pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁹ 6. praca dzieci i inne formy handlu ludźmi²⁰.	
Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
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?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]²¹
Jeżeli tak, proszę podać²²: a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]²³
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej	☐ Tak ☐ Nie

¹⁵ 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).

¹⁶ 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.

¹⁷ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁸ 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.

¹⁹ 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).

²⁰ 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).

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²³ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²⁴ („samooczyszczenie”)?	
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²⁵ :	[.....]

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?	☐ Tak ☐ 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: – 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 podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie – ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie – ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak , proszę 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): ²⁶ [.....][.....][.....]	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁷

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:

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

²⁵ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

²⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁷ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE.

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁸?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? ☐ Tak ☐ 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 wykonawczych²⁹; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: [.....] – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej³⁰. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]	☐ Tak ☐ Nie
Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego³¹? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [.....] Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [...] Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³² spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [...]

²⁸ 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.

²⁹ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

³⁰ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkiem na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

³¹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³² Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

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? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [...]
Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem 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:	☐ Tak ☐ Nie [...] Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) 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?	☐ Tak ☐ Nie

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

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
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:	☐ Tak ☐ Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³³
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:	☐ Tak ☐ Nie [.....]

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:	☐ Tak ☐ 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 ³⁴ : 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:	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] ☐ Tak ☐ 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 stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁵ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
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: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta

³⁴ 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.

³⁵ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁶: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
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:	[.....]
4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁷ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁸ – oraz wartość): [.....], [.....]³⁹ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, 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 ⁴⁰ 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 ⁴¹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu		Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table><tr><td>Opis</td><td>Kwoty</td><td>Daty</td><td>Odbiorcy</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>			Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy									

³⁶ Jedynie jeżeli jest to dopuszczalne w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁷ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁸ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁰ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

⁴¹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴² :	
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴³ , 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 urzędów technicznych oraz środków w celu 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 ⁴⁴ swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych , a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych , jak również środków kontroli jakości ?	☐ Tak ☐ 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 ⁴⁵ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy	☐ Tak ☐ Nie

⁴² Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴³ 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.

⁴⁴ 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.

⁴⁵ 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).

lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: 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? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

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:
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? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie [.....] [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie [.....] [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

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:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: 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: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁶, proszę wskazać dla każdego z nich:	[....] ☐ Tak ☐ Nie⁴⁷ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁸

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawdziwe 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 członkowskim⁴⁹, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁵⁰, 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] uzyskać(-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 zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

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

⁴⁶ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁸ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁹ 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.

⁵⁰ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

Pieczęć Wykonawcy

**załącznik nr 6
do SIWZ**

ZWROT WADIUM

dot. postępowania na dostawę opatrunków i materiałów medycznych, numer sprawy 25/ZP/16

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa banku:

Nr konta:

_____, dnia _____

podpisy osób osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy

FORMYLARZ CENOWY

ZADANIE NR 1 - MATERIAŁY OPATRUNKOWE "A"

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Wata celulozowa w arkuszach 40 x 60 cm	op	5 kg	120					
2	Wata celulozowa w rolkach	op	150 g	450					
3	Gaza niejałowa 13- nitkowa o szer. 90 cm	mb	100/200m2	4000					
4	wata opatrunkowa	op	500g	8					
5	Przylepiec chirurgiczny,hypoalergiczny z białego jedwabiu, klej akrylowy bez zawartości uczulającego tlenku cynku, ząbkowane brzegi ułatwiające dzielenie bez użycia nożyczek,oddychający przepuszczalny dla pary i powietrza ; rozmiar: 1.25 cm x 9.14 m	szt.	op= 24szt	96					
6	Przylepiec chirurgiczny,hypoalergiczny z białego jedwabiu, klej akrylowy bez zawartości uczulającego tlenku cynku, ząbkowane brzegi ułatwiające dzielenie bez użycia nożyczek,oddychający przepuszczalny dla pary i powietrza ; rozmiar: 2.5 cm x 9.14 m	szt.	op= 12szt	720					
7	Przylepiec chirurgiczny,hypoalergiczny z białego jedwabiu, klej akrylowy bez zawartości uczulającego tlenku cynku, ząbkowane brzegi ułatwiające dzielenie bez użycia nożyczek,oddychający przepuszczalny dla pary i powietrza ; rozmiar: 5 cm x 9.14 m	szt.	op= 6szt	12					
8	Przylepiec chirurgiczny,hypoaergiczny, z włókniny poliestrowej koloru białego,oddychający,perforowany na całej długości co umożliwia łatwe dzielenie wzdłuż i w poprzek bez użycia nożyczek.Na kleju akrylowym , bez dodatku tlenku cynku.; rozmiar 1,25 cm x 9,14 cm. Można na nim pisać.	szt.	op= 24szt	240					
9	Przylepiec chirurgiczny,hypoaergiczny, z włókniny poliestrowej koloru białego,oddychający,perforowany na całej długości co umożliwia łatwe dzielenie wzdłuż i w poprzek bez użycia nożyczek.Na kleju akrylowym , bez dodatku tlenku cynku.; rozmiar 2,5 cm x 9,14 cm. Można na nim pisać.	szt.	op= 12szt	600					
10	Przylepiec chirurgiczny,celulozowy, hypoalergiczny, koloru białego na kleju akrylowym, na rolce rozmiar : 1,25 cm x 9,1 m	szt.	op= 24szt	96					
11	Przylepiec chirurgiczny,celulozowy, hypoalergiczny, koloru białego na kleju akrylowym, na rolce rozmiar : 2,5 cm x 9,1 m	szt.	op= 12szt	180					
12	Przylepiec chirurgiczny,celulozowy, hypoalergiczny, koloru białego na kleju akrylowym, na rolce rozmiar : 5 cm x 9,1 m	szt.	op= 6szt	6					
13	Plaster włókninowy z opatrunkiem, hypoalergiczny, klej akrylowy bez dodatku tlenku cynku 1m x 6 cm	szt.		50					
14	Sterylny przezroczysty półprzepuszczalny opatrunek do mocowania kaniul obwodowych, z wycięciem na port, ramka otaczająca cały opatrunek, zaokrąglone brzegi, metka do oznaczenia, rozmiar 6x7 cm, klej akrylowy równomiernie rozprowadzony na całej powierzchni przylepnej, wyrób medyczny klasy IIa, niepyłące, nierwące się w kierunku otwarcia opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium.	szt.	op= 100 szt	7400					
15	Samoprzylepne paski do zamykania ran z akrylowym klejem wrażliwym na siłę nacisku, o równej szerokości na całej długości, dokładnie przybliżające brzegi rany, z mikroporowatej włókniny poliestrowej wzmacnianej włóknami sztucznego jedwabiu, nie klejące się do rękawiczek, rozmiar: 6 mm x 75mm, opakowanie a 3 paski	op	1op= 50 kopert	200					
16	Samoprzylepne paski do zamykania ran z akrylowym klejem wrażliwym na siłę nacisku, o równej szerokości na całej długości, dokładnie przybliżające brzegi rany, z mikroporowatej włókniny poliestrowej wzmacnianej włóknami sztucznego jedwabiu, nie klejące się do rękawiczek, rozmiar: 6 mm x 38mm, opakowanie a 6 paski	op	1op= 50 kopert	200					
17	Przylepiec chirurgiczny z włókniny poliestrowej, hypoalergiczny, klej akrylowy bez dodatku tlenku cynku papier zabezpieczający z falistym nacięciem i podziałką metryczną ; rozmiar: 10 cm x 10 m	op		45					
18	Przylepiec chirurgiczny z włókniny poliestrowej, hypoalergiczny, klej akrylowy bez dodatku tlenku cynku papier zabezpieczający z falistym nacięciem i podziałką metryczną ; rozmiar: 15 cm x 10 m	op		15					
19	Przylepiec chirurgiczny z włókniny poliestrowej, hypoalergiczny, klej akrylowy bez dodatku tlenku cynku papier zabezpieczający z falistym nacięciem i podziałką metryczną ; rozmiar: 20 cm x 10 m	op		2					
20	Przylepiec chirurgiczny włókninowy z wkładem chłonnym pokrytym siateczką,hypoalergiczny,sterylny, oddychający.Klej akrylowy bez dodatku tlenku cynku, o zaokrąglonych brzegach ; rozmiar: 6 cm x 10 cm	szt.	op=50szt	1300					
21	Przylepiec chirurgiczny włókninowy z wkładem chłonnym pokrytym siateczką,hypoalergiczny,sterylny, oddychający.Klej akrylowy bez dodatku tlenku cynku, o zaokrąglonych brzegach ; rozmiar: 10 cm x 15 cm	szt.	op=25szt	300					
22	Przezroczysty , sterylny,hypoalergiczny, oddychający opatrunek samoprzylepny z warstwą chłonną .Wykonany z foli poliuretanowej, na kleju akrylowym bez dodatku tlenku cynku .Do jałowego osłonięcia ran o rozmiarze 6 cm x 10 cm	szt.	op=50szt	100					
23	Przezroczysty , sterylny,hypoalergiczny, oddychający opatrunek samoprzylepny z warstwą chłonną .Wykonany z foli poliuretanowej, na kleju akrylowym bez dodatku tlenku cynku .Do jałowego osłonięcia ran o rozmiarze 9 cm x 15 cm	szt.	op=50szt	100					
24	Zestaw plastrów z opatrunkiem na porowatej włókninie ,klej akrylowy , hypoalergiczny , oddychające w rozmiarach : 72mm x 25mm -6 szt ; 72mm x 19mm -10 szt ; 57mm x 16mm -4 szt ; 38mm x 10mm - 4 szt	op		4					

25	Sterylna folia chirurgiczna wykonana z polietylenu , antystatyczna, hypoalergiczna, niepalna o wymiarach całkowitych 60 x 35 cm powierzchnia przylepna 35 x 35 cm , grubość folii 0,05mm	op	op=10szt	4					
26	Opatrunek parafinowy z gazy z 0,5% roztworem octanu chlorheksydyny, sterylny, przepuszczalny dla powietrza rozmiar : 10cm x 10cm	op	op=50szt	6					
27	Opatrunek parafinowy z gazy z 0,5% roztworem octanu chlorheksydyny, sterylny, przepuszczalny dla powietrza rozmiar : 5 cm x 5 cm	op	op=50szt	15					
28	Repozycjonowalny przylepiec chirurgiczny z łatwoodklejalnym równomiernie naniesionym na całej powierzchni klejem silikonowym na podłożu z poliestrowej mikroporowatej włókniny, z makroperforacją umożliwiającą podział wzdłuż i w poprzek bez użycia nożyczek. Podłoże w kolorze niebieskim dla łatwej identyfikacji wybitnie delikatnego przylepca .2,5 cm x 5 m	szt	op=12 szt	600					
29	Bakteriobójczy opatrunek do mocowania cewników centralnych z hydrożelem zawierającym 2% glukonian chlorheksydyny. Opatrunek sterylny, wykonany z folii poliuretanowej ze zwocnionym rozciągliwą włókniną obrzeżem i wycięciem obejmującym cewnik. Hydrożel w rozmiarze 3x4cm, przezierny, absorbujący krew i wydzielinę. Ramka ułatwiająca aplikację, metka do oznaczenia, 2 włókninowe paski mocujące, rozmiar 10 x 12 cm z okienkiem 8,3 x 6.5 cm wypełnionym folią, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, klej akrylowy równomiernie naniesiony na całej powierzchni przylepnej, wyrób medyczny klasy III. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).	szt	op=25 szt	50					
30	Sterylny przezroczysty półprzepuszczalny opatrunek do mocowania kaniul obwodowych o wysokiej przylepności i przepuszczalności dla pary wodnej, podwójny klej na części włókninowej i foliowej, klej akrylowy naniesiony w siateczkę w sposób gwarantujący wysoką przepuszczalność dla pary wodnej, wzmocnienie włókniną obrzeża opatrunku z 3 stron, ramka ułatwiająca aplikację 1 ręką, proste wycięcie na port pionowy, zaokrąglone brzegi, 2 włókninowe paski mocujące łatwo odklejalne od opatrunku i kaniuli z mocnej rozciągliwej włókniny, metka do oznaczenia, rozmiar 7 x 8 cm, przezroczyste okno 4,3 x 3-4 cm, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, szybka aplikacja w 2 krokach (papier zabezpieczający i ramka),wyrób medyczny klasy IIa, niepyłące, nierwące się w kierunku otwarcia opakowanie typu folia-folia z polietylenu o wysokiej gęstości, zapewniające sterylną powierzchnię dla odłożenia opatrunku po otwarciu opakowania. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).	szt	op= 100 szt	500					
31	System zamykania ran, pasek z mikroporowatej włókniny poliestrowej, wzmocnionej włóknami z syntetycznego jedwabiu 47mm x 12mm, z przezroczystym opatrunkiem z folii PU 60mm x 47mm z ramką do aseptycznej aplikacji; sterylne, 1 szt. w opakowaniu; op. zbiorcze - plastikowy dyspenser.	szt	op=25szt	100					
32	Korki do dezynfekcji łączników bezigłowych typu luer, kolor zielony, jednorazowe, jałowe z gąbką nasączoną 70% alkoholem izopropylowym, dezynfekcja wciągu 1 minuty, ochrona łącznika do 7 dni, na każdym korku data ważności i numer serii.Pasek a 10 sztuk	op	op=pasek 10 szt	200					
33	Strzykawki trzyczęściowe do insuliny , 1 ml(40)), z igłą 27G (0,4 x 12 mm) igła nakładana , część tłoka gumowa z podwójnym uszczelnieniem, bezłateksowy, syntetyczny materiał zgodny z normami ISO 10993 i DIN EN 30993, posiadający blokadę zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki. Pakowane a 100 szt	op	op= 100 szt	5					
34	Strzykawki trzyczęściowe do tuberkuliny , 1 ml , z igłą 25G (0,5 x 16 mm) igła nakładana , część tłoka gumowa z podwójnym uszczelnieniem, bezłateksowy, syntetyczny materiał zgodny z normami ISO 10993 i DIN EN 30993, posiadający blokadę zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki. Pakowane a 100 szt	op	op= 100 szt	5					
35	Prześcieradło / podkład medyczny z dwuwarstwowej celulozy (100%) biały, rozmiar 50 cm x 80 m , perforowane co 50 cm , gramatura 2 x 20g/m2	szt		36					
36	Superabsorbcyjna podkładka pochłaniająca płyny oparte na wodzie, mocz i krew ,z taśmą klejącą jałowa, rdzeń z celulozy i poliakryanu sodu, pokrycie z nietkanego polipropylenu , waga 110 g , absorbcja wody 6l , NaCl 2,4l , rozmiar 72 x 37 cm	szt	op= 40 szt	80					
37	Komplet pościeli z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30g/m2 , poszewka 70 x 80 cm , poszwa 160 x 210cm , prześcieradło 160 x 210 cm kolor zielony .	kpl		1000					
SUMA									

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.

ZADANIE NR 2 - GĄBKA I GAZA HEMOSTATYCZNA									
Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Wchłaniany jałowy hemostatyczny powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki elastyczny i niełamiący się , wchłaniający się od 4 do 6 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową , o następujących wymaganiach granicznych - szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią . Rozmiar 7 cm x 5 cm x 1 cm	op	20 szt.	15					
2	Wchłaniany jałowy hemostatyczny powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki elastyczny i niełamiący się , wchłaniający się od 4 do 6 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową , o następujących wymaganiach granicznych - szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią . Rozmiar 7 cm x 5 cm x 0,1cm	op	20 szt	2					
3	Wchłaniany jałowy hemostatyczny powierzchniowy ze 100% regenerowanej oksydowanej celulozy, w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro . Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA , MRSE, PRSP, VRE, E. Coli.Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę 2-8 minut . Rozmiar 5 cm x 7,5 cm.	op	op=12sz	6					
4	Strukturalna , nieutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna ze 100% oksydowanej regenerowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro . Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA , MRSE, PRSP, VRE, E.Coli.Okres wchłaniania 7-14 dni. Rozmiar 2, 5 cm x 5,2 cm.	op	op=10szt	2					
5	Wchłaniany jałowy hemostatyczny powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie cylindrycznej gąbki elastyczny i niełamiący się , wchłaniający się od 4 do 6 tygodni,czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową , o następujących wymaganiach granicznych - szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią. Rozmiar 3 cm x 8 cm	op	op=20 szt	2					
6	Wchłaniany jałowy hemostatyczny powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki elastyczny i niełamiący się , wchłaniający się od 4 do 6 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową , o następujących wymaganiach granicznych - szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią . Rozmiar 61 cm x 1 cm x 1 cm	op	op=24szt	30					
SUMA									

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.

ZADANIE NR 3 - STRZYKAWKI, IGLY I RÓŻNE MATERIAŁY MEDYCZE

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Strzykawka 2ml z kontrastującym tłokiem, nazwa własną producenta na cylindrze strzykawki	op	100 szt.	110					
2	Strzykawka 5ml z kontrastującym tłokiem, nazwa własną producenta na cylindrze strzykawki	op	100 szt.	140					
3	Strzykawka 10ml z kontrastującym tłokiem, nazwa własną producenta na cylindrze strzykawki	op	100 szt.	144					
4	Strzykawka 20ml z kontrastującym tłokiem, nazwa własną producenta na cylindrze strzykawki	op	100 szt.	50					
5	Strzykawki trzyczęściowe luer lock 3ml (a 100 szt)	szt.		500					
6	Strzykawka trzyczęściowa 5 ml, nazwa własna producenta na cylindrze strzykawki, końcówka luer lock	szt.		1 000					
7	Strzykawka trzyczęściowa 10 ml, nazwa własna producenta na cylindrze strzykawki, końcówka luer lock	szt.		200					
8	Strzykawka trzyczęściowa 20 ml, nazwa własna producenta na cylindrze strzykawki, końcówka luer lock	szt.		300					

9	Strzykawka Janety 100 ml z dwustronną skalą z końcówką co cewników i łącznikiem luer	szt.		150					
10	Strzykawka 50 (60) ml do pomp infuzyjnych, dwustronna skala pomiarowa, czterostronne podcięcie tłoczyska	szt.		300					
11	Igła iniekcyjna 0,5 x 25	op	100 szt.	60					
12	Igła iniekcyjna 0,6 x 25	op	100 szt.	10					
13	Igła iniekcyjna 0,7 x 40	op	100 szt.	20					
14	Igła iniekcyjna 0,8 x 40	op	100 szt.	120					
15	Igła iniekcyjna 0,9 x 70	op	100 szt.	1					
16	Igła iniekcyjna 1,2 x 40	op	100 szt.	200					
17	Igła do znieczuleń lędźwiowych -podpajęczynówkowych, ze szlifem Quinke, eliptyczny uchwyt z pryzmatem zmieniającym barwę w czasie identyfikacji PMR lock, 22G - 88mm	szt.		400					
18	Igła do znieczuleń lędźwiowych -podpajęczynówkowych, ze szlifem Quinke, eliptyczny uchwyt z pryzmatem zmieniającym barwę w czasie identyfikacji PMR lock, 20G - 88mm	szt.		100					
19	Igła do znieczuleń lędźwiowych -podpajęczynówkowych, ze szlifem Quinke, eliptyczny uchwyt z pryzmatem zmieniającym barwę w czasie identyfikacji PMR lock, 18G - 88mm	szt.		200					
20	Igła do znieczuleń zewnątrzoponowych ze szlifem Tuohy G18, długość 80mm, przeźroczysty uchwyt, skrzydełka ułatwiające wprowadzenie igły	szt.		60					
21	Przyrząd do przetaczania płynów, długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120 mm, kołec ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym samozamykającym się, dolna część komory kroplowej elastyczna. Sztynny pierścień w połowie komory kroplowej zapewniający pewny uchwyt, filtr płynu 15 um, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na unierucjowanie i zabezpieczenie kolca komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszenia drenu. Posiada filtr hydrofobowy na końcu drenu, zapobiegający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Posiada filtr hydrofilny w komorze kroplowej zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu komory kroplowej. Odporny na ciśnienie 4,5 bara, długość drenu 140-180 cm, końcówka lock	szt.		9 000					
22	Przyrząd do przetaczania krwi z dużą komorą kroplową o długości minimum 100 mm, zaopatrzony w zamykany, antybakteryjny filtr powietrza, filtr krwi o wielkości oczek 200um. Dren długości 150 cm zakończony końcówką luer lock. Posiada precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do mocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni, sterylizowany tlenkiem etylenu	szt.		200					
23	Przedłużacz do pomp infuzyjnych czarny lub biały 150 cm, wykonany z elastycznego materiału bez możliwości zaginania się, bursztynowy, z zabezpieczonymi obiema końcówkami	szt.		300					
24	Szczoteczki jednorazowego użytku do chirurgicznego mycia rąk	szt.		500					
25	Pojemnik Redona a 250 ml, sterylny	szt.		40					
26	Szpatułki drewniane	op	100 szt.	150					
27	Worki na mocz 2-litrowe	szt.		400					
28	staza automatyczna	szt.		40					
29	Cewniki do tlenu dla dorosłych przez nos	szt.		700					
30	Maski tlenowe dla dorosłych z drenem	szt.		2 500					
31	Maski tlenowe dla dzieci z drenem	szt.		40					
32	Ostrza chirurgiczne, wymienne, wykonane ze stali węglowej z wygrawerowaną nazwą producenta i numerem ostrza, rozmiar 11	op	100 szt.	10					
33	Ostrza chirurgiczne, wymienne, wykonane ze stali węglowej z wygrawerowaną nazwą producenta i numerem ostrza, rozmiar 15	op	100 szt.	14					
34	Ostrza chirurgiczne, wymienne, wykonane ze stali węglowej z wygrawerowaną nazwą producenta i numerem ostrza, rozmiar 20	op	100 szt.	3					
35	Ostrza chirurgiczne, wymienne, wykonane ze stali węglowej z wygrawerowaną nazwą producenta i numerem ostrza, rozmiar 10	op	100 szt.	4					
36	Kieliszki szklane	szt.		300					
37	Dreny do ssaka Ch 20, długość 210 cm, wykonane ; elastycznego PCV, nie załamujące się, jałowe	szt.		1 200					
38	Dren do odsysania ran typu Redon CH14/500mm, perforacja krzyżowa na odcinku 15 cm, skalowane, linia widoczna w RTG	szt.		50					
39	Dren do odsysania ran typu Redon CH16/500mm, perforacja krzyżowa na odcinku 15 cm, skalowane, linia widoczna w RTG	szt.		200					
40	Dren do odsysania ran typu Redon CH18/500mm, perforacja krzyżowa na odcinku 15 cm, skalowane, linia widoczna w RTG	szt.		20					
41	Dren do odsysania ran typu Redon CH20/500mm, perforacja krzyżowa na odcinku 15 cm, skalowane, linia widoczna w RTG	szt.		50					
42	Dren do odsysania ran typu Redon CH12/500mm, perforacja krzyżowa na odcinku 15 cm, skalowane, linia widoczna w RTG	szt.		40					
43	Wysokociśnieniowa płaska butelka 150 ml do drenażu ran typu Redon, czytelna kolorowa skala, wskaźnik próżni, łącznik luer - lock, dren łączący z zaciskiem ślizgowym zakończonym łączników do drenów Redona Ch6-18 o długości 120 cm.	szt.		150					
44	Wysokociśnieniowa płaska butelka 150 ml do drenażu ran typu Redon, czytelna kolorowa skala, wskaźnik próżni, łącznik luer - lock, bez drenu.	szt.		100					
45	Wysokociśnieniowa butelka 300ml do drenażu ran typu Redon, czytelna kolorowa skala, wskaźnik próżni, łącznik luer - lock, dren łączący z zaciskiem ślizgowym zakończonym łączników do drenów Redona Ch6-18 o długości 120 cm.	szt.		20					

46	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych: długość max 60 cm, zmrożona powierzchnia nie powodująca przyklejania do innych powierzchni, końcówka gładka, lekko skośna, jeden otwór boczny, rozmiary kodowane kolorami, rozm. 8Ch-20Ch	szt.		2 000					
47	Dren do ssaka z kanką, powierzchnia zewnętrzna gładka, średnica wewnętrzna 7mm, długość kanki 25 cm (+/- 2 cm) średnica 16-18 mm, bez kontroli siły ssania, sterylne	szt.		100					
48	Kaniuła dożylna wykonana z teflonu z samozamykającym się zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, 4 paski kontrastujące w RTG, zintegrowany koreczek luer lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli położonym poniżej krwędzi koreczka; rozmiar 1,1 x 33 ml przepływ 61 ml/min	szt.		3 800					
49	Kaniuła dożylna wykonana z teflonu z samozamykającym się zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, 4 paski kontrastujące w RTG, zintegrowany koreczek luer lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli położonym poniżej krawędzi koreczka; metalowe zabezpieczenie ostrza igły otwierane automatycznie wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczające przed przypadkowym zakłuciem, rozmiar 1,3 x 33 ml przepływ 103 ml/min	szt.		3 600					
50	Kaniuła dożylna wykonana z teflonu z samozamykającym się zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, 4 paski kontrastujące w RTG, zintegrowany koreczek luer lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli położonym poniżej krwędzi koreczka; rozmiar 1,5 x 45 ml przepływ 128 ml/min	szt.		400					
51	Kaniuła dożylna wykonana z teflonu z samozamykającym się zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, 4 paski kontrastujące w RTG, zintegrowany koreczek luer lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli położonym poniżej krwędzi koreczka; rozmiar 0,9 x 25 ml przepływ 36 ml/min	szt.		700					
52	Kaniuła dożylna wykonana z teflonu z samozamykającym się zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, 4 paski kontrastujące w RTG, zintegrowany koreczek luer lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli położonym poniżej krwędzi koreczka; rozmiar 1,7 x 50 ml przepływ 196 ml/min	szt.		100					
53	Koreczek do kaniul z trzpieniem zamykającym światło kaniuli położonym poniżej krawędzi koreczka	szt.		1 400					
54	Rurka ustno gardłowa Guedla rozmiar 2, 3, 4	szt.		400					
55	Kranik trójdrożny z wyczuwalnym indykátorem pozycji , wykonany z poliamidu ,odporny na działanie tłuszczu i chemioterapeutyków z przedłużeniem 10 cm	szt.		200					
56	Przyrząd typu Mini spike filtr bakteryjny, filtr czasteczkowy 5 mikronów, , kolor niebieski, średnica igły min. 5,6 mm, długość igły min. 21,5 mm	szt.		900					
57	Łącznik do ssaków o budowie schodkowej, przezroczysty, 6-15mm wykonany z PCV	szt.		800					
58	Bezigłowy port do wielokrotnego wkłucia kompatybilny z kompatybilny z końcówką luer i luer ock, z jednoelementową przezierną silikonową podzielną membraną, osadzoną na przezroczystym konektorze. Bez mechanicznych i metalowych części wewnętrznych, z prostym w pełni widocznym torem przepływu. Przepływ minimalny 525 ml/min.Z możliwością użytku z krwią, tłuszczami, i cytostatykami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 200 aktywacji	szt.		2 200					
59	Szczoteczka do cytologii typu Cervex-Brush, sterylne	szt.		1 000					
60	Wymazówka plastikowa 220 mm, sterylna	szt.		200					
61	Wymazówka drewniana 150mm, bawełniany wacik, niesterylna	szt.		100					
62	Igła do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków z fiolek, 18G x 30mm z bocznym otworem	szt.		3 000					
63	Bezigłowy system dostępu do linniiinfuzyjnej Y bez potrzeby stosowania dodatkowego koreczka, bezpieczne podawanie leków i płynów , gładka powierzchnia membrany, nie zawierający PCV, DEHP i lateksu, posiadający integralnie wbudowane zastawki bezwrotne, przezroczystą obudowę, czas stosowania do 7 dni lub 200 aktywacji	szt.		200					
SUMA									

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.

ZADANIE NR 4 - IGŁY I ZESTAWY DO ZNIECZULEŃ

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych z igłą Tuchy 16 G z opcjonalnie dołączonymi skrzydełkami, cewnikiem do ZO, zatrzaskowym uchwytem do mocowania cewnika, strzykawką niskooporową, łącznikiem i przewodnikiem do cewnika oraz filtrem o czasie pracy 96 godzin, sterylne	szt		10					

2	Zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych z igłą Tuchy 18 G z opcjonalnie dołączonymi skrzydełkami, cewnikiem do ZO, zatraskowym uchwytem do mocowania cewnika, strzykawką niskooporową, łącznikiem i przewodnikiem do cewnika oraz filtrem o czasie pracy 96 godzin, sterylne	szt		10				
3	Zestaw do szybkiej, bezpiecznej konikotomii z igłą Veresa, z rurką 6 mm z mankietem. W zestawie dodatkowo skalpel , strzykawka 10 ml, miękka opaska, Thermovent T oraz szew chirurgiczny z igłą	op		3				
4	Przewód tlenowy do wymiennika ciepła i wilgoci typu Termovent O2 , STERYLNY	szt		20				
5	Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu , dwustronna powierzchnia wymiany z papierowym wkładem, (b. Małe opory). Nawilżanie - 25 mg/l H2O przy 15 oddechach/ min i objętości oddechowej 500 ml. Opory przepływu 1,2 hPa(cm H2O) przy przepływie 90l/min	szt.		150				
6	Zestaw 1 światłowy do założenia wkłucia centralnego z cewnikiem z hydrofilnego poliuretanu 14 G/ 20 cm lub 30 cm zawierający: cewnik ze znacznikami głębokości od 5 cm co 1 cm z klamerką zaciskową na przezroczystym przedłużeniu , z zatyczką z portem do iniekcji - 2 częściowy system mocowania cewnika do skóry złożony z miękkiego silikonowego uchwyty fiksowanego sztywną plastikową nasadką - igłę punkcyjną 18G/7 cm o skosie o dł. 40 mm, z przezroczystą obsadką z oznaczeniem skierowania igły - rozszerzało naczyniowe o średnicy dostosowanej do przewodnicy i cewnika ML strzykawka luer- slip - przewodnica Seldingera z końcówką J, 60 cm/ 0,89 mm w aplikatorze umożliwiającym wysuwanie jedną ręką - niezintegrowany łącznik Y z uszczelnionym ramieniem bocznym do bezkrwawego wprowadzenia przewodnicy Seldingera bez odłączania strzykawki- etykieta identyfikacyjna z nr katalogowym i LOT. Całość sterylne zapakowana z informacją o objętości wypełnienia i szybkości przepływu na opakowaniu	szt	1op=10szt	10				
7	Zestaw 1 światłowy do założenia wkłucia centralnego z cewnikiem z hydrofilnego poliuretanu 16 G/ 20 cm lub 30 cm zawierający: cewnik ze znacznikami głębokości od 5 cm co 1 cm z klamerką zaciskową na przezroczystym przedłużeniu , z zatyczką z portem do iniekcji - 2 częściowy system mocowania cewnika do skóry złożony z miękkiego silikonowego uchwyty fiksowanego sztywną plastikową nasadką - igłę punkcyjną 18G/7 cm o skosie o dł. 40 mm, z przezroczystą obsadką z oznaczeniem skierowania igły - rozszerzało naczyniowe o średnicy dostosowanej do przewodnicy i cewnika ML strzykawka luer- slip - przewodnica Seldingera z końcówką J, 60 cm/ 0,89 mm w aplikatorze umożliwiającym wysuwanie jedną ręką - niezintegrowany łącznik Y z uszczelnionym ramieniem bocznym do bezkrwawego wprowadzenia przewodnicy Seldingera bez odłączania strzykawki- etykieta identyfikacyjna z nr katalogowym i LOT. Całość sterylne zapakowana z informacją o objętości wypełnienia i szybkości przepływu na opakowaniu	szt	1op=10szt	10				
8	Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point z przewodnicą, cienkościenne o szybkim wypływie PMR, G27 x 90mm	szt		120				
9	Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point z przewodnicą, cienkościenne o szybkim wypływie PMR, G25 x 90mm	szt.		80				
10	Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point z przewodnicą, cienkościenne o szybkim wypływie PMR, G25 x 115mm	szt		10				
11	Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Lancet z prwadnicą ,cienkościenna o szybkim wypływie z przezroczystą rowkowaną końcówką z dopasowaną przewodnicą, oznaczona kolorem dla identyfikacji rozmiaru, sterylna,rozmiary 22G/90mm 24G/90mm,25G/90mm,26G/90mm,27G/90mm	szt		50				
12	Rurka intubacyjna z mankietem o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenu azotu , z otworem Murphy*ego, o wygładzonych wszystkich krawędziach wewnątrzchawiczych , posiadająca balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankietu (płaski przed wypełnieniem), nazwa producenta , średnica rurki i mankietu oraz rodzaj mankietu podany na baloniku kontrolnym i korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu .Linia widoczna w RTG na całej długości rurki , skala centymetrowa pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych podana na korpusie rurki. Sterylne pakowana ,jednorazowa . Rozmiary od 5,0 do 9,0 mm co 0,5 mm	szt		1000				
13	Thermovent typu HEPA . Filtir bakteryjno-wirusowy, mechaniczny- hydrofobowy tzn. nie przepuszczający płynów o ciśnieniu do 150 cm H2O, o sprawności fitrowania bakterii większej niż 99,99999%, objętość/przestrzeń martwa - 52/45 ml, waga 31g,zalecany zakres objętości oddechowej 150 - 1200 ml , zatrzymanie wilgoci 0,4 g/h , z równomiernie rozłożonymi ,nie sklejającymi się fałdami dzięki elementom dystansowym , z centralnie usytuowanym portem do kapnografu ,przezroczysta obudowa z wyraźnie zaznaczonym kierunkiem przepływu gazu ,o zaoblonych , bezpiecznych dla pacjenta krawędziach , pierścień zapobiegający rozłączaniu (zgodnie z normą ISO-9356). Sterylny na 24 godziny .	szt		1400				
14	Filtr elektrostatyczny dla dorosłych z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem do kapnometrii	szt		200				
15	Zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnej metoda Seldingera. Zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnej metoda Seldingera -z drenem 12 F/30 cm z dwoma otworami bocznymi i końcowym , rozszerzałem, igłą wprowadzającą typu Tuchy 16G/8 cm przewodnicą Seldingera oraz kranikiem i łącznikiem typu luer lock męski/schodkowy , opakowanie w formie tacki , sterylne.	szt		6				

16	Zestaw do przezskórnej tracheotomii UniPerc. Zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Seldingera dla osób o nietypowej anatomii szyi z jednostopniowym rozszerzadłem w kształcie litery S z hydrofilną warstwą poślizgową z miękkim końcem ,ergonomicznym uchwytem ,z otworem na cewnik prowadzący i ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia , w zestawie : wyskalowana , zbrojona rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym z elastycznym , przezroczystym regulowanym kołnierzem z zaciskiem utrzymującym właściwą pozycję z samoblokującym się mandrynem z otworem na cewnik prowadzący , skalpel, zakrzywione kleszczyki do preparacji tkanki, strzykawka 10 ml do aspiracji ,długa wyskalowana igła wprowadzająca 14G z kaniulą, długi wyskalowany rozszerzacz wstępny z uchwytem , długi cewnik prowadzący , prowadnica Seldingera , cienkościenna teflonowa kaniula ,gąbka do czyszczenia kaniuli , miękka opaska mocująca , klin do odłączania rurki ,gaziki , steryny żel nawilżający , zabezpieczenie igły przed zakłuciem , obłożenie pola operacyjnego z oknem ,całość sterylna ,pakowana na dwóch tacach (przrządy do zabiegu oraz rurka i akcesoria). Rozmiary: 7 mm, 8 mm, 9 mm.	szt		3				
17	Kompletny zestaw. Kompletny zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa , z wielorazowym peanem . Pakowany na jednej , sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu .Rozmiar 8,0 mm	szt		1				
18	Uzupełniający zestaw. Uzupełniający zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa oparty na użyciu peana , zawierający skalpel , kaniulę z igłą i strzykawką do identyfikacji tchawicy ,prowadnicę Seldingera , rozszerzadło oraz rurkę tracheostmijną z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniaowej z mankietem niskociśnieniowym, posiadającą sztywny samoblokujący się mandaryn z otworem na prowadnicę Seldingera.Pakowany na jednej, sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu . Rozmiary : 7,0 mm , 8,0 mm , 9,0 mm.	szt		3				
19	Wielofunkcyjny zestaw do drenażu klatki piersiowej. Zestaw do drenażu opłucnej(aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania z pojedynczym drenem łączącym.Zestaw wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 5-40 cmH2O, bezgłośny, wyskalowany do objętości 2000 ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia , automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbek drenowanego płynu umieszczonym na tylnej ścianie drenażu, o wysokości do 25 cm i konstrukcji nie wymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze , z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodującego wymieszania roztworów wewnątrz komory , zapakowany sterylnie w folię i serwetę, z oznaczonym miejscem jej otwarcia , z pojedynczym drenem łączącym bezlateksowym zabezpieczonym przed zagięciem metalową sprężyną.Dodatkowo w zestawie do każdego drenażu wymagane są : dwa dreny z trokarem typu tępego z zamkniętym zakończeniem wykonane z miękkiego, termoplastycznego PCV ,otwory ssące i otwór końcowy gładko wykończone, niebieska linia RTG, znaczniki co 2 cm, oznaczenie rozmiaru na drenie i płaskim uchwycie trokara, zintegrowany łącznik, Całość oferowana w sterylnym opakowaniu zabezpieczeniem przed zakłuciem w rozmiarze 24-32 F. + łącznik schodkowy typu Y do połączenia drenów z drenażem.	szt		4				
20	Łącznik anestetyjny prosty sterylny 15/22F	szt		10				
21	Worki oddechowe nie zawierające latexu jednorazowe od 0,5 l - 2,0 l	szt		20				
22	Rurka intubacyjna z mankietem nosowa polarna północna 6,0mm-7,0mm	szt		10				
23	Jednorazowa prowadnica do trudnych intubacji. Elastyczna jednorazowa prowadnica do trudnych intubacji , typu Bougie z wygiętym końcem, znaczniki głębokości co 1 cm wymiary 15Ch/70cm	szt		60				
24	Prowadnica intubacyjna do ukształtowania krótka. Prowadnica intubacyjna do ukształtowania ,z gładkim wygiętym końcem, pokryta miękkim tworzywem typu Ivory PCV krótka ,sterylna,rozmiary : 3,4,5.	szt		200				
25	Zestaw do drenażu Robinsona. Zamknięty system do drenażu grawitacyjnego : worek 600ml z zastawką płatkową, kranikiem spustowym, wyskalowany w zakresie 0-100 ml co 25 ml i w zakresie 100-600ml co 100 ml ; zintegrowany z workiem dren 100cm , 100% czystego silikonu , wtopiona linia Rtg , perforowanie eliptycznymi otworami, w rozmiarach 9,12,15,18,20,24,28,30,33,36 Ch, sterylny , podwójnie pakowany.	szt		100				
26	Dren Khera z czystego silikonu , linia widoczna w rtg , znaczniki co 5 cm , długość ramion głównego około 50 cm , poprzecznego około 20 cm , sterylne , podwójnie pakowane , z łącznikiem schodkowym, rozmiary 9-24 Ch co 3 Ch.	szt		15				

27	Dreny typu Penrose do grawitacyjnego drenażu ran , wykonane z czystego 100% -owego silikonu , długość 50 cm , rozmiary : 6 do 16 mm	szt		10					
28	Dreny typu Penrose do grawitacyjnego drenażu ran , wykonane z czystego 100% -owego silikonu , długość 50 cm , otwarty rozmiar : 40 mm	szt		10					
29	Standardowy dren 100% silikonu do jamy brzusznej. Dren wykonany z przezroczystego 100% silikonu z atraumatycznym zakończeniem , otwór końcowy , naprzeciwlegle rozmieszczone otwory ,znacznik głębokości 5 cm od ostatniego otworu fenestracyjnego oraz linia widoczna w Rtłg , podwójnie pakowany , sterylny , długość 50 cm rozmiary od 9 Ch do 36 Ch.			20					
30	Wapno sodowane . Pochłaniacz dwutlenku węgla z kolorowym indykatorem zużycia , przenośny kanister 5 l/4,5 kg niskopylący (w formie cylindrycznych granulek) , skład: wodorotlenek wapnia (powyżej 80% wagi) wodorotlenek sodu (poniżej 4% wagi) zdolność pochłaniania 140 l/ 1 kg CO2	op		15					
SUMA									

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.

ZADANIE NR 5 - MATERIAŁY OPATRUNKOWE "B"

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Jałowa tamponada z 24- N gazy impregnowana neutralną maścią rozmiar 2 cm x 5 m	szt		250					
2	Oslona zabezpieczająca kable video i optykę endoskopową , jałowa 13 x 250 cm 70 szt	op	1op =70szt	5					
3	Uniwersalny lekki czepek damski w formie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej o gramat. 14g/m2.Ściągany lekko elastyczną bezełateksową taśmą. Pakowany w karton x 100 szt	op	1op = 100 szt.	64					
4	Serweta włókninowa sterylna nieprzylepna dwuwarstwowa o gramaturze 55g/m2 i odporności na penetrację płynów min. 200 cm H2O 50 x 50 cm	op	1op=110szt	10					
5	Serweta operacyjna z gazy min. 20-N czterowarstwowa niejałowa bez tasiemki z chipem RTG 45 x 45 cm , klasa II a reguła 7	op	1op=500szt	10					
6	Opaska elastyczna tkana z zapinką , pakowana pojedynczo o rozciągliwości 200% 5 x 15 cm	szt		2112					
7	Opaska elastyczna tkana z zapinką , pakowana pojedynczo o rozciągliwości 200% 5 x 10 cm	szt		200					
8	Opaska wiskozowa dziana podtrzymująca 4 m x 5 cm	szt		400					
9	Opaska wiskozowa dziana podtrzymująca 4 m x 10 cm	szt		800					
10	Pakiet chirurgiczny do zmiany opatrunku: 1 serweta operacyjna samoprzylepna z dwuczęściową z regulacją otworu 75 cm x 90 cm - 1szt., kompresy gazowe 7,5 x 7,5 cm,12 w,17 n. - 10 szt., kompresy włókninowe 5 cm x 5 cm 6 warstw 30 g/m2,kleszczyki do mycia pola operacyjnego plastikowe proste 14 cm - 1 szt., miska plastikowa o pojemności 250 ml przezroczysta, kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12, 5 cm , nożyczki zagięte typu Metzenbaum tępo tępe 14,5 cm wykonane ze stali nierdzewnej , Pęseta chirurgiczna prosta 14 cm wykonane ze stali nierdzewnej , Imadło chirurgiczne typu Mayo- Hegar 14 cm wykonane ze stali nierdzewnej, tupfer nr 3 - 3szt , 1 skalpel jednorazowy Nr 10	szt.	op=8 szt	200					
11	Serweta nieprzylepna dwuwarstwowa na stolik instrumentariuszki 150 x 100 cm x 28 szt o gramaturze 55 g/m2 i odporności na penetrację płynów min. 200 cm H2O 50 x 50 cm	szt	op=28 szt	490					
12	Serweta włókninowa sterylna samoprzylepna dwuwarstwowa o gramaturze 55g/m2 i odporności na penetrację płynów min. 200 cm H2O 150 x 175 cm	op	op=14 szt	36					
13	Obłożenie stolika Mayo w kształcie worka z zewnętrzną warstwą z chłonnej włókniny (absorpcyjność 780%) o wymiarach 80 x 145 cm . Waga podstawowa całości obłożenia min. 92 g/m2 . Waga podstawowa folii PE min. 56 g/m2 . Folia piaskowana - ułatwienie nakładania worka . Obłożenie złożone teleskopowo.	szt	op=20 szt	760					
14	Serweta dwuwarstwowa 75 x 90 z nieprzylepnym otworem o średnicy 10 cm o gramaturze 55 g/m2 i odporności na penetrację płynów min. 200 cm H2O	szt	op=40 szt	400					

15	Serweta dwuwarstwowa samoprzylepna 75 x 90 z regulowanym otworem w celu możliwości dostosowania średnicy otworu o gramaturze 55 g/m2 i odporności na penetrację płynów min. 200 cm H2O	op	op=40 szt	11				
16	Serweta nieprzylepna dwuwarstwowa 37 x 45 cm x 125 szt o gramaturze 55 g/m2 i odporności na penetrację płynów min. 200 cm H2O	szt	op= 125 szt	750				
17	Tupfery jałowe w kształcie fasolki x 10 szt Nr 1 z gazy 24-nitkowej (wielkość zwiniętej gazy 6 cm x 6 cm), posiadające znacznik RTG w postaci polipropylenowej nitki wplataney w gazę na całej szerokości. Bawełna 100 %. Element kontrastujący w postaci nitki radiacyjnej nasączonej 60 % środkiem kontrastującym (siarczan baru BaSo4). Produkt zapakowany w czterowarstwowe opakowanie: pierwsze kartonowe opakowanie transportowe i kartonowy dyspenser. Kolejne opakowanie wewnętrzne zawierające tupfery w w formie pudełka z przegródkami i sterylną samoprzylepną etykietą kontrolną dla pielęgniarki instrumentariuszki, opakowanie zewnętrzne typu peel pouch z niesterylną samoprzylepną etykietą do dokumentacji pacjenta.	op	op=10sztx30	8				
18	Tupfery jałowe w kształcie fasolki x 10 szt Nr 2 z gazy 24-nitkowej (wielkość zwiniętej gazy 8 cm x 8 cm), posiadające znacznik RTGw postaci polipropylenowej nitki wplataney w gazę na całej szerokości. Bawełna 100 %. Element kontrastujący w postaci nitki radiacyjnej nasączonej 60 % środkiem kontrastującym (siarczan baru BaSo4). Produkt zapakowany w czterowarstwowe opakowanie: pierwsze kartonowe opakowanie transportowe i kartonowy dyspenser. Kolejne opakowanie wewnętrzne zawierające tupfery w w formie pudełka z przegródkami i sterylną samoprzylepną etykietą kontrolną dla pielęgniarki instrumentariuszki, opakowanie zewnętrzne typu peel pouch z niesterylną samoprzylepną etykietą do dokumentacji pacjenta.	op	op=10sztx30	8				
19	Tupfery jałowe x 10 szt Nr 2 z gazy 20-nitkowej (wielkość zwiniętej gazy 13 cm x 13 cm),wielkości orzecha włoskiego, posiadające znacznik RTGw postaci polipropylenowej nitki wplataney w gazę na całej szerokości. Bawełna 100 %. Element kontrastujący w postaci nitki radiacyjnej nasączonej 60 % środkiem kontrastującym (siarczan baru BaSo4).Podwójne opakowanie typu peel pouch z których każde zaopatrzone jest w etykietę samoprzylepną zawierającą nazwę producenta, numer katalogowy, nr. LOT, nazwę artykułu.	op	op=10sztx30	35				
20	Tupfery jałowe x 10 szt Nr 3 z gazy 20-nitkowej (wielkość zwiniętej gazy 20 cm x 20 cm),wielkości śliwki, posiadające znacznik RTGRTGw postaci polipropylenowej nitki wplataney w gazę na całej szerokości. Bawełna 100 %. Element kontrastujący w postaci nitki radiacyjnej nasączonej 60 % środkiem kontrastującym (siarczan baru BaSo4).Podwójne opakowanie typu peel pouch z których każde zaopatrzone jest w etykietę samoprzylepną zawierającą nazwę producenta, numer katalogowy, nr. LOT, nazwę artykułu.	op	op=10sztx20	20				
21	Klasyczna trójwarstwowa maska chirurgiczna z gumkami na uszy. Kolor niebieski.	op	50 szt.	50				
22	Maseczka chirurgiczna wykonana z bezwonnej włókniny trójwarstwowej z trokami do wiązania i kształtką na nos (gdzie środkową warswę stanowi filtr o wysokiej efektywności filtracji), wodoodporna- 175 mm x100 mm . Maseczka zgodna z normą PN-EN 14683 i określona w klasie II. Maseczki pakowane w kartoniki umożliwiające ich higieniczne przechowywanie.	op	50 szt.	108				
23	Jednorazowy fartuch chirurgiczny jałowy pełnobarierowy o gramaturze min. 40 g /m2, zgodny z normą EN 13 795 1-3. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego- zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha.Fartuchy wykończone pod szyją zieloną lamówką w celu identyfikacji na sali operacyjnej, Zapięcie przy szyi na taśmę umożliwiającą zapięcie fartucha w dowolnym miejscu na plecach. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową na całości fartucha z wyjątkiem mankietów i troków . Rozmiar M , długość fartucha 115 cm	szt.		1332				
24	Jednorazowy fartuch chirurgiczny jałowy pełnobarierowy o gramaturze min. 40 g /m2, zgodny z normą EN 13 795 1-3. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego- zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha.Fartuchy wykończone pod szyją zieloną lamówką w celu identyfikacji na sali operacyjnej, Zapięcie przy szyi na taśmę umożliwiającą zapięcie fartucha w dowolnym miejscu na plecach Szwy wykonane metodą ultradźwiękową na całości fartucha. Rozmiar XL długość fartucha 140 cm	szt.		924				
25	Jednorazowy fartuch chirurgiczny jałowy pełnobarierowy o gramaturze min. 40 g /m2, zgodny z normą EN 13 795 1-3. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego- zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha.Fartuchy wykończone pod szyją zieloną lamówką w celu identyfikacji na sali operacyjnej, Zapięcie przy szyi na taśmę umożliwiającą zapięcie fartucha w dowolnym miejscu na plecach Szwy wykonane metodą ultradźwiękową na całości fartucha . Rozmiar L , długość fartucha 125 cm	szt.		604				

26	Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny pełnobarierowy o gramaturze min. 40 g /m2, zgodny z normą EN 13 795 1-3. posiadający dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia w części przedniej i w rękawach o gramaturze min 38g/m2. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego- zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha.Fartuchy wykończone pod szyją czerwoną lamówką w celu identyfikacji na sali operacyjnej, Zapięcie przy szyi na taśmę umożliwiającą zapięcie fartucha w dowolnym miejscu na plecach Szwy wykonane metodą ultradźwiękową na całości fartucha . Rozmiar M-XL	szt.	op=28	28				
27	Sterylny zestaw do zmiany opatrunku. Skład zestawu: - 1 x kleszczyki typu kocher 14 cm - 1 x pęseta anatomiczna plastikowa zielona 12,5 cm - 8 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm, 17 n., 8 w.ze 100 % bawełnianej gazy higroskopijnej - 5 x tampony (tupfery) z gazy wielkości śliwki ze 100 % bawełnianej gazy, 20 nitkowej- rozmiar po rozwinięciu około 20 cm x20 cm - 1 x serweta włókninowa nieprzylepna dwuwarstwowa 38 cm x 45 cm.o gramaturze 50 g/m2 Opakowanie tacka typu blister z 3 wgłębieniami na płyny o przybliżonej pojemności 65 ml;65 ml;140 ml może posłużyć jako pojemnik na odpadki.	szt.	op.x72 szt.	72				
28	Sterylny zestaw do zakładania szwów Skład zestawu: - 1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher14 cm - 1 x pęseta metalowa Adson 12 cm - 6x tampony (tupfery) z gazy wielkości śliwki ze 100 % bawełnianej gazy, 20 nitkowej- rozmiar po rozwinięciu około 20 cm x20 cm - 1x metalowy igłotrzymacz 12 cm - 1 x nożyczki metalowe ostro/ostre 11 cm - 1 x strzykawka Luer- Lock 10ml zapakowana - 1 x serweta włókninowa 50 cm x 50 cm. z przylepnym otworem 5 cm x10 cm o gramaturze 50 g/m2 - 1 x serweta włókninowa 60 x 60 cm o gramaturze 50 g/m2 Opakowanie tacka typu blister z 3 wgłębieniami na płyny o przybliżonej pojemności 150 ml;150 ml;300 ml, może służyć jako pojemnik na odpadki	szt.	op.x30szt	60				
29	Sterylny zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego Skład zestawu: nieprzylepna, barierowa z włókniny PP+PE w rozmiarze 45 cm x 75 cm, o gramaturze 55g/m2 , stanowiąca owinięcie zestawu 4 x tupfery gazowe, wielkości śliwki ze 100% bawełnianej gazy, 20 nitkowej – rozmiar po rozwinięciu około 20 x 20 cm 1 x żel nawilżający 2,7 g- niemineralny - obojętny - nietłusty - hydrofilny oraz płynny - 2,7 g - sterylizacja za pomocą promieniowania gamma 1 x ampulka ze sterylną wodą 20 ml; destylowana, sterylna woda, przeznaczona do napełniania balonika cewnika urologicznego 1 x igła podskórna różowa 18 G 1 1/2 (1,2 x 40 mm) (zapakowana) 5 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm, 17n 8w ze 100 % bawełnianej gazy higroskopijnej 1 x serweta nieprzylepna, barierowa z włókniny PP+PE w rozmiarze 75 cm x 90 cm z centralnym otworem 10 cm o gramaturze 55g/m2 1 x strzykawka Luer 20 ml (zapakowana) 1 x plastikowe kleszczyki Kocher 14 cm 1 x plastikowa pęseta do opatrunków 12,5 cm 1 x para lateksowych rękawic diagnostycznych, bezpudrowych, rozmiar M – zapakowane, z wywinętym mankietem	szt.	opx27 szt.	81				

30	Sterylny zestaw do zdejmowania szwów: Skład zestawu: skalpel 6,5 cm ze stali węglowej - zakrzywione ostrze, bez rączki - zapakowany 1 x ostrze – 3 x tufery włókninowe, wielkości śliwki (poliester / wiskoza) - 30 g/m² - rozmiar po rozwinięciu około 19 cm x 20 1 x metalowa pęseta Adson 12 cm 1 x plastikowa pęseta zielona 12,5 cm Zestaw zapakowany w opakowanie typu blister , w kształcie tacki z 1 wgłębieniem (o przybliżonej pojemności 300 ml) , która może służyć jako nerka	szt.	opx108szt.	108				
31	Chłonne sterylne ręczniki celulozowe do osuszania rąk o wymiarze min. 30x33cm pakowane po 2 szt.	szt	2 szt.	600				
32	Kompresy gazowe wykonane z gazy bawełnianej hydrofilowej, 17-nitkowe , 12 warstw, z nitką RTG , wyjałowione,pakowane w opakowania papierowo-foliowe,sterylizowane parą wodną, pakowane a 10 szt , rozmiar 10 cm x 10 cm klasa II A reg. 7	op	1op=10 szt	1125				
33	Kompresy gazowe wykonane z gazy bawełnianej hydrofilowej, 17-nitkowe , 12warstw, z nitką RTG , wyjałowione,pakowane w opakowania papierowo-foliowe,sterylizowane parą wodną, pakowane a 20 szt , rozmiar 10 cm x 10 cm klasa II A reg. 7	op	1op=20szt	450				
34	Kompresy gazowe wykonane z gazy bawełnianej hydrofilowej, 17-nitkowe , 12 warstw, z nitką RTG , wyjałowione,pakowane w opakowania papierowo-foliowe,sterylizowane parą wodną, pakowane a 20 szt , rozmiar 7,5 cm x 7,5 cm klasa II A reg. 7	op	1op=20szt	448				
35	Kompresy włókninowe 30 g jałowe 5 cm x 5 cm x 2 szt klasa II A reg. 7	op	op=25shtx2	500				
36	Zestaw do zniczużeń przewodowych I . Jedna serweta dwuwarstwowa samoprzylepna 50x50cm ; 1 narzędzie do mycia plastikowe proste ,atraumatyczne niebieskie 12 cm; 10 szt kompresów gazowych 7,5 x 7,5 cm 12warstwowych 17-nitkowe; 5 szt tufery gazy 24 x 24 cm 20-nitkowe Opakowane w papier krepowy.	op	op=34	2				
37	Ośłona jałowa na stopę w kształcie buta wykonana z trójwarstwowej tkaniny o wymiarach 40 x 22 x 8 cm	op	op=50 szt	5				
38	Podkład higieniczny na rolce 51 x 40 metrów (perforacja co 50 cm,80,160) wykonany z dwuwarstwowej bibuły o gramaturze 2 x 16,5g/m2, brzegi niepostrzępione , o grubości folii min. 20 mikr., powierzchnia podkładu tłoczona , chłonność min. 160g/m2, dostępny w różnych kolorach zielony, niebieski,żółty,wrzosowy.	szt		900				
39	Podkład higieniczny na rolce 60 x 40 metrów (perforacja co 50 cm) wykonany z dwuwarstwowej bibuły o gramaturze 2 x 16,5g/m2, brzegi niepostrzępione , o grubości folii min. 20 mikr., powierzchnia podkładu tłoczona , chłonność min. 160g/m2, dostępny w różnych kolorach zielony, niebieski,żółty,wrzosowy.	szt.		200				
40	Pieluchomajtki dla dorosłych rozmiar XL wykonane z miękkiego jak włóknina laminatu , w partii bioder dodatkowo zastosowana miękka włóknina przepuszczająca powietrze i parę wodną trójwarstwowy wkład chłonny z warstwą Dry Plus zawierają absorbent moczu z zawartością Cyklodekstryny , chłonność 2349 ml , zakadki boczne zapobiegające wypływowi moczu i kału ,przylepiec wielokrotnego użytku ,wskaźnik wilgotności , pH 5,5. Obwód bioder 120-150 cm	op	op=30 szt	8				
41	Pieluchomajtki dla dorosłych rozmiar L wykonane z miękkiego jak włóknina laminatu , w partii bioder dodatkowo zastosowana miękka włóknina przepuszczająca powietrze i parę wodną trójwarstwowy wkład chłonny z warstwą Dry Plus zawierają absorbent moczu z zawartością Cyklodekstryny , chłonność 2349 ml , zakadki boczne zapobiegające wypływowi moczu i kału ,przylepiec wielokrotnego użytku ,wskaźnik wilgotności , pH 5,5. Obwód bioder 150-175 cm	op	op=14 szt	10				
42	Jednorazowe,higieniczne ochraniacze na obuwie wykonane z włókniny polipropylenowej 35g/m2 ,kolor biały ,bez zawartości lateksu , pakowane w opakowanie typu dispenser	op	op=250 par	15				
SUMA								

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
3. Zamawiający żąda przedstawienia deklaracji zgodności i wpis/zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.
4. Zamawiający żąda przedstawienia certyfikatu CE wystawionego przez jednostkę notyfikowaną.
5. Dla pozycj 17,18,19,20, 32, 33,34 zamawiający żąda przedstawienia raportu walidacji procesu sterylizacji potwierdzającego sterylizację parą wodną

ZADANIE NR 6 - KOMPRESY WŁÓKNINOWE I ZESTAWY CHIRURGICZNE

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Kompresy włókninowe 30 - 40 g niejałowe czterowarstwowe a 100 szt 5 x 5 cm	op	100sztx50op	2500					
2	Kompresy włókninowe 30 - 40 g niejałowe czterowarstwowe a 100 szt 7.5 x 7.5 cm	op	100sztx25op	2800					
3	Kompresy włókninowe 30 - 40 g niejałowe czterowarstwowe a 100 szt 10 x 10 cm	op	100sztx20op	400					
4	Kompresy gazowe 17-nitkowe niejałowe ośmiowarstwowe a 100 szt 7.5 x 7.5 cm	op	100sztx10op	50					
5	Sterylny zestaw do znieczuleń regionalnych Skład: 1) 1 x tacka o wymiarach 24,5 x 14 x 5 cm wykonana z polipropylenu (W1), 2) 1 x Kleszczyki do materiałów opatrunkowych, proste z zapięciem, o długości 18,5 cm, wykonane z plastiku (W 2) 3) 10 x kompresy gazowe o wymiarach 7,5 x 75 cm, 16 warstwowe (W 3) 4) 10 x kompresy gazowe o wymiarach 7,5 x 75 cm, 16 warstwowe (W 3) umieszczone obok w/w kompresów (5) 1 x serweta o wymiarach 74 x 90 cm, wykonana z nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o min. gramaturze 57 g/m2 (W 4) 6)) 1 x serweta o wymiarach 74 x 90 cm, wykonana z nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o min. gramaturze 57 g/m2 (W 5) 7) 1 x serweta o wymiarach 74 x 90 cm, wykonana z nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o min. gramaturze 57 g/m2 (owinięcie zestawu) (W 6) Zamawiający wymaga aby: - Ułożenie poszczególnych komponentów, po rozpakowaniu zestawu, odpowiadało wyżej wymienionej kolejności (gdzie "W 1"- jest pierwszą warstwą od góry, a "W 6"- (owinięcie zestawu) warstwą ostatnią - Opakowanie handlowe posiadało czytelną i nieusuwalną etykietę, przymocowaną na stałe, zawierającą opis składu w języku polskim, znak CE oraz dwie samoprzylepne naklejki identyfikujące wyrób (numer ref, lot, datę ważności oraz nazwę producenta do wklejenia do dokumentacji medycznej	szt		84					
6	Fartuch ochronny, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 21g/m2, wyposażony w mankiety, oraz dwie pary troków (w okolicach szyi i pasa). Rozmiar uniwersalny	szt	100	200					
7	Sterylny samoprzylepny organizator przewodów typu rzep, o wymiarach 2,5 x 25 cm	szt	100	100					
8	Sterylny jednorazowy organizator przewodów o wymiarach 9 x 12 cm (+/- 1 cm), posiadający dwie nieprzylepne zintegrowane taśmy, służące do mocowania przewodów i drenów. Długość taśm 28 – 32 cm, szerokość 3-4 cm. Taśmy powinny być wykonane z mocnego i odpornego na mechaniczne uszkodzenia materiału. Strona samoprzylepna posiada nieprzylepny margines ułatwiający odklejenie papieru zabezpieczającego. Opakowanie jednostkowe posiada nazwę w języku polskim, numer lot, datę ważności i nazwę producenta.	szt	100	500					
9	Sterylna serweta do zabiegów okulistycznych o wymiarach 150 x 150 cm, posiadająca otwór o wymiarach 7 x 10 cm , wypełniony folią chirurgiczną, oraz zintegrowaną kieszeń na płyny	szt	34	408					

10	Sterylny Zestaw do zabiegu żyłaków odbytu skład: a) 1 x serweta główna o wymiarach 240/260 x 230 cm, zintegrowana z nogawicami, wyposażona w samoprzylepny otwór w okolicach krocza o wym. 10 x 15 cm, oraz zintegrowaną samoprzylepną zakładkę, która pozwala na przyklejenie serwety do fartucha operującego. b) 1 osłona na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm (warstwa chłonna wykonana z chłonnej włókniny polipropylenowej o wymiarach 75 x 90 (+/- 3 cm)) c) 2 x ręczniki chłonne 30 x 40 cm d) 1 x samoprzylepna serweta 50 x 50 cm e) 1 x samoprzylepny organizator przewodów typu rzep o wymiarach 2,5 x 25 cm f) 1 x serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm (owinięcie zestawu) (warstwa chłonna wykonana z chłonnej włókniny polipropylenowej o wymiarach 75 x 190) Dotyczy pozycji „a” :serweta powinna być wykonana z laminatu 2-warstwowego (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) gramaturze 58 g/m2 (+/- 1g/m2). Materiał obłożenia spełniający wymagania normy PN EN 13795 wymagania wysokie, odporny na penetrację płynów i mikroorganizmów, wytrzymały na wypychanie na mokro > 260 kPa, szybkość absorbcji 80% (badane według ISO 9073-11) , klej re Opakowanie jednostkowe powinno posiadać wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania, oraz dwie samoprzylepne etykiety umożliwiające wklejenie do dokumentacji medycznej, zawierające następujące informacje: nazwa producenta, LOT lub seria, indeks i	szt	14	28					
----	--	-----	----	----	--	--	--	--	--

SUMA									
------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.

ZADANIE NR 7 - KOMPRESY I INNE MATERIAŁY OPATRUNKOWE

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Kompresy włókninowe jałowe 40 g 4-warstwowe a 5 szt opakowanie typu blister rozm 5 x 5 cm	op	1op=5 szt	8400					
2	Kompresy włókninowe jałowe z RTG 40 g 4-warstwowe a 10 szt rozm 5 x 5 cm.Torebka papierowa foliowa opatrzona w etykietę podwójnie przylepną z nr.lot,d.w.Nazwa wyrobu ,identyfikacja producenta i sposób sterylizacji.	op	1op=10szt	100					
3	Kompresy włókninowe jałowe z RTG 40 g 4-warstwowe a 10 szt rozm 7,5 x 7,5 cm.Torebka papierowa foliowa opatrzona w etykietę podwójnie przylepną z nr.lot,d.w.Nazwa wyrobu ,identyfikacja producenta i sposób sterylizacji.	op	1op=10szt	480					
4	Kompresy włókninowe jałowe z RTG 40 g 4-warstwowe a 10 szt rozm 10 x 10 cm.Torebka papierowa foliowa opatrzona w etykietę podwójnie przylepną z nr.lot,d.w.Nazwa wyrobu ,identyfikacja producenta i sposób sterylizacji.	op	1op=10szt	400					
5	Serwetki z włókniny kompresowej jałowe 40 g /m2 a 1 szt rozm 30 x 30 cm opakowanie torebka papierowo foliowa	szt		200					
6	Kompresy 17-N 12-warstwowe z RTG jałowe x 5 szt rozm 7.5 x 7.5 cm wszystkie brzegi podwinięte, waga jednego kompresu min.1,754 g , opakowanie typu blister.	op		480					
7	Kompresy 17-N 8-warstwowe z RTG jałowe x 3 szt rozm 10 x 10 cm wszystkie brzegi podwinięte, waga jednego kompresu min. 2,246 g , opakowanie typu torebka pap-fol .	op		1000					
8	Kompresy gazowe 8 warstwowe z gazy 17-nitkowej jałowe 6 x 6 cm a 20 szt wszystkie brzegi podwinięte.	op		1500					
9	Pakiet kompresów jałowych 17-N , 8-warstwowe : 7,5 x 7,5 cm a 5 szt , 10 x 10 cm a 5 szt wszystkie brzegi podwinięte.	op		300					
10	Setony z gazy 17-N , 4-warstw. RTG 2 m x 1 cm jałowe x 1 szt	szt		720					
11	Tupfery z gazy 17N rożek jałowy RTG 18 x 18 cm pakowane 5 szt	op		360					

12	Tupfery fasolka twardy nadający się do preparowania tkanek z gazy 17N jałowy z nitką RTG 15 x 15 cm pakowane 10 szt . Torebka papierowo foliowa opatrzona w etykietę podwójnie przylepną z nr, lot, d.w. Nazwa wyrobu , identyfikacja producenta i sposób sterylizacji.	op		320				
13	Tampony do tamponady jałowe z 2-trokami rozm. 3,5 cm x 2,5 cm x 1 szt	op		200				
14	Siatka opatrunkowa typu "Codofix Plus " 25 m rozm P3 , dziana elastyczna siatka opatrunkowa , skład przędza szczepiana z przędzy poliuretanowej 15% i poliamidowej 85%	op		6				
15	Siatka opatrunkowa typu "Codofix Plus " 25 m rozm P2 , dziana elastyczna siatka opatrunkowa , skład przędza szczepiana z przędzy poliuretanowej 15% i poliamidowej 85%	op		10				
16	Siatka opatrunkowa typu "Codofix Plus " 25 m rozm P4 , dziana elastyczna siatka opatrunkowa , skład przędza szczepiana z przędzy poliuretanowej 15% i poliamidowej 85%	op		10				
17	Chusta trójkątna bawełniana	op		20				
18	Serweta operacyjna z gazy 17-N sześciowarstwowa a 2 szt w op jałowa z nitką RTG, rozm.45 x 45 cm , wszystkie brzegi podwinięte . Torebka papierowa foliowa opatrzona w etykietę podwójnie przylepną z nr.lot,d.w.Nazwa wyrobu ,identyfikacja producenta i sposób sterylizacji.	op		200				
19	Serweta operacyjna z gazy 17-N czterowarstwowa a 5 szt w op jałowa (sterylizowana w parze wodnej) z nitką RTG 45 x 45 cm .Torebka papierowa foliowa opatrzona w etykietę podwójnie przylepną z nr.lot,d.w.Nazwa wyrobu ,identyfikacja producenta i sposób sterylizacji.	szt		400				
20	Jałowy opatrunek z wkładem chłonnym na włókninie z opatrunkiem 10 cm x 8 cm	op	op=50szt	10				
21	Jałowy opatrunek z wkładem chłonnym na włókninie z opatrunkiem 5 cm x 7,2 cm	op	op=100szt	12				
22	Podkład z włókniny ,niejałowy z włóknina polipropylenowa o gramaturze 35g/m2, rozmiar 210cm x 80cm	szt		3600				
23	Spodnie do kolonoskopii ,krótkie, niejałowe ,wykonane z włókniny typu włóknina polipropylenowa o gramaturze 35g/m2, kolor niebieski, rozmiar M,L	op	op=10 szt	90				
24	Serweta z włókniny polipropylenowa o gram.35g/m2 rozmiar 210 x 160 cm op 1 szt jałowe.Opakowanie papierowo foliowe zawierające etykietę z dwiema naklejkami samoprzylepnymi ,symbol,numer lot,producenta,data ważności,kod kreskowy.	szt		120				
SUMA								

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.
3. Certyfikat CE - dla wyrobów jałowych
4. Deklaracja Zgodności;
5. wpis/zgłoszenie do rejestru wyr. med. z wymienieniem spełnianych norm, w tym 13795 1-3 . Wyroby gazowe muszą być zarejestrowane w klasie IIa reguła 7. Wyroby gazowe muszą być sterylizowane w parze wodnej w nadciśnieniu.
6. Opakowania zgodne z normą PN-EN 868-5.
7. W celu potwierdzenia prawidłowości procesu sterylizacji należy dołączyć raport z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji wykonywanej z określoną częstotliwością zgodnie z normą PN-EN ISO 11135-1 2009.
8. Przędza z gazy min. 15 tex dla wyrobów gazowych.

ZADANIE NR 8 - RĘKAWICE CHIRURGICZNE I DIAGNOSTYCZNE									
Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Rękawice chirurgiczne z lateksu (zawartość protein <60µg/g), lekko pudrowane mączką kukurydzianą, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), mikroteksturowane, z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane parami w opakowania papier-folia, anatomiczny kształt, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. AQL 0,65. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,19mm +/-0,01mm, min. długość rękawicy 285mm +/-5mm. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE oraz informacje w języku polskim. Pakowane po 50 par.; rozmiary: 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.	para		3750					
2	Rękawice chirurgiczne z lateksu (zawartość protein <20µg/g), bezpudrowe, obustronnie pokryte polimerem, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), mikroteksturowane, z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane parami w opakowania folia-folia, anatomiczny kształt, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. AQL 0,65. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,22mm +/-0,02mm, w strefie palców 0,23mm +/-0,02mm, długość rękawicy 300mm +/-5mm. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE oraz informacje w języku polskim. Pakowane po 50 par.; rozmiary: 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.	para		1200					
3	Rękawice chirurgiczne do zabiegów o podwyższonym ryzyku, wykonane z lateksu (zawartość protein <50µg/g), bezpudrowe, wewnętrzna warstwa pokryta polimerem, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), mikroteksturowane, z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane (opakowanie zewnętrzne folia-folia) w kompletach po 2 pary (w różnych kolorach, wewnętrzne rękawice o intensywnej barwie), anatomiczny kształt, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. AQL 0,65. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE oraz informacje w języku polskim. Pakowane po 25 kpl.; rozmiary: 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.	kpl.		200					
4	Rękawice chirurgiczne bezlateksowe, wykonane z neoprenu, bezpudrowe, pokryte polimerem, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), mikroteksturowane, z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane parami w opakowania folia-folia, anatomiczny kształt, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. AQL 0,65. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,19mm +/-0,01mm, długość rekawicy 300mm +/-5mm. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE oraz informacje w języku polskim. Pakowane po 50 par.; rozmiary: 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.	para		600					
5	Rękawice diagnostyczne z lateksu o obniżonej zawartości protein (<50µg/g), bezpudrowe, niesterylne, pasujące na obie dłonie. Powierzchnia rękawic lekko teksturowana, od wewnątrz polimeryzowana, bez zgrubień i zanieczyszczeń, wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne. AQL ≤1,5. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE oraz informacje w języku polskim. Pakowane po 100szt. Rozmiary: S, M, L, XL.	op	100 szt.	200					
6	Rękawice diagnostyczne z winylu, bezpudrowe, niesterylne, pasujące na obie dłonie, Powierzchnia rękawic bez zgrubień i zanieczyszczeń, bezwonne, wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne. AQL 1,0. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,09mm +/-0,01mm, w strefie palców 0,11mm +/-0,01mm, na mankiecie 0,09 /-0,01mm. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE oraz informacje w języku polskim. Pakowane po 100szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.	op	100 szt.	400					
7	Rękawice diagnostyczne z nitylu, bezpudrowe, niesterylne, pasujące na obie dłonie, teksturowane na końcówkach palców, w kolorze fioletowo-niebieskim, bez zgrubień i zanieczyszczeń, bezwonne, wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne. AQL<1,5. Grubość w części dłoniowej 0,07mm +/-0,01mm, w strefie palców 0,10mm +/-0,01mm. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE oraz informacje w języku polskim. Pakowane po 200szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.	op	200 szt	2000					

8	Rękawice diagnostyczne z nitylu z warstwą łagodząco-nawilżającą stymulującą naturalną odporność, bezpudrowe, niesterylne, pasujące na obie dłonie, teksturowane na końcówkach palców, w kolorze białym, bez zgrubień i zanieczyszczeń, bezwonne, wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne. AQL 1,0. Grubość w części dłoniowej 0,07mm +/-0,01mm, w strefie palców 0,10mm +/-0,01mm. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE oraz informacje w języku polskim. Pakowane po 200szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.	op	200 szt	70				
9	Rękawice diagnostyczne z nitylu, bezpudrowe, niesterylne, pasujące na obie dłonie, teksturowane minimum na końcówkach palców, bez zgrubień i zanieczyszczeń, bezwonne, wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne - siła zerwania przed starzeniem min. 12 N, AQL ≤1,5. Grubość w części dłoniowej 0,12mm +/-0,02mm, w strefie palców 0,20mm +/-0,02mm, minimalna długość 295mm+/-5mm. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE. Pakowane po 100szt. Rozmiary: S, M, L, XL.	op	100 szt.	20				
10	Rękawice diagnostyczne z nitylu, bezpudrowe, niesterylne, pasujące na obie dłonie, teksturowane minimum na końcówkach palców, bez zgrubień i zanieczyszczeń, bezwonne, wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne. AQL<1,5. Grubość w części dłoniowej 0,11mm +/-0,02mm, w strefie palców 0,15mm +/-0,02mm, minimalna długość 285mm+/-5mm. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin ważności, numer serii, nazwę producenta, znak CE. Pakowane po 100szt. Rozmiary: S, M, L, XL.	op	100 szt.	50				
11	Uchwyty naścienne do mocowania opakowań rękawic diagnostycznych, pasujące do zaoferowanych rękawic, umożliwiające umocowanie za pomocą taśmy klejącej oraz kołków rozporowych.	szt.	1 szt.	100				
SUMA								
1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego. 2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego. 3. Deklaracje zgodności do wszystkich rękawic poz. 1-10, 4. Certyfikaty CE do rękawic sterylnych, 5. Raporty z badań na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 do wszystkich rękawic sterylnych.								

ZADANIE NR 9 - CEWNIK FOLEY

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Cewnik Foley silikonowy, sterylny , rozm 12 Ch - 24 Ch	szt		250					
SUMA									

- | |
|---|
| 1. Karty danych technicznych na każde żądanie zamawiającego. |
| 2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające parametry z tłumaczeniem na język polski na każde żądanie Zamawiającego |

ZADANIE NR 10 - RURKI INTUBACYJNE

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Rurki intubacyjne z podwójnym mankietem niskociśnieniowym do operacji z użyciem lasera rozmiar 4,5- 6 co 0,5 1) Rurka intubacyjna odporna na promień lasera, niepalna,elastyczna, wykonana ze stali nierdzewnej 2) Rozmiar rurki umieszczony na rurce intubacyjnej bezpośrednio poniżej łącznika (powyżej ust pacjenta) 3) Z otworem Murphego 4) z dwoma niskociśnieniowymi mankietami uszczelniającymi i samouszczelniającymi się zaworami, mankiety wypełniamy izotonicznym roztworem soli 5) opakowanie - folia- papier z naniesioną na opakowaniu informacją: rozmiar rurki, data ważności, nr serii 6) sterylne, pakowane pojedynczo	szt		40					
2	Jednorazowe pojemniki wypełnione fabrycznie sterylną apirogenną wodą, pojemniki uniwersalne, możliwość podłączenia do tego samego typu butelki, zarówno wąsów tlenowych jak i głowicy, do rury 22 mm, poj. 500 ml. Możliwość podłączenia maski i wąsów tlenowych, możliwość podłączenia głowicy z regulacją stężenia tlenu, łączniki między pojemnikiem a reduktorem powinny być wyposażone w bolce, które automatycznie podczas nakręcania przekłuwają pojemnik. Do oferty należy dołączyć oświadczenie potwierdzające utrzymanie sterylności wody przez okres 30 dni po otwarciu	szt	op=15 szt	100					
3	Maska twarzowa , jednorazowego użytku z nadmuchiwanym kołnierzem ,sterylna, w rozmiarach 3-6, rozmiar kodowany kolorem, silikonowana	szt	op=10 szt	150					
4	Układ oddechowy anestetyczologiczny z PCW gładki w środku o dł 150 cm. złącza respir. 22Flex-22Flex, dodatkowe ramię o długości 120 cm, 2 l worek, łącznik ką. z portem do kapnogr., łącznik prosty 22M-22M/15F. Sterylny	szt	op=10 szt	250,00					
5	Obwody 15 mm anestetyczologiczne z PCW, dla dzieci o długości 120 cm, złącza respiratora 22Flex-22Flex, trójnik „Y” zwykły, bez portów, ze złączami pacjenta 22M/15F, dodatkowe ramię 120 cm ze złączem 22Flex, w zestawie 1 l worek bezłateksowy. Sterylny	szt	op=10 szt	10					
6	Rurki intubacyjne: - z oznaczeniem rozmiaru rurki na łączniku 15 mm i na rurce - wysokoobjętościowy mankiet niskociśnieniowy - otwór Murphy ego- nitka kontrastu Rtg - zaznaczone oznaczenie głębokości i rozmiaru rurki - rurka przeźroczysta ustno-nosowa - sterylna	szt	op=10 szt	20					
SUMA									

- | |
|--|
| <p>1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie zamawiającego.</p> <p>2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego.</p> <p>3. Oświadczenie potwierdzające utrzymanie sterylności wody przez okres 30 dni po otwarciu dot. poz.2.</p> |
|--|

ZADANIE NR 11 - MATERIAŁY MEDYCZNE "A"

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Zestaw Uniwersalny wykonany z laminatu czterowarstwowego (strefa krytyczna), spełnia wymogi normy PN EN 13795 1-3 wymagania wysokie, o minimalnej odporności na penetrację płynów > 850 cm H ₂ O, Minimalny skład: a) 1 x osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm b) 4 x ręczniki chłonne 18 x 25 cm c) 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 9 x 49 cm, nieprzemakalna (jedną z warstw stanowi folia PE) d) 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 x 75 cm wykonana, w strefie krytycznej wyrobu, z czterowarstwowego nieprzemakalnego laminatu o łącznej gramaturze min. 127 g/m ² - jedną z warstw stanowi folia PE - pylenie na poziomie mniejszym lub równym 2,5 Log10 (liczby cząstek) e) 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 175 x 175 cm wykonana, w strefie krytycznej wyrobu, z czterowarstwowego nieprzemakalnego laminatu o łącznej gramaturze min. 127 g/m ² (jedną z warstw stanowi folia PE), pylenie na poziomie mniejszym lub równym 2,5 Log10 (liczby cząstek), wyposażona w organizatory przewodów f) 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 240 x 150 cm wykonana, w strefie krytycznej wyrobu, z czterowarstwowego nieprzemakalnego laminatu o łącznej gramaturze min. 127 g/m ² - jedną z warstw stanowi folia PE - pylenie na poziomie mniejszym lub równym 2,5 Log10 (liczby cząstek) - wyposażona w organizatory przewodów g) 1 x serweta chirurgiczna o wymiarach 75 x 90 cm, trójwarstwowa (jedną z warstw stanowi folia PE) h) 1 x serweta na stolik instrumentarium (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 x 190 cm, wykonana z dwuwarstwowego laminatu. Sposób pakowania folia/folia, Opakowania jednostkowe oznaczone zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych - z min. podwójną przylepną metką z datą ważności i numerem serii do dokumentacji medycznej	szt	op=12szt	192					
2	Zestaw do laparoskopii w ułożeniu ginekologicznym Minimalny skład: a) 1 x osłona na stolik Mayo o wymiarach 79 x 145 cm b) 4 x ręczniki celulozowe 18 x 25 cm c) 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 9 x 49 cm, nieprzemakalna (jedną z warstw stanowi folia PE) d) 1 x samoprzylepny organizator przewodów typu rzep o wymiarach 2,5 x 30 cm e) 1 x osłona na przewody o wymiarach 13 x 244 cm, z perforowanym końcem, wykonana z foli PE o grubości 50 mikronów f) 1 x serweta do laparoskopii o wymiarach 250/175/270 x 260 cm z otworem samoprzylepnym w centralnej części serwety o wymiarach 25 x 30 cm, posiadająca organizatory przewodów umieszczone nad otworem i symetrycznie w okolicach dolnych rogów otworu, wyposażona w podwójne kieszenie na narzędzia umieszczone symetrycznie po dwóch stronach otworu. Otwór otoczony jest elastyczną, samoprzylepną folią chirurgiczną, która dzięki swoim właściwościom pozwala na dokładne zabezpieczenie pola operacyjnego. Serweta powinna być wykonana, w strefie krytycznej, z czterowarstwowego chłonnego laminatu o gramaturze nie mniejszej niż 130 g/m ²), a w pozostałej części z laminatu dwuwarstwowego. g) 1 x serweta na stolik instrumentarium (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 x 190 cm, wykonana z dwuwarstwowego laminatu Zestaw spełnia wymogi normy PN EN 13795 1-3 wymagania wysokie sposób pakowania - folia/folia, Opakowania jednostkowe oznaczone zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych - z min. podwójną przylepną metką z datą ważności i numerem serii do dokumentacji medycznej	szt	op=10szt	200					
3	Koszula dla pacjenta , wykonana z nieprześwitującej włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m ² , o zwiększonym obwodzie, krótkie rękawy, długie rozcięcie z przodu pozwala na podłączenie kroplówki, wyposażona w troki, kolor niebieski, rozmiar XL	szt		200					
4	Jednorazowe prześcieradło nieprzemakalne wzmocnione , wykonane z dwuwarstwowego laminatu niebieskie 150 x 210 cm	szt	op=30	120					

5	Sterylna kieszeń samoprzylepna jednokomorowa wykonana z foli PE, o wymiarach 30 x 30 cm, wyposażona w sztywnik do modelowania brzegu. Opakowania jednostkowe oznaczone zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych - z min. podwójną przylepną metką z datą ważności i numerem serii do dokumentacji medycznej	szt	op=100	800					
6	Czepek chirurgiczny o kroju furażerki , wykonany z chłonnej włókniny wiskozowej o gramaturze 26 g/m2 charakteryzującej się wysoką przepuszczalnością powietrza, w części górnej czepek wykonany jest z włókniny perforowanej, w części bocznej z wiskozowej włókniny pochłaniającej pot, w części tylnej czepek wiązany jest na troki. Kolor niebieski. Opakowanie kartonowe w formie podajnika, co zapewnia higieniczne przechowywanie i wyjmowanie, wyraźnie opisane w języku polskim. Pakowane po 50 szt.	op	op=50	10					
7	Czepek chirurgiczny męski o kroju furażerki, wykonany w części bocznej z lekkiej i przewiewnej włókniny wiskozowej o gramaturze 25 g/2, a w części górnej z włókniny polipropylenowej typu spunbond o gramaturze 18 g/m2. Czepek wykończony jest tasiemką, która jednocześnie tworzy troczki. Wysokość czebka 13 cm, długość 30 cm, troczki 25 cm. kolor biało-zielony. Opakowanie kartonowe w formie podajnika, co zapewnia higieniczne przechowywanie i wyjmowanie, wyraźnie opisane w języku polskim. Pakowane po 100 szt.	op	op=100	10					
8	Czepek chirurgiczny damski o kroju furażerki, wykonany w całości z perforowanej, lekkiej i przewiewnej włókniny typu printbond o gramaturze 28 g/m2, wysokość czebka 15 cm. Opakowanie kartonowe w formie podajnika, co zapewnia higieniczne przechowywanie i wyjmowanie, wyraźnie opisane w języku polskim. Pakowane po 100 szt., Kolory: niebieski, zielony, różowy	szt	op=100	2500					
9	Samoogrzewający koc na pacjenta - wykonany z włókniny typu SMS osiągający w ciągu 30 minut po otwarciu i rozłożeniu temperaturę min. 39 °C maks. 43 °C, średnia temperatura koca utrzymywana przez okres min 9 godzin. Wymiary koca 152 cm x 92 cm (tolerancja rozmiarów+/- 2 cm), koc zawiera min. 12 specjalnie wkomponowanych kieszeni 14 cm x 10 cm (tolerancja rozmiarów +/- 1 cm) wypełnionych wkładkami grzewczymi. Wkłady grzewcze powinny być wykonane wyłącznie z naturalnych składników (węgiel, żelazo, woda, Chlorowodorek sodu, minerał ilasty - wermikulit). Konstrukcja koca zapewnia możliwość użycia w różnych wariantach przed, podczas i po operacji (zabezpieczenie całego pacjenta, zabezpieczenie górnej bądź dolnej części ciała pacjenta, z łatwym dojściem do pola operacyjnego). Wymagane parametry należy potwierdzić poprzez załączenie do oferty karty danych technicznych wystawionej przez producenta wyrobu. Widoczna metka posiadająca następujące informacje: nazwa produktu w języku polskim, numer ref., numer LOT, termin przydatności do użycia, znak CE, nazwa producenta. Pakowane próżniowo.	szt.	10	220					
10	Bluza chirurgiczna wykonana z włókniny bawełnopodobnej typu spunbond o gramaturze min.49g/m2 antystatycznej, niepyłacej (wskaźnik pylenia nie większy niż 2,2 Log10 wg EN ISO 9073-10) paroprzepuszczalnej (współczynnik przepuszczalności pary wodnej na poziomie min.60000 g/m2/24h. Spodnie przeznaczone do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego Spodnie ściągane tasiemką , kieszeń boczna na nogawicy z klapką wyposażoną w nap .Kolor niebieski lub zielony, nieprzezroczysty w rozmiarach XS,S,M,L,XL,XXL,3XL,4XL	szt	48	2400					
11	Spodnie chirurgiczna wykonane z włókniny bawełnopodobnej typu spunbond o gramaturze min.49g/m2 antystatycznej, niepyłacej (wskaźnik pylenia nie większy niż 2,2 Log10 wg EN ISO 9073-10) paroprzepuszczalnej (współczynnik przepuszczalności pary wodnej na poziomie min.60000 g/m2/24h. Bluza przeznaczona do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego .Bluza - krótki rękaw, pod szyją wyposażona w nap, kieszeń na piersi,dwie kieszenie boczne na dole bluzy.Kolor niebieski lub zielony, nieprzezroczysty w rozmiarach XS,S,M,L,XL,XXL,3XL,4XL	szt	48	2400					
SUMA									

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na kazde żądanie Zamawiającego

ZADANIE NR 12 - MATERIAŁY MEDYCZNE " B"

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Rękawice chirurgczne lateksowe sterylne z dodatkiem żelu aloesowego (Aloe vera),bezpudrowe, grubość na palcu 0,17 mm, dłoni 0,16 mm, mankiecie 0,15 mm ,długość 275-300 mm ,rozciągliwość przed starzeniem min. 870% . Kolor zielony , mankiet rolowany z wewnętrzną i zewnętrzną warstwą polimerową.Na każdej rękawicy nadruk rozmiaru oraz nazwy producenta.Opakowanie wewnętrzne papierowe zewnętrzne folia(nie składane na pół). Rozmiary 5,5 - 9,0 .	para	op=50	3000					
2	Kompresy włókninowe ,4-warstwowe , wykonane z hydrofilowej włókniny medycznej , sterylizowane radiacyjnie , opakowanie papier/folia, pakowane a 10 szt , rozmiar 7,5 x 7,5	op	op=10	4800					
3	Kompresy włókninowe ,4-warstwowe , wykonane z hydrofilowej włókniny medycznej , sterylizowane radiacyjnie , opakowanie papier/folia, pakowane a 10 szt , rozmiar 10 cm x 10 cm	op	op=10	1800					

4	Zestaw serwet do operacji żyłaków Nr 2 . 1 x serweta na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150 x 190 cm Serweta 2-warstwowa , laminat i włóknina w części środkowej serwety , 1 warstwa laminatu w częściach bocznych , serweta stanowi drugie , wewnętrzne owinięcie zestawu. Gramatura serwety 56g/m2 .; 1 x serweta na stolik Mayo wzmocniona o wym. 80 x 140 cm . Serweta w kształcie worka , wykonana z nieprzemakalnego laminatu z wzmocnieniem włókniną, składana teleskopowo , z zaznaczeniem kierunku rozwijania serwety ,;1 x serweta z wycięciem U o wym. 200 x 260 cm . Serweta samoprzylepna ,z centralną łatą chłonna o wym. 75 x 130 cm , wykonana w polu niekrytycznym z włókniny , łatą chłonna wykonana z włókniny i laminatu. Gramatura serwety w polu krytycznym 161g/m2 Serweta posiada osłonę na genitalia w dolnej części wycięcia U , o wymiarze 80 x 22 cm ;1 x serweta o wymiarach 170 x 180 cm Serweta samoprzylepna , z łatą chłonną o wymiarach 80 x 50 cm, wykonana w polu niekrytycznym z włókniny , łatą chłonna wykonana z włókniny i laminatu .Gramatura serwety w polu krytycznym 161g/m2 ; 4 x Ręcznik do rąk o wymiarach 30 x 30 cm. Każdy zestaw posiada informację o dacie ważności i nr serii w postaci 2 naklejek typu TAG	szt	op=10	80					
5	Zestaw serwet do operacji okulistycznych , uniwersalny : 1 x serweta na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150 x 190 cm ; 1x serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 80 x 140 cm ; 1 serweta 120 x 170 cm z otworem 10 x 10 cm , z folią operacyjną z 2 kieszeniami na płyny ; 1 x osłona na tacę FAKO ,40 x 65 cm ; 2 x osłona na ramię , 35 x 75 cm ; 2 x ręcznik do rąk 30 x 30 cm. Każdy zestaw posiada informację o dacie ważności i nr serii w postaci 2 naklejek typu TAG	szt		12 192					
6	Staza bezlateksowa w kolorze niebieskim wykonana z szerokiego rozciągliwego paska gumy syntetycznej. Opakowanie 1 rolka (25 szt). Na opakowaniu orginalnie nadrukowane napisy w języku polskim oraz graficzna instrukcja obsługi.	op	op=25 szt	15					
7	Worek na wymiociny o pojemności 1000 ml ,podziałka co 50ml od 50 ml do 1000 l, skala numeryczna co 100 ml.Przeźroczysty, wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści oraz tekturowy uchwyt	szt		400					
8	Kaczka jednorazowego użytku , wyposażona w zastawkę antyzwrotną oraz obrotowy lejek z wygodnym uchwytem, wykonana z wysokiej jakości nieprzeźroczystej folii polipropylenowej, pojemność 1500 m	szt		200					
9	Jednorazowa myjka do mycia ciała nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w całości z poliestru,rozmiar 12 cm x 20 cm , gramatura 150 gr z dodatkiem aloesu oraz rumianku. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2013 r na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa,Candida albicans,Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a 10 sztuk z nadrukowanym rozmiarem , graficzną instrukcją stsovania oraz składem.	op	op= 10 szt	100					
10	Skład zestawu : 2 podkładki i 1 pasek o dł. 16mm x na 43 cm . Podkładki z samoprzylepnej włókniny z mikroperforacjami i warstwą rzepu na stronie wierzchniej. Pasek z włókniny mocowany do warstwy rzepa podkładki.W środkowej części paska przylepne pole, dla lepszej stabilizacji rurki.Kolor biały przeźroczysty , niejałowy.	szt		500					
11	Bezigłowa nasadka do pobierania leków z fiolek , dostępna w średnicach 13 mm oraz 20mm . Bezigłowy port iniekcyjny do użytku na 7 dni, przeźroczysta obudowa, niebieska silikonowa membrana . Opakowanie folia/papier	szt		300					
SUMA									

1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie zamawiającego.
2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na kazde żądanie Zamawiającego

ZADANIE NR 13 - MATERIAŁY MEDYCZNE "C"

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Jednorazowy , sterylny i w pełni kompatybilny z automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu Stellant CT D,składający się z dwóch oddzielnie pakowanych zestawów o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI . A : 1 x wkład o pojemności 200ml , 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z trójnikiem Y z jedną zastawką antyzwrotną , złącze szybkiego napełniania typu J.	szt		450					
2	Jednorazowy , sterylny i w pełni kompatybilny z automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu Stellant CT D,składający się z dwóch oddzielnie pakowanych zestawów o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI . B : 1 x wkład o pojemności 200 ml, 1 x ostrze typu "Spike" , 1 x złącze szybkiego napełniania typu J.	szt		450					
3	Złącze niskiego ciśnienia do wstrzykiwacza Medrat Stellant CT D o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI z trójnikiem i zaworkiem zwrotnym gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio : dla odgałęzienia po stronie kontrastu 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl 25 cm.Długość 150 cm .	szt		500					

4	Jednorazowy , sterylny i w pełni kompatybilny z automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu Spectris Solaris EP o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI składającego się z : 1 x wkład o pojemności 65 ml , 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 250 cm, z trójnikiem Y z jedną zastawką antyzwrotną , 1 x wkładu o pojemności 115 ml, 2 x ostrzy typu "Spike" .	op	zestaw	200				
5	Złącza niskiego ciśnienia wstrzykiwacza kontrastu Medrat SPECTRIS SOLARIS EP o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI z trójnikiem i zaworkiem zwrotnym gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio : dla odgałęzienia po stronie kontrastu 8 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl 15 cm .Długość: 250 cm.	szt		200				
SUMA								

1. Oświadczenie, że wyroby są wolne od ftalanów. Oświadczenie potwierdzające kompatybilność zaoferowanych wyrobów z posiadanymi wstrzykiwaczami kontrastu.
2. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie zamawiającego.
3. Prospekty/Katalogi wyrobów medycznych potwierdzające wymagane parametry z tłumaczeniem na język polski na każde żądanie Zamawiającego.

ZADANIE NR 14 - MATERIAŁY MEDYCZNE "D"

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Wielkość opakowania	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nazwa Handlowa lub nr katalogowy
1	Jednorazowe prześcieradło ochronne o wymiarach 80x210cm,w kolorze białym, wykonane z laminatu dwuwarstwowego (celulozy airlaid i foli PE (Polietylen), Łączna gramatura min. 70 g/m². Wyrób medyczny klasy I	szt.		2000					
2	Jednorazowy niesterylny podkład chłonny pod pacjenta o wymiarach 100 x 235cm (+/- 5 cm) przeznaczony do użytku na bloku operacyjnym Parametry techniczne: - wymiary 100 x 235 cm (+/- 5 cm), - wymiary strefy absorpcyjnej 85 x 210 cm - absorbcja >3000 ml NaCl 0,9% (roztwór soli fizjologicznej) - warstwa podkładu, która ma bezpośrednią styczność ze stołem operacyjnym, powinna być, wykonana z paroprzepuszczalnego, nieprzemakalnego białego laminatu. - rdzeń chłonny dzięki swojej budowie, po zaabsorbowaniu płynów, powinien pozostawać suchy na powierzchni po maksymalnie 5 minutach. - warstwa podkładu „od pacjenta” powinna być trwale spojona z rdzeniem chłonnym, wykonana z miękkiej, pikowanej i przyjemnej dla skóry włókniny.Całkowita waga podkładu 470 g. - pakowany pojedynczo w torebkę z foli PE, posiadającą , na stałe przymocowaną, etykietę samoprzylepną, zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 1041 A1:2013-12 , zawierającą następujące informacje: numer REF, nazwa produktu, rozmiar, LOT, znak CE., data ważności (min. 3 - pakowane maksimum po 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym. Dla potwierdzenia wymaganych parametrów, wymaga się załączenia karty technicznej oferowanego produktu	szt.		40					
3	Jednorazowa koszula dla pacjenta, wykonana z nieprześwitującej włókniny SMS o gramaturze min. 35 g/m2, , krótkie wszywane rękawy, długie rozcięcie z przodu pozwala na podłączenie kroplówki, wyposażona w min. dwie pary troków na wysokości wycięcia, rozmiar uniwersalny (długość koszuli 95 cm(+/- 3cm), szerokość od pachy do pachy 70 cm (+/- 2 cm)). Kolor niebieski . Wyrób medyczny klasy I	szt.		2800					
4	Koszula dla pacjenta bariatrycznego, wykonana z nieprześwitującej włókniny SMS o gramaturze min. 35 g/m2, , krótkie rękawy, długie rozcięcie z przodu pozwala na podłączenie kroplówki, wyposażona w dwie pary troków na wysokości wycięcia, rozmiar uniwersalny (długość koszuli 140 cm(+/-5 cm), szerokość od pachy do pachy 90 cm (+/- 2 cm). Kolor niebieski. Wyrób medyczny klasy I	szt.		250					
5	Sterylna serweta wysoko chłonna o wymiarach 40 x 48 cm , używana przy zabiegu usuwania żyłaków kończyn dolnych . Wykonana z sześciu warstw chłonnej włókniny o łącznej gramaturze > 300 g/m2 serweta wyposażona jest w taśmę samoprzylepną na dłuższym boku .	szt.		80					
6	Jednorazowe bokserki dla pacjenta wykonane z włókniny spuniacie o gramaturze min 60g/m2 kolor zielony. Bokserki powinny być wykończone nieuciskającą gumką .Rozmiar uniwersalny.	szt.		500					
7	Jednorazowe szorty dla pacjenta bariatrycznego wykonane z kryjącej ,paroprzepuszczalnej włókniny SMS o gramaturze 35 g/m2 kolor niebieski . Szorty powinny być wykończone w pasie trokami . Wymiary : obwód min 260 cm , długość 60-70 cm , szerokość nogawki u dołu min 45 cm.	szt.		250					

8	Sterylna taśma samoprzylepna o wymiarach 9x50-51 cm, wykonana z elastycznej włókniny spuniacie o gramaturze 70g/m2 .Opakowanie jednostkowe posiada dwieetykiety do wklejenia do protokołu medycznego.	szt.		240				
9	Sterylna samoprzylepna serweta chirurgiczna o wymiarach 75x90cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego (polipropylen + polietylen) o gramaturze 56g/m2. Serweta powinna być zgodna z obowiązującą normą PN EN 13795 wymagania wysokie (na całej powierzchni). Charakteryzować się wysoką odpornością na przenikanie cieczy min. 260 cm H2O, oraz wysoką odpornością na uszkodzenia mechaniczne - wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro min. 210 kPa. Opakowanie jednostkowe powinno posiadać etykietę samoprzylepną(2 szt).	szt.	120	2100				
SUMA								
1. Karty danych technicznych do każdej pozycji na każde żądanie zamawiającego. 2. Prospekty/katalogi wyrobów medycznych potwierdzające parametry z tłumaczeniem na język polski do każdej pozycji na każde żądanie Zamawiającego								

_____, dnia _____

podpisy osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy