

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

(zwana dalej Specyfikacją, SWZ)

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego
w trybie przetargu nieograniczonego (zwanego dalej Postępowaniem) pod nazwą:

DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 54 PAKIETÓW

numer postępowania: 26/ZP/2024

Kod CPV:
33141121-4 Szwy chirurgiczne
33141110-4 Opatrunki
33141000-0 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Podstawa prawna:

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp. Właściwą procedurą przeprowadzenia niniejszego postępowania są przepisy dla zamówień przekraczających kwotę 221 000,00 €.

Postępowanie prowadzone jest przy użyciu środków komunikacji elektronicznej z wykorzystaniem:

- Strony internetowej Zamawiającego: www.szpitalrydygier.pl
- Strony internetowej prowadzonego postępowania – Platforma: <https://ezamowienia.gov.pl/>
- Poczty elektronicznej Zamawiającego.

I. ZAMAWIAJACY

Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o.

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

31-826 Kraków, os. Złotej Jesieni 1

tel. 12 64 68 207, fax. 12 64 68 173, 930;

REGON: 121188694 NIP: 678 31 05 119

KRS: 0000352784

Adres strony internetowej na której udostępniane będą m.in. zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia:

- <https://ezamowienia.gov.pl>
- www.szpitalrydygier.pl

II. OSOBY UPRAWNIONE DO KONTAKTU:

1. W zakresie formalnym:
 - ❖ Julia Czerbniak: jczerbniak@rydygierkrakow.pl
2. W zakresie merytorycznym:
 - ❖ Paulina Pasek, tel. 12 64 68 362

III. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostarczanie wyrobów medycznych wg 54 pakietów** do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w **Załączniku nr 1** do nin. Specyfikacji.
2. Termin ważności / okres gwarancji przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia.
3. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia na wniosek Zamawiającego szkolenia personelu Zamawiającego w jego siedzibie (os. Złotej Jesieni 1, Kraków) wraz z pierwszym dostarczeniem towaru do Apteki Szpitalnej w terminie uzgodnionym pisemnie z Zamawiającym, jednak nie później niż w terminie 30 dni od daty zawarcia umowy.
4. Wykonawca zobowiązany będzie złożyć listę obecności z przeprowadzonego szkolenia, o którym mowa w ust. 3 z podpisami przeszkolonych użytkowników stwierdzających ich faktyczną obecność do Apteki Szpitalnej, w terminie 5 dni roboczych od daty przeprowadzenia szkolenia.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrócenia się do Wykonawców na etapie badania i oceny ofert o udostępnienie próbek oferowanego przedmiotu zamówienia w celu ich przetestowania i sprawdzenia zdolności technicznej lub zawodowej Wykonawcy do realizacji zamówienia. Koszty z tym związane ponosi Wykonawca.
6. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący **Załącznik nr 3** do Specyfikacji.

IV. NUMER POSTĘPOWANIA: 26/ZP/2024

Tryb postępowania: PRZETARG NIEOGRANICZONY

V. OFERTY CZĘŚCIOWE

Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. **Liczba części: 54.**

VI. ZAMÓWIENIA PODOBNE

Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zamówień podobnych, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt. 7 i 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.

VII. WYMAGANY TERMIN I WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA

1. Dostarczanie wyrobów medycznych odbywać się będzie według pisemnych zamówień składanych przez pracownika Apteki Szpitalnej, sukcesywnie przez okres **24 miesięcy** od daty zawarcia umowy.
2. Termin realizacji zamówienia - nie dłuższy niż **5 dni roboczych** od daty złożenia pisemnego zamówienia (e-mailem lub faksem).
3. Możliwość dostarczania w trybie pilnym w jak najkrótszym czasie uzgodnionym z Kierownikiem Apteki Szpitalnej, jednak nie dłuższym niż w ciągu **3 dni roboczych** od daty złożenia pisemnego zamówienia (e-mailem lub faksem).

VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPOSÓB DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW

1. **O udzielenie zamówienia mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 57 ustawy Pzp oraz art. 112 ust. 2 ustawy Pzp, tj.:**

- 1) **nie podlegają wykluczeniu**
- 2) **spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:**
 - a) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym**
Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.
 - b) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej**
Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.
 - c) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej**
Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.
 - d) **zdolności technicznej lub zawodowej**
Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.

2. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z wnioskiem o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo odpowiednio wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.

Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdza, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby określa w szczególności:

- 1) zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
 - 2) sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
 - 3) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
3. **W Postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp oraz nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835), oraz nie podlegają zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r.**

dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.).

Ocena spełniania podstaw wykluczenia z Postępowania, o których mowa w ust. 3, zostanie dokonana zgodnie z formułą „podlega – nie podlega”, w oparciu o przedłożone przez Wykonawcę oświadczenie i dokumenty, o których mowa w rozdz. X.1.

4. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, Zamawiający wymaga, złożenia oświadczenia własnego Wykonawcy w postaci jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ). W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia formularz JEDZ składa każdy z Wykonawców. Wzór formularza JEDZ określa Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. (Dz. Urz. UE L 3/16), którego wzór stanowi **Załącznik nr 4** do Specyfikacji.

IX. PROCEDURA SAMOOCZYSZCZENIA

1. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 ustawy Pzp lub art. 109 ust. 1 pkt 2-5 i 7-10 ustawy Pzp, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
 - 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
 - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
 - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
2. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 1, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 1, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.
3. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
4. W celu skorzystania z instytucji „samooczyszczenia”, Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia stosownych informacji w oświadczeniu stanowiącym **Załącznik nr 4** do Specyfikacji.

X. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAW DO WYKLUCZENIA

Zamawiający zgodnie z art. 139 ust. 1 ustawy Pzp informuje, że najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

X.1 WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. W zakresie wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 57 ustawy Pzp, Wykonawca przedkłada:

- a) **oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu** – podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie, Wykonawca składa w formie jednolitego dokumentu, stanowiącego **Załącznik nr 4** do Specyfikacji (formularz JEDZ);
2. **W zakresie potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z Postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835) i art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.),** Wykonawca przedkłada:
- a) **oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania** – wypełnione i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie Wykonawca składa w formie jednolitego dokumentu, stanowiącego **Załącznik nr 4** do Specyfikacji (formularz JEDZ),
- b) **oświadczenia, że Wykonawca** nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835) oraz nie podlega zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.) –wypełnione i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy - **Załącznik nr 2** do Specyfikacji.

X.2. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE (OŚWIADCZENIA I DOKUMENTY POTWIERDZAJĄCE OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 124 USTAWY PZP, SKŁADANE NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO)

1. **Zamawiający, wezwie do złożenia:**

- 1) **Dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu:**
- a) **informacji z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
- b) **odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej**, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy.
- c) **zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
- d) **zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności,

- e) **oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
- art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP,
 - art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP,
- Przedmiotowe oświadczenia należy złożyć na formularzu, którego wzór stanowi Załącznik nr 5 do Specyfikacji.
- f) **oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP**, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 6 do Specyfikacji.
2. Wykonawca nie będzie obowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub brak podstaw wykluczenia, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia a wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016r. poz. 352) lub podmiotowych środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp.
3. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobierze samodzielnie z tych baz danych wskazane przez Wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
4. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia lub spełniania warunków udziału w postępowaniu, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w:
- 1) ust. 1 pkt. 1 lit. a - składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, 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. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy;
 - 2) ust. 1 pkt. 1 lit b, c, d – zaświadczenia, o którym mowa w ust. 1 pkt 1 lit. c), zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w ust. 1 pkt 1 lit. d), lub odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w ust. 1 pkt 1 lit. b) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
 - b) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury
6. Dokumenty, o których mowa w ust. 5 pkt. 1 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem. Dokument, o którym mowa w ust. 5 pkt. 2 powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

7. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 1 pkt. 1 lit. c i lit. d, 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 pod przysięgą, lub jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć. Postanowienia ust. 6 stosuje się odpowiednio.
8. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w rozdz. VIII ust. 4 Specyfikacji, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 124 ustawy PZP, 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.

XI. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:
 - a) **szczegółowy opis przedmiotu zamówienia** (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - **dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ**, obowiązkowo należy podać **numer katalogowy** oferowanego produktu;
 - b) **dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio):**
 - a. deklaracja zgodności producenta,
 - b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy),
 - c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
 - d. w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania;
 - c) **dokumenty, w tym konkretnie wymagane dokumenty (por. odpowiednia część Załącznika nr 1 do SWZ)** potwierdzające określoną przez Zamawiającego kompatybilność – dot. Pakietu nr 8, 9, 17, 22, 23, 43, 48, 49, 52, 53;
 - d) oświadczenie producenta potwierdzające kompatybilność strzykawek z cytostatykami – dot. Pakietu nr 31;
 - e) kartę techniczną lub badania niezależnej jednostki potwierdzające zgodność rękawiczek z normami EN 455, EN 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 EN420 i EN 16523 oraz ASTM F1671 – dot. Pakietu nr 26 i 39;
 - f) kartę techniczną potwierdzającą zgodność kompresów z wymaganiami normy EN 14079 – dot. Pakietu nr 21;
 - g) karta techniczna lub badania niezależnej jednostki potwierdzające zgodność serwet pełnobarierowych z wymaganiami normy EN 13795-1-3:2019 – dot. Pakietu nr 11, 18, 38, 44;
 - h) kartę techniczną potwierdzającą wytrzymałość sterylnych złącz niskiego ciśnienia – dot. Pakietu nr 52;
 - i) instrukcję obsługi/kartę techniczną potwierdzającą użycie osłony na głowicę USG w laparoskopii – dot. Pakietu nr 34,
 - j) wyniki badań potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej (minimum 10 publikacji) – dot. Pakietu nr 16;
 - k) aktualny katalog oferowanych szwów w wersji elektronicznej, celem weryfikacji zgodności z SWZ – dot. Pakietu nr 45 i 51;
 - l) dokumenty potwierdzające wymaganą deklarację MRI – dot. Pakietu nr 50;
 - m) próbki: po 1 szt. próbki odnośnie każdej poszczególniej pozycji – dot. Pakietu nr 20, 23, 24, 27, 34, 40, 44, 47 / po 2 szt. próbki odnośnie każdej poszczególniej pozycji – dot. Pakietu 11, 18, 38, 45, 51 / po 3 szt. próbki odnośnie każdej poszczególniej pozycji – dot. Pakietu 40.

Próbka – zawierająca wszystkie oferowane przez Wykonawcę elementy w liczbie wymaganej w SWZ, celem weryfikacji, czy oferowane zestawy spełniają wymogi postawione przez Zamawiającego w zakresie zawartości, sposobu pakowania oraz zasad sterylności oferowanego zestawu. **Próbki należy złożyć na Dziennik Podawczy Szpitala Specjalistycznego im. Ludwika Rydygiera w Krakowie Sp. z o.o.**, w trwale zamkniętym opakowaniu. Na kopercie lub opakowaniu należy umieścić:

- a) **dokładny adres Wykonawcy (adres do korespondencji oraz kontaktowy numer telefonu),**
- b) **numer sprawy: 26/ZP/2024,**
- c) **nazwa Postępowania: DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 54 PAKIETÓW,**
- d) **„Nie otwierać przed r., godziną 09:00”.**

W przypadku Wykonawców, których oferty nie zostały wybrane, Zamawiający na ich pisemny wniosek zwróci złożone próbki zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy.

UWAGA!

Zamawiający wymaga dokładnego wypełnienia kolumny nr 13 rozdz. XVI ust. 2 specyfikacji, ti. wpisania numeru i daty ważności świadectwa dopuszczenia oraz nr strony w ofercie wskazującej dokument dopuszczenia dla przedmiotu zamówienia.

2. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający informuje, iż w przypadku, gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
3. Zamawiający akceptuje również certyfikaty wydane przez inne równoważne jednostki oceniające zgodność.
4. Zamawiający akceptuje odpowiednie przedmiotowe środki dowodowe, inne niż te, o których mowa w art. 105 ust. 1 i 3 ustawy Pzp, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w art. 105 ust. 1 i 3 ustawy Pzp, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego roboty budowlane, dostawy lub usługi spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriów oceny ofert, lub wymagania związane z realizacją zamówienia.

XII. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ. PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIE Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl> oraz poczty elektronicznej.
2. Ofertę wraz z Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia (JEDZ), należy złożyć, pod rygorem nieważności w formie elektronicznej (opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym) – przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl>.
3. Ofertę stanowi Formularz ofertowy z Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia (JEDZ) wraz ze wszystkimi załącznikami stanowiącymi jej integralną część.
4. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.
Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”).
5. Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia: **ocds-148610-b3ceb41d-dfa5-11ee-9fce-3adbe5eb3a3d**
6. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępny na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”.
7. Interaktywne instrukcje dostępne są na stronie <https://ezamowienia.gov.pl/pl/komponent-edukacyjny/>. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.

8. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych.
9. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. 2022 poz. 2452), sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 2247), z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako załączniki. W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy Pzp, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.
10. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:
 - a. w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności (i przekazuje się jako załącznik), lub
 - b. jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści wiadomości e-mail lub w treści „Formularza do komunikacji”).
11. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913 oraz z 2021 r. poz. 1655) wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.

Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie.
12. Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”). Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań i zawiadomień, zadawanie pytań i udzielanie odpowiedzi. Formularze do komunikacji umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”).
13. Możliwość korzystania w postępowaniu z „Formularzy do komunikacji” w pełnym zakresie wymaga posiadania konta „Wykonawcy” na Platformie e-Zamówienia oraz zalogowania się na Platformie e-Zamówienia. Do korzystania z „Formularzy do komunikacji” służących do zadawania pytań dotyczących treści SWZ wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.
14. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.
15. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).
16. Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia.
17. W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu (22) 458 77 99 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Zgłoś problem”.
18. Zamawiający nie przewiduje odstąpienia od użycia środków komunikacji elektronicznej.
19. **Znak sprawy: 26/ZP/2024**
20. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z wykonawcami jest: Julia Czerbniak / mail: jczerbniak@rydygierkrakow.pl / tel. (12) 64 68 207 / Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia.
21. Za datę przekazania dokumentów, informacji i oświadczeń oraz ich cyfrowych odwzorowań przyjmuje się datę ich wpływu na Platformę e-Zamówienia lub datę i godzinę wpływu na serwer pocztowy Zamawiającego.

XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY ORAZ DOKUMENTÓW WYMAGANYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO W SWZ

I. Informacje ogólne

1. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w dokumentach zamówienia, w szczególności zgodnie z niniejszą SWZ.
2. Wykonawca przygotowuje ofertę przy pomocy interaktywnego „Formularza ofertowego” udostępnionego przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczonego w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”.
3. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” widocznego pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
4. Następnie wykonawca powinien pobrać „Formularz ofertowy”, zapisać go na dysku komputera użytkownika, uzupełnić pozostałymi danymi wymaganymi przez Zamawiającego i ponownie zapisać na dysku komputera użytkownika oraz podpisać odpowiednim rodzajem podpisu elektronicznego.
Uwaga! Nie należy zmieniać nazwy pliku nadanej przez Platformę e-Zamówienia. Zapisany „Formularz ofertowy” należy zawsze otwierać w programie Adobe Acrobat Reader DC.
5. Formularz ofertowy podpisuje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES typ wewnętrzny. Pozostałe dokumenty wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego.
W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę” dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny). W przypadku przekazywania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
6. Zaleca się, aby oferta oraz pozostałe oświadczenia, dla których zamawiający określił wzory w formie formularzy stanowiących załączniki do SWZ, zostały sporządzone zgodnie z tymi wzorami.

II. Sposób oraz termin składania ofert

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w terminie **do dnia 22 kwietnia 2024 r. do godziny 08:00.**
3. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
4. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski”, widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola drag&drop („przeciągnij” i „upuść”) służące do dodawania plików.
5. Wykonawca dodaje wybrany z dysku i uprzednio podpisany „Formularz oferty” w pierwszym polu („Wypełniony formularz oferty”). W kolejnym polu („Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”) wykonawca dodaje pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą.
6. Jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa wykonawcy, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zarówno załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa jak i uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa należy dodać w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
7. System sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując o tym wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru oferty znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
8. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.

9. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca wycofuje ofertę w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”.
10. Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.
11. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
12. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.
13. O terminie złożenia oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na Platformie.

III. Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie ofert nastąpi **22 kwietnia 2024 r., o godzinie 09:00** przy użyciu systemu teleinformatycznego.
2. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Zgodnie z Ustawą PZP Zamawiający nie ma obowiązku przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert w sposób jawny z udziałem Wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line.
5. Otwarcie ofert nastąpi na zasadach i w trybie art. 222 ust. 1, 2, 3 i 4 ustawy Pzp.
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej, na której była zamieszczona SWZ wraz z załącznikami, informacje, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy.

IV. Dokumenty składające się na ofertę:

- a) **Formularz Ofertowy**, udostępniony przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczony w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”, podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osoby umocowane należycie do reprezentowania Wykonawcy.
- b) **szczegółowa oferta cenowa (wg wzoru tabeli zamieszczonej w rozdz. XVI ust. 2 Specyfikacji)**,
UWAGA! W przypadku niedołączenia do oferty Szczegółowej Oferty Cenowej, Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy. Proszę zwrócić uwagę na dokładne wypełnienie informacji o numerze katalogowym produktu oraz nazwie producenta.
- c) **dokumenty i oświadczenia** potwierdzające spełnianie przez Wykonawcę warunków udziału w Postępowaniu i brak podstaw do wykluczenia (wymienione w rozdz. X.1 Specyfikacji),
- d) **dokumenty** wskazane w rozdz. XI Specyfikacji,
- e) w przypadku Wykonawców działających przez pełnomocnika – pełnomocnictwo,
- f) w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie – dokument stwierdzający ustanowienie przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w Postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,
- g) **potwierdzenie wniesienia wadium**,
- h) **próbki (o ile wymagane)**.

1. **Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści Specyfikacji. Zamawiający zaleca, aby przy sporządzeniu oferty, Wykonawca skorzystał z wzorów przygotowanych przez Zamawiającego.** Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą one zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w Specyfikacji.
2. Ofertę należy sporządzić w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
3. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
4. **Oferta i załączniki do oferty muszą być podpisane przez upoważnionego (upoważnionych) przedstawiciela (przedstawicieli) Wykonawcy za pomocą kwalifikowanego podpisu elektronicznego.**
5. W przypadku, gdy Wykonawcę reprezentuje Pełnomocnik wraz z ofertą winno być złożone pełnomocnictwo dla tej osoby określające jego zakres. Pełnomocnictwo winno być podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

Wszelkie pełnomocnictwa winny być załączone do oferty w formie oryginału lub urzędowo poświadczonego odpisu pełnomocnictwa (notarialnie – art. 97 ust. 2 ustawy z 14 lutego 1991 r. – Prawo o notariacie (tekst jednolity Dz.U. 2020 poz. 1192 z późniejszymi zmianami)).

6. Wykonawca jest związany ofertą **do dnia 20 lipca 2024 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
7. **Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.** W takim przypadku ich oferta musi spełniać następujące wymagania:
 - a) w odniesieniu do wymagań postawionych przez Zamawiającego, każdy z Wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie, oddzielnie musi udokumentować, że nie podlega wykluczeniu z Postępowania na podstawie **art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835) i art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.),**
 - b) Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu lub do reprezentowania ich w Postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy przedłożyć w ofercie w formie, o którym mowa w ust. 5,
 - c) wszelka korespondencja w Postępowaniu prowadzona będzie wyłącznie z pełnomocnikiem, o którym mowa w ust. 7 lit. b),
 - d) wypełniając Formularz Ofertowy, jak również inne dokumenty powołujące się na „Wykonawcę”; w miejscu „np. nazwa i adres Wykonawcy” należy wpisać dane dotyczące każdego z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, a nie dane pełnomocnika Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
8. W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski pobranych samodzielnie przez zamawiającego podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów.

XIV.WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Oferta składana na całość zamówienia musi być zabezpieczona wadium w wysokości: **158 467,00 zł** (słownie: sto pięćdziesiąt osiem tysięcy czterysta sześćdziesiąt siedem złotych 00/100).
2. W przypadku składania ofert częściowych wadium wynosi:

Pakiet nr 1	431,00 zł
Pakiet nr 2	3 426,00 zł
Pakiet nr 3	185,00 zł
Pakiet nr 4	685,00 zł
Pakiet nr 5	455,00 zł
Pakiet nr 6	12 076,00 zł
Pakiet nr 7	213,00 zł
Pakiet nr 8	1 850,00 zł
Pakiet nr 9	480,00 zł
Pakiet nr 10	173,00 zł
Pakiet nr 11	5 545,00 zł
Pakiet nr 12	1 852,00 zł
Pakiet nr 13	17,00 zł
Pakiet nr 14	280,00 zł
Pakiet nr 15	579,00 zł
Pakiet nr 16	5 085,00 zł

Pakiet nr 28	440,00 zł
Pakiet nr 29	185,00 zł
Pakiet nr 30	3 125,00 zł
Pakiet nr 31	2 533,00 zł
Pakiet nr 32	880,00 zł
Pakiet nr 33	42,00 zł
Pakiet nr 34	468,00 zł
Pakiet nr 35	2 770,00 zł
Pakiet nr 36	191,00 zł
Pakiet nr 37	10 556,00 zł
Pakiet nr 38	2 850,00 zł
Pakiet nr 39	4 502,00 zł
Pakiet nr 40	316,00 zł
Pakiet nr 41	856,00 zł
Pakiet nr 42	1 736,00 zł
Pakiet nr 43	3 588,00 zł

Pakiet nr 17	453,00 zł
Pakiet nr 18	22 500,00 zł
Pakiet nr 19	136,00 zł
Pakiet nr 20	1 801,00 zł
Pakiet nr 21	995,00 zł
Pakiet nr 22	173,00 zł
Pakiet nr 23	2 293,00 zł
Pakiet nr 24	538,00 zł
Pakiet nr 25	518,00 zł
Pakiet nr 26	912,00 zł
Pakiet nr 27	5 190,00 zł

Pakiet nr 44	4 950,00 zł
Pakiet nr 45	4 845,00 zł
Pakiet nr 46	347,00 zł
Pakiet nr 47	7 100,00 zł
Pakiet nr 48	1 192,00 zł
Pakiet nr 49	3 958,00 zł
Pakiet nr 50	4 313,00 zł
Pakiet nr 51	4 985,00 zł
Pakiet nr 52	417,00 zł
Pakiet nr 53	20 816,00 zł
Pakiet nr 54	1 665,00 zł

3. Wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert.
4. Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wymienionych w art. 97 ust. 7 ustawy.
5. Wadium w formie pieniężnej winno być wniesione przelewem na rachunek bankowy:

BGŻ BNP PARIBAS NR: 55 1600 1462 1828 9639 2000 0004

z dopiskiem „**Wadium przetarg DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 54 PAKIETÓW 26/ZP/2024**”

6. Wadium w pozostałych formach winno być wniesione za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia. Zamawiający wymaga złożenia dokumentu w oryginale w formie elektronicznej na zasadach określonych w rozdz. XIII – z zastrzeżeniem, iż będzie on podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez Gwaranta tj. wystawcę gwarancji/poręczenia.
7. Wadium wnoszone w formach innych niż w pieniądzu, winno gwarantować Zamawiającemu wypłatę wadium, w przypadku zaistnienia okoliczności wskazanych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.
8. Niedopuszczalne jest wprowadzanie jakichkolwiek warunków ograniczających Zamawiającemu wypłacenie wadium.
9. Zamawiający zwraca lub zatrzymuje wadium na zasadach i w trybie art. 98 ustawy Pzp.

XV. ZASADY OCENY OFERT

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty spośród ofert niepodlegających odrzuceniu Zamawiający będzie stosował niżej podane kryteria:

KRYTERIUM	WARTOŚĆ PUNKTOWA WAGI W %
CENA	100%

Ocena będzie dokonywana według skali punktowej, przy założeniu, że maksymalna punktacja wynosi 100 punktów:

Kryterium CENA

Liczba punktów = (cena (min)/cena (oceniwana) * 100 gdzie:

- cena(min) – najniższa cena spośród wszystkich ofert ocenianych (w danym pakiecie)
- cena(oceniwana) - cena podana w ofercie ocenianej (w danym pakiecie)

2. Za ofertę najkorzystniejszą uznana zostanie oferta, która w danym pakiecie uzyska największą liczbę punktów.

XVI. OFERTA CENOWA

1. Dokumenty opisane poniżej muszą być podpisane wyłącznie przez upoważnion(ego)ych przedstawiciel(a)i Wykonawcy.
2. **Wartość przedmiotu zamówienia - według poniższej tabeli:**

1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.
L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia (zgodnie z SWZ)	Nazwa handlowa przedmiotu zamówienia	Pełny numer katalogowy	Kraj producenta i jego nazwa	Ilość (sztuka, para – wskazać odpowiednio)	Cena jednostkowa netto w zł	Stawka podatku VAT	Cena jednostkowa brutto w zł	Wartość netto w zł	Wartość podatku VAT	Wartość brutto w zł	Numer i data ważn. świad. dopuszczenia	Klasa wyrobu medycznego*
								Iloczyn kolumny 7 i 8, dodany do poz. w kol. 7	Iloczyn kolumny 6 i 7	Iloczyn kolumny 10 i 8	Suma kolumn 10 i 11		
1.													
RAZEM													

***W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca wypełnia kolumnę nr 13 wpisując nr dokumentu, który zobowiązany będzie dołączyć na wezwanie do oferty zgodnie z zapisem rozdz. XI ust. 1 lit. b pkt. d Specyfikacji, a w kolumnie nr 14 wpisuje „nie dotyczy”.**

UWAGA:

Wartość netto i brutto oferty musi być podana do dwóch miejsc po przecinku.

Należy podać cenę jednostkową za pojedynczą sztukę.

- cena netto ma zawierać: w szczególności wynagrodzenie (w tym koszty) prawidłowej realizacji umowy, serwisu, napraw, transportu, ubezpieczenia, opakowania, oraz wszelkie inne składowe za wyjątkiem podatku VAT,
- stawka podatku VAT musi być wyszczególniona w osobnej rubryce.

PODANA W OFERCIE CENA MA BYĆ CENĄ OSTATECZNĄ PO UWZGLĘDNIENIU WSZYSTKICH RABATÓW.

3. Warunki płatności:

- terminy płatności - wymagany przez Zamawiającego termin płatności: do 30 dni po dostarczeniu oraz prawidłowej realizacji zamówienia i otrzymaniu prawidłowo wystawionej faktury,
 - forma płatności - przelew (m.in. podać numer rachunku bankowego oraz adres banku Wykonawcy),
 - w przypadku gdy termin płatności przypadnie w dzień ustawowo wolny od pracy lub sobotę, płatność nastąpi w terminie pierwszego dnia roboczego następującego po tych dniach.
4. Cena oferty ma być podana w PLN.
5. Sprzedawca zobowiązuje się do zagwarantowania stałości cen przez cały okres obowiązywania umowy. Zmiana podatku VAT następuje z mocy prawa – w takim przypadku kwota netto pozostaje bez zmian, kwota brutto ulega odpowiedniej zmianie.

XVII. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

- Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w projekcie umowy, stanowiącym **Załącznik nr 3 do Specyfikacji**.
- Zamawiający, zgodnie z art. 454 ust. 1 ustawy Pzp, przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w sprawie zamówienia publicznego, w sposób i na warunkach określonych w projekcie umowy.

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

- Zamawiający, zawiadomi Wykonawcę (na adres poczty elektronicznej wskazany w formularzu ofertowym), którego oferta wybrana została jako najkorzystniejsza, o terminie zawarcia umowy **w siedzibie Zamawiającego tj. Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o., os. Złotej Jesieni 1, 31-826 Kraków lub drogą**

korespondencyjną. Zamawiający zastrzega, że w przypadku zawarcia umowy drogą korespondencyjną, za dzień zawarcia umowy uważa się datę wpisaną przez Zamawiającego w komparycji umowy. Jednocześnie Zamawiający zobowiązuje się, że w dniu wysyłki oryginału umowy do Wykonawcy, prześle drogą mailową skan podpisanej jednostronnie umowy, w której wskazana będzie data jej zawarcia.

2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 577 ustawy Pzp, w terminach określonych w art. 264 ustawy Pzp.
3. Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu umowę regulującą podstawy i zasady wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia.
4. Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca składa dla osoby podpisującej umowę, dokument potwierdzający uprawnienie osoby podpisującej do reprezentowania Wykonawcy. Powyższe nie dotyczy sytuacji, gdy Zamawiający dysponuje już odpowiednimi dokumentami złożonymi w toku Postępowania.

XIX. ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ

Wykonawcy przysługują przewidziane w ustawie Pzp środki ochrony prawnej. Szczegółowe zasady wnoszenia środków ochrony prawnej oraz postępowania toczonego wskutek ich wniesienia określa Dział IX ustawy Pzp.

XX. KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO W CELU ZWIĄZANYM Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o.**, os. Złotej Jesieni 1, 31-826 Kraków, tel. 12 46 48 502;
- inspektorem ochrony danych osobowych w **Szpitalu Specjalistycznym im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o.** jest Pan Jacek Dziejczak, adres e-mail rodo@rydygierkrakow.pl, nr. tel. 12 64 68 888;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **26/ZP/2024 – „DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 54 PAKIETÓW”** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych **;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO ***;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;

- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

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

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

XXI. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA ZOBOWIĄZANIA

Nie dotyczy.

XXII. INFORMACJE DODATKOWE

1. **Gdziekolwiek w Specyfikacji Warunków Zamówienia przywołane są normy lub nazwy własne lub znaki towarowe lub patenty lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne.**
2. Wszelkie czynności podejmowane przez Wykonawcę w toku Postępowania wymagają dla swej skuteczności dołączenia dokumentów potwierdzających uprawnienie osoby podpisującej do reprezentowania Wykonawcy. Powyższe nie dotyczy sytuacji, gdy Zamawiający dysponuje już odpowiednimi dokumentami złożonymi w toku Postępowania.
3. Zamawiający nie zamierza zwołać zebrania Wykonawców.
4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
5. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w Postępowaniu, z wyjątkiem sytuacji opisanej w art. 261 ustawy Pzp.
6. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej.
7. Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.
8. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
9. Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
10. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
11. Informacja o sposobie komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69 – NIE DOTYCZY.
12. Wykonawca może złożyć ofertę na wszystkie części zamówienia w przypadku dopuszczenia możliwości składania ofert częściowych.
13. Zamawiający nie wymaga złożenia oferty w postaci katalogu elektronicznego.

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SWZ

PAKIET 1				
1	Opatrunek z folii poliuretanowej, przezroczysty, pokryty hypoalergicznym klejem akrylowym, paroprzepuszczalny, wodoodporny, w opakowaniu z zaznaczoną linią otwarcia.	10-11 cm x 12-14 cm	szt.	2 500
2		12-15 cm x 20-30 cm	szt.	1 500

PAKIET 2				
1	Elastyczny, sterylny opatrunek samoprzylepny z włókniny do mocowania kaniuli obwodowej z wycięciem na port kaniuli, z dodatkowym wkładem chłonnym i podkładką pod skrzydełka kaniuli, pokryty hypoalergicznym klejem akrylowym lub kauczukowym.	6-7 cm x 8-9 cm	szt.	400 000

PAKIET 3				
1	Sterylny opatrunek hydroalginianowy ze srebrem.	9-11 cm x 18-22 cm	szt.	200

PAKIET 4				
1	Sterylny opatrunek złożony z matrycy lipidowo-koloidowej impregnowanej srebrem oraz włókninowego podłoża poliakrylanowego, przeznaczony do leczenia ran ze średnim i dużym wysiękiem, wykazujący działanie autolityczne w procesie oczyszczania rany.	6 cm x 6 cm	szt.	200
2		10 cm x 10 cm	szt.	600
3		15 cm x 20 cm	szt.	300

PAKIET 5				
1	Sterylny opatrunek złożony z pianki poliuretanowej i matrycy lipidowo-koloidowej oraz włókninowego podłoża poliuretanowego, przylepny (z wodoodporną warstwą zewnętrzną i klejem silikonowym), lub nieprzylepny, przeznaczony do leczenia ran ze średnim i dużym wysiękiem.	10 cm x 10 cm (opatrunek przylepny / nieprzylepny) Zamawiający każdorazowo określi rodzaj opatrunku	szt.	200
		15 cm x 20 cm (opatrunek przylepny/ nieprzylepny) Zamawiający każdorazowo określi rodzaj opatrunku	szt.	100
		20 cm x 20 cm, opatrunek na rany w okolicy kości krzyżowej	szt.	50

2	Sterylny opatrunek zbudowany z matrycy lipidowo-koloidowej (nieokluzyjna siatka z cząstkami wazeliny oraz CMC), z siarczanem srebra, przeznaczony do leczenia ran ze średnim i dużym wysiękiem.	10 cm x 12 cm	szt.	350
		15 cm x 20 cm	szt.	100

PAKIET 6

1	Matryca do regeneracji skóry właściwej, złożona z włókien kolagenu pochodzenia bydłęcego i chondroityno-6-siarczanu.	5 cm x 5 cm	szt.	1
2		10 cm x 12,5 cm	szt.	5
3		10 cm x 25 cm	szt.	5
4		20 cm x 25 cm	szt.	22

PAKIET 7

1	Butelka sterylna, jednorazowa dla noworodków z zakrętką, wykonana z polipropylenu, możliwość nakręcenia smoczków ze standardowym gwintem, przeznaczona do kontaktu z żywnością.	pojemność: 100-150 ml	szt.	4 000

PAKIET 8*

1	Wiertło do osteoplastyki kości twarzy z możliwością pracy 30000 RPM typu Barrel tnące.	zagięte 55°, średnica 3,6 mm, długość 13 cm	szt.	40
2	Wiertło do osteoplastyki kości twarzy z możliwością pracy 30000 RPM typu Reverse Tapered diament.	zagięte 70°, średnica 4 mm, długość 13 cm	szt.	40
	*Kompatybilne do Microdebridera Straightshot M5.			

PAKIET 9*

1	Sterylna elektroda monopolarna igłowa do koagulacji, kompatybilna ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED.	wtyk 3-pinowy, długość kabla 3 m	szt.	1 000
2	Sterylna elektroda monopolarna łopatkowa do koagulacji, kompatybilna ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED.	wtyk 3-pinowy, długość kabla 3 m	szt.	200
	*Kompatybilność potwierdzona dokumentami/instrukcjami.			

PAKIET 10

1	Sterylny pierścień napinający torebkę soczewki, stosowany do jej stabilizacji, wykonany jako jedna całość z PMMA (polimetakrylan metylu).	stan sprężony 11 mm, stan rozprężony 13 mm, długość gałki ocznej 24-28 mm	szt.	20

PAKIET 11*/***				
1	Serweta operacyjna z włókniny nieprzemakalnej, minimum dwuwarstwowa, o gramaturze minimum 40 g/m ² , sterylna, nieprzylepna.	45-50 cm x 70-80 cm	szt.	20 000
2		70-80 cm x 80-90 cm	szt.	15 000
3	Serweta operacyjna z włókniny nieprzemakalnej, minimum dwuwarstwowa, o gramaturze minimum 40 g/m ² , sterylna, przylepna.	45-50 cm x 70-80 cm	szt.	3 500
4		70-80 cm x 80-90 cm	szt.	10 000
5	Sterylna serweta operacyjna z włókniny minimum dwuwarstwowej, o gramaturze minimum 40 g/m ² , nieprzemakalnej, samoprzylepna, z otworem.	50-60 cm x 50-75 cm, otwór o średnicy: 6-8 cm	szt.	5 000
6		70-75 cm x 80-90 cm otwór o średnicy: 6-8 cm	szt.	10 000
*Serwety pełnobarierowe, zgodne z wymaganiami normy EN 13795-1-3:2019, potwierdzone kartą techniczną lub badaniami niezależnej jednostki. Cztery etykiety TAG zawierające informacje: REF, nazwa producenta, LOT, datę ważności oraz kod kreskowy. ***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem weryfikacji zgodności z SWZ (po 2 szt. z każdej pozycji serwety).				

PAKIET 12				
1	Worek na mocz, z odpływem i drenem, sterylny.	pojemność 2000 ml	szt.	50 000

PAKIET 13				
1	Transparentny film poliuretanowy do mocowania opatrunków, pokryty klejem kauczukowym lub akrylowym.	rolka 5 cm x 10-12 m	szt.	200

PAKIET 14				
1	Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza, z silikonu lub mieszaniny silikonu i PCV, z mechanizmem blokującym umożliwiającym przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360°, z linią widoczną w RTG, z oznaczeniem rozmiaru rurki, rodzaju i średnicy mankietu na baloniku kontrolnym, z zakresem zmiennej długości podanym na kołnierzu, z tasiemką do mocowania.	CH7, CH8, CH9	szt.	100

PAKIET 15				
1	Sterylny hemostatyczny opatrunek z utlenionej regenerowanej celulozy na bazie bawełny, czas hemostazy 1-6min, czas całkowitego wchłaniania 5-14 dni.	5 cm x 35 cm	szt.	300
2		5 cm x 7,5 cm	szt.	300

PAKIET 16**				
1	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera, z powłoką antybakteryjną z sulfadiazyny srebra i chlorheksydy, trzykanałowy, wykonany z poliuretanu, z miękką atraumatyczną końcówką, z niskoprofilowym złączem (z oznaczeniem średnicy i długości cewnika), z indywidualnym oznaczeniem średnicy każdego kanału bezpośrednio na drenie, z prowadnicą o zakończeniu typu 'J', z igłą i strzykawką oraz dodatkowo tępą igłą do lokalizacji naczynia.	7F lub 7,5F, średnica wewnętrzna 2x18G, 1x16G lub 14G długość cewnika: 15-16 cm i 20 cm, prowadnica o długości 45 i 60 cm, igła 18G x 6-7 cm	szt.	1 000
2	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera, z powłoką antybakteryjną z sulfadiazyny srebra i chlorheksydy, czterokanałowy, wykonany z poliuretanu, z miękką atraumatyczną końcówką, z niskoprofilowym złączem (z oznaczeniem średnicy i długości cewnika), z indywidualnym oznaczeniem średnicy każdego kanału bezpośrednio na drenie, z prowadnicą o zakończeniu typu 'J', z igłą i strzykawką oraz dodatkowo tępą igłą do lokalizacji naczynia.	8-8,5F, średnica wewnętrzna 2x18G, 1x16G, 1x14G, długość cewnika 15-16 cm i 20 cm, prowadnica o długości 45 i 60cm, igła 18G x 6-7 cm	szt.	200
3	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera, jednokanałowy, wykonany z poliuretanu, z miękką atraumatyczną końcówką, z niskoprofilowym złączem (z oznaczeniem średnicy i długości cewnika), z indywidualnym oznaczeniem średnicy każdego kanału bezpośrednio na drenie, z prowadnicą o zakończeniu typu 'J', z igłą i strzykawką.	5-6F, średnica wewnętrzna 1x16G, długość cewnika 15-16 cm i 20 cm, prowadnica o długości 45 i 60cm, igła 18G x 6-7 cm	szt.	10
4	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera, dwukanałowy, wykonany z poliuretanu, z miękką atraumatyczną końcówką, z niskoprofilowym złączem (z oznaczeniem średnicy i długości cewnika), z indywidualnym oznaczeniem średnicy każdego kanału bezpośrednio na drenie, z prowadnicą o zakończeniu typu 'J', z igłą i strzykawką.	7-7,5F, średnica wewnętrzna 1x18G 1x14G, długość cewnika 15-16 cm i 20 cm, prowadnica o długości 45 i 60 cm, igła 18G x 6-7 cm	szt.	30
5	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera, trzykanałowy, wykonany z poliuretanu, z miękką atraumatyczną końcówką, z niskoprofilowym złączem (z oznaczeniem średnicy i długości cewnika), z indywidualnym oznaczeniem średnicy każdego kanału bezpośrednio na drenie, z prowadnicą o zakończeniu typu 'J', z igłą i strzykawką.	7-7,5F, średnica wewnętrzna 2x18G 1x16G, długość cewnika 15-16 cm i 20 cm, prowadnica o długości 45 i 60 cm, igła 18G x 6-7 cm	szt.	700
6	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera, czterokanałowy, wykonany z poliuretanu, z miękką atraumatyczną końcówką, z niskoprofilowym złączem (z oznaczeniem średnicy i długości cewnika), z indywidualnym oznaczeniem średnicy każdego kanału bezpośrednio na drenie, z prowadnicą o zakończeniu typu 'J', z igłą i strzykawką.	8-8,5F, średnica wewnętrzna 2x18G 1x16G, 1x14G, długość cewnika 15-16 cm i 20 cm, prowadnica o długości 60 cm, igła 18G x 6-7 cm	szt.	20
**Skuteczność działania powłoki antybakteryjnej musi być potwierdzona wynikami badań (minimum 10 publikacji).				

PAKIET 17				
1	Sterylna, jednorazowa pętla do histerektomii nadszyjkowej zapewniająca koagulację krawędzi cięcia.	średnica 100 mm	szt.	30
2	Kompatybilna ze sprzętem Zamawiającego MetraLOOP&ARC 400.	średnica 175 mm	szt.	30
*Kompatybilność potwierdzona dokumentami/instrukcjami.				

PAKIET 18*/***				
1	<p>Uniwersalny zestaw serwet i akcesoriów na stolik Mayo. Skład zestawu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Sterylna serweta z włókniny nieprzemakalnej, minimum dwuwarstwowa, o gramaturze minimum 57 g/m², chłonna na całej powierzchni, samoprzylepna, 2) Sterylna serweta z włókniny nieprzemakalnej, minimum dwuwarstwowa, o gramaturze minimum 57 g/m², chłonna na całej powierzchni, samoprzylepna, 3) Sterylna serweta z włókniny nieprzemakalnej, minimum dwuwarstwowa, o gramaturze minimum 57 g/m², chłonna na całej powierzchni, samoprzylepna (warstwa lepna na całej długości) – 2 szt., 4) Sterylna serweta na stolik narzędziowy, wykonany z mocnej folii PE min 50 g/m² a w części centralnej dodatkowo wzmocnienie z włókniny chłonnej PP, minimalna gramatura w części nakrywającej blat roboczy 79 g/m², 5) Sterylna serweta na stolik Mayo z folii PE min 55 g/m² w obszarze blatu roboczego warstwą chłonną PP, gramatura łączna min 79 g/m² 6) Przylepiec taśmowy, 7) Ręczniki z celulozy - minimum 2 sztuki. <p>Zestawy zaopatrzone w 4 etykiety TAG.</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1) 150-160 cm x 240-260 cm, warstwa lepna o długości 95-100 cm, 2) 175-190 cm x 170-190 cm, warstwa lepna o długości 75-80 cm, 3) 75-90 cm x 90-95 cm, 4) 145-150 cm x 190-200 cm, warstwa chłonna 75 cm x 190-200 cm, 5) 80 cm x 145-150 cm, warstwa chłonna 75 cm x 88 cm, 6) 9-10 cm x 50-70 cm 	szt.	18 000
	<p>*Serwety pełnobarierowe, zgodne z wymaganiami normy EN 13795-1-3:2019, potwierdzone kartą techniczną lub badaniami niezależnej jednostki. Cztery etykiety TAG zawierające informacje: REF, nazwa producenta, LOT, datę ważności oraz kod kreskowy. ***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem weryfikacji zgodności z SWZ (po 2 szt. z każdej pozycji zestawu).</p>			

PAKIET 19				
1	Dren typu T-tube, do permanentnego drenażu ucha środkowego, wykonany z silikonu, sterylny.	średnica wewnętrzna 1,14-1,15 mm, średnica wewnętrzna kołnierza 9,8 mm, długość kołnierza 12 mm	szt.	60

PAKIET 20***				
1	<p>Sterylny, jednorazowy, bezigłowy przyrząd do pobierania z fiolek i transferu leków cytotoksycznych, z kołcem w kształcie stożka, z filtrem hydrofobowym 0,2µm, z zakończeniem typu Luer-Lock, z płaską powierzchnią łatwą do dezynfekcji, objętość wypełnienia max. 0,3 ml. Zamawiający wymaga, aby kołec miał długość 17-19 mm oraz żeby miał dwa otwory do pobierania na tej samej wysokości. Dopuszcza się przyrząd z dodatkowym filtrem cząsteczkowym 5µm, bez PCV. Nie dopuszcza się przyrządów, które mają jakiegokolwiek ruchome części lub otwierany dostęp do filtra.</p>	całkowita wysokość przyrządu 6,0-6,5 cm	szt.	10 000
	***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ.			

PAKIET 21*				
1	Kompres jałowy gazowy 17-to nitkowy, 8-o warstwowy.	10 cm x 10 cm	2 szt.	100 000
	*Wymagana zgodność z normą EN 14079.			

PAKIET 22				
1	Zestaw przewodów do żywienia dojelitowego do worków, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu, kompatybilny z pompą Medima P300. Kompatybilność potwierdzona instrukcją obsługi/kartą techniczną.	Złącze i port medyczny ENFit.	szt.	300,00
2	Zestaw przewodów do żywienia dojelitowego do butelek, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu, kompatybilny z pompą Medima P300. Kompatybilność potwierdzona instrukcją obsługi/kartą techniczną.	Złącze i port medyczny ENFit	szt.	300,00
	*Kompatybilność potwierdzona instrukcją obsługi/kartą techniczną.			

PAKIET 23*/***				
1	Układ oddechowy noworodkowy, jednorazowy, uniwersalny, z zabezpieczeniem przeciwdrobnoustrojowym w postaci jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej oraz pułapkę wodną na linii wydechowej, przystosowany do użytku z nawilżaczem Fischer&Paykel MR 850, z komorą nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej gromadzeniu się kondensatu w obwodzie oddechowym. Rury wdech/wydech w różnym kolorze, część "Y" obrotowa, z możliwością odłączenia i przejścia na funkcję CPAP, wejście do podania surfaktantu, w komplecie zestaw adapterów oraz dren do nakłucia butelki z wodą. Kompatybilny z respiratorem Zamawiającego Fabian/Bear.	przekrój rur 10 mm, przepływ gazów powyżej 4 l/min	szt.	80
2	Jednorazowy układ oddechowy do wentylacji noworodka techniką nCPAP z podgrzewanym ramieniem oddechowym, z zabezpieczeniem przeciwdrobnoustrojowym w postaci jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności. Układ przystosowany do nawilżacza Fisher&Paykel model MR850, z przedłużaczem do inkubatora, drenem ciśnieniowym oraz z generatorem Infant Flow (mocowanym do czapeczki w formie opaski za pomocą elastycznych troczków przytwierdzonych do generatora, zakończonych zwężanymi i usztywnionymi końcówkami) i końcówkami donosowymi , w komplecie zestaw adapterów, z kołyską wykonaną z jednorodnego elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z wypustką stabilizującą. Układ kompatybilny z systemem Zamawiającego Infant Flow oraz czapeczkami używanymi Zamawiającego.	przekrój rur 10 mm, długość odcinka wdechowego 1,1-1,2 m, długość odcinka nieogrzewanego do inkubatora 0,3-0,6 m, rozmiar końcówek donosowych: S, M, L	szt.	320
3	Maseczka nosowa do wentylacji noworodków (nCPAP), bez lateksu i DEHP, kompatybilna z systemem Zamawiającego Infant Flow.	rozmiar: S, M, L, XL (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	300
	*Kompatybilność potwierdzona dokumentem deklaracji zgodności. ***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ.			

PAKIET 24***				
1	Koreczek uniwersalny do zabezpieczenia złącz żeńskich typu Luer, z alkoholem izopropylowym w zagłębieniu korka, do stosowania przez 7 dni, pakowany pojedynczo.	-	szt.	27 000
	***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ.			

PAKIET 25

1	Sterylny opatrunek z całkowicie biodegradowalnej, porowatej gąbki hemostatycznej, z żelatyny wieprzowej, nierozpuszczalnej w wodzie.	7 cm x 5 cm x 0,1 cm	szt.	700
2		7 cm x 5 cm x 1 cm	szt.	1 300
3		8 cm x 5 cm x 0,1 cm	szt.	600
4		8 cm x 5 cm x 1 cm	szt.	1 700

PAKIET 26*

1	Sterylny rękawiczki mikrochirurgiczne bezpudrowe, lateksowe powleczone od wewnątrz warstwą polimeru, ukształtowane anatomicznie, mikroteksturowane lub z powierzchnią antypoślizgową, w kolorze brązowym. Wymagania: AQL≤1, średnia długość rękawiczki minimum 280 mm, średnia grubość na palcu od 0,16 mm do 0,18 mm, średnia grubość na dłoni od 0,15 mm do 0,17 mm, siła zrywu po starzeniu minimum 9N, zawartość białka maximum 30µg/g.	zakup w dostępnych rozmiarach	para	10 000
	*Wymagana zgodność z normami EN 455, EN 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 EN420 i EN 16523 oraz ASTM F1671 - potwierdzona kartą techniczną lub badaniami niezależnej jednostki.			

PAKIET 27***

1	Gaza jałowa 17-nitkowa, 8-warstwowa, z założonymi do wewnątrz brzegami, zapobiegającymi wysnuwaniu się luźnych nitek, bielona nadtlkiem wodoru.	100 cm x 100 cm	szt.	80 000
		50 cm x 100 cm	szt.	20 000
	***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ.			

PAKIET 28

1	Sterylny wziernik ginekologiczny, jednorazowy, bezlateksowy, z blokadą rozwarcia, pakowany jednostkowo.	rozmiar XS, S, M, L, XL (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	16 000

PAKIET 29

1	Introducer (zestaw) do zakładania elektrody i cewnika Swana-Ganza do wkluc centralnych, port boczny, zastawka dł. koszulki nie mniejsza niż 10 cm.	8Fr	szt.	50

PAKIET 30

1	<p>Jałowy zestaw do zakładania szwów zapakowany w opakowanie typu "twardy blister" dwukomorowy, centralna etykieta z czterema etykietami TAG z numerem REF, numerem serii, datą ważności i nazwą producenta oraz kodem kreskowym służącymi do wklejenia do dokumentacji medycznej.</p> <p>Skład zestawu:</p> <p>1) Tupfer kule – 3 szt., 2) Kompres włókninowy – 5 szt., 3) Serweta włókninowa nieprzylepna dwuwarstwowa – 1 szt., 4) Serweta włókninowa z otworem i przyklepcem – 1 szt., 5) Imadło metalowe – 1 szt., 6) Pęseta metalowa chirurgiczna – 1 szt., 7) Pęseta plastikowa – 1 szt., 8) nożyczki metalowe ostro - ostre – 1 szt.</p>	<p>1) 20 cm x 20 cm, 2) 7,5 cm x 7,5 cm, 3) 70-75 cm x 45-50 cm 4) 50-60 cm x 50-60 cm, otwór 7-8 cm, 5) 12 -14 cm, 6) 12-13 cm, 7) 12 -13 cm, 8) 10-12 cm</p>	szt.	5 000
---	---	---	------	-------

PAKIET 31*

1	<p>Sterylna strzykawka trzyczęściowa typu LuerLock, bez lateksu, z wyraźną skalą w kolorze czarnym, do użycia z cytostatykami, apirogenna, nietoksyczna, z jednakową szerokością tłoka na całej długości (bez wcięcia), z ogranicznikiem zabezpieczającym przed wysunięciem tłoka ze strzykawki.</p>	3 ml, skalowana co 0,1 ml	100 szt.	100
		5 ml, skalowana co 0,2 ml	100 szt.	100
		10 ml, skalowana co 0,2 ml lub 0,5 ml	100 szt.	80
		30 ml, skalowana co 1 ml	100 szt.	30
2	<p>Sterylny zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych, z filtrem 15µm, z precyzyjnym regulatorem przepływu (kontrola przepływu 0-270 ml/h), wyposażony w zacisk ślizgowy, dren z zakończeniem typu Lock.</p>	długość drenu 150 cm	szt.	4 000
	*Kompatybilność z cytostatykami potwierdzona oświadczeniem producenta.			

PAKIET 32

1	<p>Sterylna osłona na głowicę USG w zestawie ze sterylną serwetą i żelem do USG.</p>	12-15 cm x 110-130 cm	szt.	2 000
---	--	-----------------------	------	-------

PAKIET 33

1	<p>Sterylny opatrunek złożony z pianki poliuretanowej i matrycy lipidowo-koloidowej oraz włókninowego podłoża poliuretanowego, przylepny (z wodoodporną warstwą zewnętrzną i klejem silikonowym), lub nieprzylepny, przeznaczony do leczenia ran ze średnim i dużym wysiękiem.</p>	12-13 cm x 19-20 cm, opatrunek na piętę	szt.	30
---	--	---	------	----

PAKIET 34*/***				
1	Osona sterylna na głowicę USG, składana teleskopowo z rękawem na kable, przeznaczona do użycia w zabiegach laparoskopowych, wykonana z polietylenu, z bezłateksową końcówką w zestawie z jałowym, jednorazowym płynem przeciwmgielnym do optyk laparoskopowych (pakowanym jednostkowo (płyn + gąbka/kompres).	15-16 cm x 240-250 cm	szt.	100
	*Użycie w laparoskopii potwierdzone instrukcją obsługi/kartą techniczną. ***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ.			

PAKIET 35				
1	Wodny roztwór aktywnych oksydantów, zawierający m.in. podchloryn sodu i kwas podchlorawy w stężeniach 0,004%- 0,006%, o pH 6,2-7,8, o działaniu antybakteryjnym, wirusobójczym, grzybobójczym i przeciwzapalnym, przeznaczony do odkażania i płukania ran ostrych i przewlekłych, w tym zainfekowanych, głębokich i z tkanką martwiczą oraz do płukania jam ciała, w tym otrzewnej.	pojemność 500 ml – pojemnik standardowy lub NPWT (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	1 600
2		pojemność 990-1000 ml	szt.	800

PAKIET 36				
1	Kranik pięciodrożny z zamknięciem typu "FloSwitch", sterylny lub rampa pięciu kraników bez przedłużacza, z niezależnie obracającą się nakrętką umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów.	-	szt.	500

PAKIET 37				
1	Kranik trójdrożny z przedłużaczem, sterylny, z dodatkowym portem do iniekcji, z wyczuwalnym identyfikatorem pozycji (otwarty-zamknięty), wyposażony w trójramienne pokrętko, umożliwiające skokową zmianę pozycji co 45° w zakresie 360°.	długość przedłużacza 7-10 cm	szt.	30 000

PAKIET 38*/***				
1	Sterylny zestaw serwet do operacji laryngologicznych Skład zestawu: 1) Serweta operacyjna z otworem, z przylepną taśmą wokół otworu, otwór umieszczony w osi dłuższego boku serwety, na wysokości około 1/3 serwety – 1 szt., 2) Serweta na stolik instrumentariuszki – 1 szt., 3) Ręcznik celulozowy - minimum 1 szt. Wszystkie serwety minimum 2-warstwowe, chłonne, nieprzemakalne na całej powierzchni.	1) 170-200 cm x 240-260 cm, otwór: średnica 9-10 cm, 2) 140-150 cm x 160-190 cm	szt.	3 000

	*Serwety pełnobarierowe, zgodność z normą EN 13795-1-3:2019, potwierdzona kartą techniczną lub badaniami niezależnej jednostki. Centralna etykieta z czterema etykietami TAG zawierającymi informacje: REF, nazwa producenta, LOT, datę ważności oraz kod kreskowy. ***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem weryfikacji zgodności z SWZ (po 2 szt. z każdej pozycji zestawu).			
--	--	--	--	--

PAKIET 39**

1	Sterylnie rękawice chirurgiczne bezlateksowe, bezpudrowe, z powierzchnią teksturowaną lub antypoślizgową, z rolowanym rantem, o anatomicznym kształcie, długość minimum 279 mm, grubość na dłoni 0,18-0,21 mm, grubość na palcu 0,19-0,21 mm, grubość na mankiecie 0,13-0,18 mm. AQL ≤ 1,0, siła zrywu po starzeniu minimum 12N, sterylizowane radiacyjnie.	zakup w dostępnych rozmiarach	para	50 000
	**Zgodne z normami EN 455, EN 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 EN420 i EN 16523 oraz ASTM F1671, potwierdzone kartą techniczną lub badaniami niezależnej jednostki.			

PAKIET 40***

1	Plaster do nieinwazyjnego zamykania małych ran i nacięć chirurgicznych, zbliżający brzoży rany, wykonany z paszków włókniny, paroprzepuszczalny, oddychający, sterylny, pokryty klejem akrylowym lub kauczukowym.	38 mm x 6 mm	blister a 6 szt.	3 000
2		75-76 mm x 6 mm	blister a 6 szt.	2 000
3		100-101 mm x 6 mm	blister a 10 szt.	1 500
4		100-101 mm x 12-13 mm	blister a 6 szt.	1 500
	***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki wyrobu medycznego (każdej pozycji plastra po 3 sztuki), celem potwierdzenia zgodności z SWZ.			

PAKIET 41

1	Opatrunek sterylny z przezroczystej folii poliuretanowej z nacięciem/wycięciem, przeznaczony do mocowania cewników do wkłucia centralnego, pokryty hypoalergicznym klejem akrylowym lub kauczukowym, w opakowaniu otwieranym wzdłuż linii zgrzewu.	8,5-10 cm x 11-12,5 cm	szt.	10 000

PAKIET 42

1	Sterylny cewnik urologiczny typu Foley, dwudrożny, lateksowy, powleczony silikonem, z balonem o pojemności od 3 ml do 10-15 ml (dla rozmiaru CH6-CH10 dopuszcza się balon o pojemności 3-5 ml), dla rozmiaru CH24 o pojemności 15-50 ml.	rozmiar: CH6, CH8, CH10, CH12, CH14, CH16, CH18, CH20, CH22, CH24 (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	35 000
---	--	---	------	--------

2	Sterylny cewnik urologiczny typu Foley, trójdrożny, lateksowy, powleczony silikonem, z balonem o pojemności od 30 ml do 50 ml.	rozmiar: CH20, CH22, CH24, CH26 (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	2 000
3	Sterylnie rozszerzadło do cewki moczowej z materiału termoplastycznego typu Neoplex, widocznego w RTG.	rozmiar: CH5, CH6, CH7 (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	5

PAKIET 43*

1	Jednorazowa metalowa łyżka do laryngoskopu, z akrylowym światłowodem, z haczykiem zapobiegającym dotykaniu łyżki do uchwytu po użyciu, z zatraskiem kulkowym typu "click" i podstawą z wytłoczonym rodzajem oraz rozmiarem łyżki, kompatybilna z laryngoskopami Zamawiającego Timesco Xenon.	typ Macintosh, rozmiar: 0, 1, 2, 3, 4 (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	8 000
	*Kompatybilność potwierdzona dokumentami/instrukcjami.			

PAKIET 44/*****

1	Zestaw do operacji kończyn i artroskopii kolana. Skład: 1) Serweta operacyjna (główna) dwu lub trójwarstwowa o gramaturze minimum 57 g/m ² , z samouszczelniającym się otworem, oraz uchwytem na rzep, z dodatkową warstwą chłonną w obrębie pola operacyjnego (łącznie gramatura minimum 109 g/m ²), o odporności na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym minimum 250 kPa i odporności na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym minimum 270 kPa, 2) Serweta operacyjna, 3) Serweta na stolik instrumentariuszki, 4) Serweta na stolik Mayo, 5) Osłona na kończynę, 6) Przylepce taśmowe - minimum 1 szt. (Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczania przylepców pakowanych osobno), 7) Ręczniki z celulozy - minimum 2 sztuki.	1) serweta operacyjna główna 220-230 cm x 310-330 cm, otwór prostokątny 5-7 cm x 7-8 cm lub okrągły o średnicy 7-8 cm, 2) 150-160 cm x 160-190 cm 3) 150 cm x 190-200 cm 4) 78-85 cm x 140-145 cm 5) osłona 25-35 cm x 75-110 cm 6) minimum 9 cm x 50 cm	szt.	2 000
	Serwety pełnobarierowe, zgodne z wymaganiami normy 13795-1-3:2019, potwierdzone kartą techniczną albo badaniami niezależnej jednostki. *Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ.			

PAKIET 45/******

Szew chirurgiczny, wchłanialny, syntetyczny, wykonany z kopolimeru glikolidu i e-kaprolaktonu, z spiralnie ułożonymi kotwicami. Okres całkowitego wchłaniania szwu od 90 do 120 dni. Wymagany czas podtrzymywania tkanek: 60-62% początkowej siły po 7 dniach od zastosowania i 25-28% po 14 dniach od zastosowania.

1	rozmiar nici wg USP	3-0, barwna	szt.	480
	długość nici	23 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	26 mm		
	kształt igły	okrągła		
2	rozmiar nici wg USP	2-0, barwna	szt.	480
	długość nici	20 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	26 mm		
	kształt igły	okrągła		
3	rozmiar nici wg USP	3-0, barwna	szt.	480
	długość nici	23 cm		
	krzywizna igły	5/8 koła		
	długość igły	26 mm		
	kształt igły	okrągła		
4	rozmiar nici wg USP	2-0, barwna	szt.	240
	długość nici	16x16 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	17 mm		
	kształt igły	okrągła		
5	rozmiar nici wg USP	2-0, barwna	szt.	240
	długość nici	20 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	17 mm		
	kształt igły	okrągła		
6	rozmiar nici wg USP	3-0, bezbarwna	szt.	120
	długość nici	30 cm		

	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	19 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
	<p>*Wszystkie szwy muszą być zgodne z wymogami Farmakopei Europejskiej (EP) oraz Farmakopei USA (USP) i mieć nadrukowany kod matrycowy zarówno na opakowaniu zbiorczym, jak i indywidualnym (pełna identyfikacja).</p> <p>Opakowanie jednostkowe: Zamawiający wymaga, aby listki opakowania indywidualnego miały różną długość lub wycięcie na palec, umożliwiające łatwe i szybkie otwarcie saszetki.</p> <p>Sposób pakowania nitki: Zamawiający wymaga, aby sposób pakowania nitki zapobiegał plątaniu się i skręcaniu nitki podczas wyjmowania ze sterylnej tacki.</p> <p>Zamawiający wymaga do każdej pozycji informacji o klasie wyrobu medycznego oraz numeru katalogowego i podania ilości saszetek w opakowaniu.</p> <p>Zamawiający wymaga dostarczenia aktualnego katalogu oferowanych szwów w wersji elektronicznej, celem weryfikacji zgodności z SWZ.</p> <p>***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem weryfikacji zgodności z SWZ (po 2 szt. z każdego szwu).</p>			

PAKIET 46

1	Wodny roztwór 7,5% powidonu jodowanego, przeznaczony do dezynfekcji nieuszkodzonej skóry, antyseptyki ran i chirurgicznej dezynfekcji rąk.	1000 ml	szt.	200

PAKIET 47***

1	<p>Sterylny trokar bezostrzowy, do insuflacji i desuflacji, z podwójną uszczelką. Z przezierną kaniulą na całej długości, kaniula rowkowana/karbowana ze ściętym szczytem, z dwoma zaworami. Stożkowate wejście do kaniuli ułatwiające wejście narzędzi. Obturator bezostrzowy z dwoma skrzydełkami.</p>	<p>zakończony dwoma separatorami tkanki o średnicy 10-11 mm z możliwością użycia instrumentów o średnicy od 5 do 11 mm</p> <p>zakończony dwoma separatorami tkanki o średnicy 12-12,5 mm z możliwością użycia instrumentów o średnicy od 5 do 12 mm</p> <p>optyczny, zakończony dwoma separatorami tkanki o średnicy 12 mm z możliwością użycia instrumentów o średnicy od 5 do 12 mm</p> <p>(do wyboru przez Zamawiającego) długość 100-110 mm</p>	szt.	2 000
---	--	---	------	-------

	***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki wyrobu medycznego, celem potwierdzenia zgodności z SWZ.			
--	---	--	--	--

PAKIET 48*

1	Klipsy tytanowe, sterylne, kompatybilne z półautomatyczną klipsownicą, którą dysponuje Zamawiający (klipsownica Aesculap Challenger-Ti PL506R).	wysokość klipsa: 7,9 mm, szerokość: 8,1 mm, rozmiar: średniouży (ML)	8 szt.	2 160
	*Kompatybilność potwierdzona dokumentami/instrukcjami producenta.			

PAKIET 49*

1	Kaniula donosowa do terapii wysokoprzepływowej. Zakres przepływu 10 - 60 l/min w zależności od rozmiaru kaniuli. Wklęsła podstawa oraz wypustki o łagodnych krawędziach dla zapewnienia komfortu w okolicy przegrody i nozdrzy. Krawędzie dostosowane do kształtu górnej wargi nie blokują ust. Miękkie podkładki na policzki zapewniające stabilność przy jednoczesnym zminimalizowaniu nacisku na twarz. Podkładki oznaczone kolorami umożliwiające natychmiastowe rozpoznanie odpowiedniego rozmiaru. Zacisk na pasku na głowę podtrzymujący obwód i zapobiegający wypadaniu kaniuli. Regulowany pasek wykonany z miękkiego, bezszwowego materiału z zastosowaniem technologii Stretchwise. Przewód kaniuli wykonany w technologii Evaqua, ograniczającej tworzenie się mobilnego kondensatu wykonany z materiału przepuszczalnego umożliwiające swobodne przenikanie pary wodnej przez ściany przewodu. Wytwarzana bez zawartości gumy, lateksu ani ftalanów (DEHP, DBP, BBP). Kaniula przeznaczona do stosowania przez 14 dni.	S, M, L (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	500
2	Układ oddechowy do oddychania ogrzany i nawilżonym powietrzem z samonapełniającą się komorą. Układ z wbudowaną w ściankach podwójną spiralą grzejną i czujnikami temperatury. Wytwarzany bez zawartości gumy, lateksu ani ftalanów (DEHP, DBP, BBP). Do użycia przy przepływach od 2 do 60 l/min w zależności od zastosowanego interfejsu. Układ dodatkowo wyposażony w zacisk umożliwiający przymocowanie go do pościeli lub odzieży pacjenta. Długość układu 180 cm. Komora z automatycznym poborem wody, wyposażona w system podwójnego pływaka (pierwotnego i wtórnego) zabezpieczającego przed przelaniem wody oraz optymalnym wysyceniem dostarczanych gazów pary wodnej. Podłączenie komory do nawilżacza za pomocą adaptera będącego w komplecie układu. Zestaw rura i komora nawilżacza przeznaczone do stosowania przez 14 dni.	-	szt.	300
	*Poz. 1 i 2 kompatybilne ze sobą oraz ze sprzętem Zamawiającego: AIRVO2 Fisher&Paykel potwierdzone kartą techniczną lub oświadczeniem producenta urządzenia AIRVO2.			

PAKIET 50*

1	Sterylny jednorazowy stapler okrężny wygięty, ze stałą lub regulowaną wysokością szwu, dwoma rzędami zszywek, pakowany pojedynczo. Wymagana deklaracja MRI, potwierdzona dokumentami. Stapler wyposażony w sygnalizację dźwiękową po wystrzale i przy możliwości wysunięcia staplera. Zwiększona pojemność głowy staplera przed wystrzałem 5,1 ml i po wystrzale 4,6 ml.	rozmiar staplera: 21-22 mm, wysokość zszywek przed zamknięciem od 5,0 mm do 5,5 mm, wysokość szwu: 1,0-2,5 mm ilość zszywek: 16-18, średnica ostrza: 13,0-13,9 mm	szt.	5
---	--	---	------	---

2	Sterylny jednorazowy stapler okrężny wygięty, ze stałą lub regulowaną wysokością szwu, dwoma rzędami zszywek, pakowany pojedynczo. Wymagana deklaracja MRI, potwierdzona dokumentami. Stapler wyposażony w sygnalizację dźwiękową po wystrzale i przy możliwości wysunięcia staplera. Zwiększona pojemność głowy staplera przed wystrzałem 9ml i po wystrzale 8,2 ml.	rozmiar staplera: 25-26 mm, wysokość zszywek przed zamknięciem od 5,0 mm do 5,5 mm, wysokość szwu: 1,0-2,5 mm, ilość zszywek: 18-20, średnica ostrza: 17,0-17,5 mm	szt.	30
3	Sterylny jednorazowy stapler okrężny wygięty, ze stałą lub regulowaną wysokością szwu, dwoma rzędami zszywek, pakowany pojedynczo. Wymagana deklaracja MRI, potwierdzona dokumentami. Stapler wyposażony w sygnalizację dźwiękową po wystrzale i przy możliwości wysunięcia staplera. Zwiększona pojemność głowy staplera przed wystrzałem 12 ml i po wystrzale 10,9 ml.	rozmiar staplera: 28-29 mm, wysokość zszywek przed zamknięciem od 5,0 mm do 5,5 mm, wysokość szwu: 1,0-2,5 mm, ilość zszywek: 24-26, średnica ostrza: 20,5-23 mm	szt.	85
4	Sterylny jednorazowy stapler okrężny wygięty, ze stałą lub regulowaną wysokością szwu, dwoma rzędami zszywek, pakowany pojedynczo. Wymagana deklaracja MRI, potwierdzona dokumentami. Stapler wyposażony w sygnalizację dźwiękową po wystrzale i przy możliwości wysunięcia staplera. Zwiększona pojemność głowy staplera przed wystrzałem 14,6 ml i po wystrzale 13,2 ml.	rozmiar staplera: 31-33 mm, wysokość zszywek przed zamknięciem od 5,0 mm do 5,5 mm, wysokość szwu: 1,0-2,5 mm, ilość zszywek: 28-30, średnica ostrza: 24,8-26 mm	szt.	30
*Poz 1-4 wymagana deklaracja MRI potwierdzona dokumentami.				

PAKIET 51*/***

Szew chirurgiczny niewchłaniający, syntetyczny, niepowlekany, jednowłóknowy (monofilament), polipropylenowy lub polipropylenowo-polietylenowy, połączony w sposób atraumatyczny z powlekaną na całą długość igłą odporną na zginanie i łamanie.

1	rozmiar nici wg USP	0	szt.	2340
	długość nici	75 cm		
	krzywizna igły	½ koła		
	długość igły	37 mm		
	kształt igły	okrągła lub okrągła wzmocniona		
2	rozmiar nici wg USP	2-0	szt.	216
	długość nici	45cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		

	długość igły	19,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca plastyczna/ kosmetyczna		
3	rozmiar nici wg USP	2-0	szt.	360
	długość nici	70-75 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	24,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca zwykła lub plastyczna /kosmetyczna		
4	rozmiar nici wg USP	2-0	szt.	180
	długość nici	70-75 cm		
	krzywizna igły	prosta		
	długość igły	58-60 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
5	rozmiar nici wg USP	3-0	szt.	2 160
	długość nici	45 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	19,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
6	rozmiar nici wg USP	3-0	szt.	360
	długość nici	45 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	24,0-26,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		

7	rozmiar nici wg USP	4-0	szt.	2 340
	długość nici	45 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	19,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
8	rozmiar nici wg USP	4-0	szt.	540
	długość nici	75 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	24,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
9	rozmiar nici wg USP	5-0	szt.	2 160
	długość nici	45 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	16,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
10	rozmiar nici wg USP	9-0	szt.	60
	długość nici	15 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	6,0-6,5 mm		
	kształt igły	okrągła		
Szew chirurgiczny niewchłaniający, syntetyczny, jednowłóknowy (monofilament), nylonowy (poliamid), połączony w sposób atraumatyczny z powlekaną na całej długości igłą odporną na zginanie i łamanie.				
11.	rozmiar nici wg USP	1	szt.	180
	długość nici	75 cm		

	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	48-50 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
<p>Szew chirurgiczny wchłaniający, syntetyczny, pleciony, wykonany z kopolimeru glikolidu i L-laktydu w stosunku 9:1, lub polimeru kwasu glikolowego i mlekowego w stosunku 9:1. Powłoczenie: kopolimer kaprolaktanu/glikolidu i L-laktydu oraz stearynian wapnia lub glikolid i L-Laktyd (glacomer 37) oraz sterynian wapnia lub 50% kopolimer glikolidu i L-Laktydu Poli (glikolid i L-Laktyd 30/70) 50% stearynian wapnia. Dopuszcza się powłoczenie antybakteryjne. Szew połączony w sposób atraumatyczny z powlekaną na całej długości igłą odporną na zginanie i łamanie. Okres całkowitego wchłaniania szwu od 56 do 70 dni. Wymagany czas podtrzymywania tkanek: 40-50% początkowej siły podtrzymywania tkankowego po około 21 dniach od zastosowania.</p>				
12.	rozmiar nici wg USP	1	szt.	180
	długość nici	70-90 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	37,00 mm		
	kształt igły	okrągła z krótkim tnącym końcem, przyostrzona (lub trokar) dopuszcza się wzmocnioną		
13.	rozmiar nici wg USP	4-0	szt.	900
	długość nici	45 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	19,00 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
14.	rozmiar nici wg USP	4-0	szt.	1 800
	długość nici	45 cm, bezbarwna		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	16,00 mm		
	kształt igły	plastyczna		
15.	rozmiar nici wg USP	6-0	szt.	540
	długość nici	45 cm		

	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	11,00-13,00 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
16.	rozmiar nici wg USP	2-0	szt.	720
	długość nici	70-90 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	35,0-36,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
17.	rozmiar nici wg USP	1-0	szt.	180
	długość nici	70 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	30,0-32,0 mm		
	kształt igły	okrągła z krótkim tnącym końcem, przyostrzona (lub trokar) dopuszcza się wzmocnioną		
18.	rozmiar nici wg USP	2-0	szt.	108
	długość nici	70-90 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	26,0 mm		
	kształt igły	okrągła		
19.	rozmiar nici wg USP	2-0	szt.	360
	długość nici	70-90 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	37,0 mm		

	kształt igły	okrągła		
20.	rozmiar nici wg USP	3-0	szt.	2 160
	długość nici	45 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	19,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca, bezbarwna		
21.	rozmiar nici wg USP	4-0	szt.	144
	długość nici	70 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	16,0-17,0 mm		
	kształt igły	okrągła		
22.	rozmiar nici wg USP	4-0	szt.	72
	długość nici	70 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	20,0-22,0 mm		
	kształt igły	okrągła		
23.	rozmiar nici wg USP	5-0	szt.	720
	długość nici	45 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	12,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
24.	rozmiar nici wg USP	5-0	szt.	360
	długość nici	45 cm		

	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	16 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca		
25.	rozmiar nici wg USP	8-0	szt.	360
	długość nici	30 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	6,6 mm		
	kształt igły	lancetowata		
<p>Szew chirurgiczny wchłaniający, syntetyczny, jednowłóknowy (monofilament), niepowlekany, wykonany polidoksanonu lub poliglikonatu, połączony w sposób atraumatyczny z powlekaną na całej długości igłą odporną na zginanie i łamanie. Okres całkowitego wchłaniania szwu pomiędzy 180-220 dni. Wymagany czas podtrzymywania tkanek: 50-60% początkowej siły podtrzymywania tkankowego około 14-42 dni od zastosowania.</p>				
26.	rozmiar nici wg USP	4-0	szt.	360
	długość nici	45 cm		
	krzywizna igły	3/8 koła		
	długość igły	19,0 mm		
	kształt igły	odwrotnie tnąca zwykła lub plastikowa/kosmetyczna		
27.	rozmiar nici wg USP	5-0	szt.	360
	długość nici	70 cm		
	krzywizna igły	1/2 koła		
	długość igły	17,0 mm		
	kształt igły	trokarowa		
<p>Szew chirurgiczny wchłaniający, syntetyczny, jednowłóknowy (monofilament), niepowlekany, wykonany z polimeru poli-4-hydroksybutyratu, połączony w sposób atraumatyczny z powlekaną na całej długości igłą odporną na zginanie i łamanie. Okres całkowitego wchłaniania szwu pomiędzy 13-36 miesięcy. Wymagany czas podtrzymywania tkanek: 60-70% początkowej siły podtrzymywania tkankowego około 90-95 dni od zastosowania.</p>				
28.	rozmiar nici wg USP	1	szt.	120

długość nici	40-48 cm		
krzywizna igły	1/2 koła		
długość igły	90 cm		
kształt igły	okrągła lub okrągła wzmocniona		
<p>*Wszystkie szwy muszą być zgodne z wymogami Farmakopei Europejskiej (EP) oraz Farmakopei USA (USP) i mieć nadrukowany kod matrycowy zarówno na opakowaniu zbiorczym, jak i indywidualnym (pełna identyfikacja).</p> <p>Opakowanie jednostkowe: Zamawiający wymaga, aby listki opakowania indywidualnego miały różną długość lub wycięcie na palec, umożliwiające łatwe i szybkie otwarcie saszetki.</p> <p>Sposób pakowania nitki: Zamawiający wymaga, aby sposób pakowania nitki zapobiegał plątaniu się i skręcaniu nitki podczas wyjmowania ze sterylnej tacki.</p> <p>Zamawiający wymaga do każdej pozycji informacji o klasie wyrobu medycznego oraz numeru katalogowego i podania ilości saszetek w opakowaniu.</p> <p>Zamawiający wymaga dostarczenia aktualnego katalogu oferowanych szwów w wersji elektronicznej, celem weryfikacji zgodności z SWZ.</p> <p>***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem weryfikacji zgodności z SWZ (po 2 szt. z każdego szwu).</p>			

PAKIET 52*				
1	Sterylnie złącza niskiego ciśnienia o wytrzymałości minimum 375 PSI (potwierdzona dokumentami), kompatybilne z urządzeniem zamawiającego (automatyczny wstrzykiwacz kontrastu Medrad Vistron CT).	długość 150-152 cm	szt.	2 000
2	Sterylny wkład jednorazowy, kompatybilny z urządzeniem zamawiającego (automatyczny wstrzykiwacz kontrastu Medrad Vistron CT), łącznik rufkowy (szybkozłącze), łącznik niskociśnieniowy.	strzykawka o pojemności 200 ml	szt.	200
	*Poz. 1 wytrzymałość sterylnych złącz niskiego ciśnienia potwierdzona w karcie technicznej. Poz. 1 i 2 kompatybilność potwierdzona dokumentami.			

PAKIET 53				
1	Jednorazowy zestaw do podawania kontrastu przez minimum 12 godzin, o konstrukcji typu "plug&play", składający się z kasety perystaltycznej oraz przewodu zakończonych złączem LuerLock.	-	25 szt.	100
2	Jednorazowy dren zaopatrzony w dwie jednokierunkowe zastawki i złącze typu LuerLock na każdym końcu, umożliwiające podanie kontrastu do systemu żylnego pacjenta.	długość 120 cm	40 szt.	500
3	Uniwersalny, sterylny nakłuwacz do butelek zawierających kontrast, o pojemności od 50 ml do 500 ml.	-	60 szt.	60

4	Zestaw złożony z drenu z dwoma końcówkami umożliwiającymi podłączenie do butelek z kontrastem zakłutych nakłuwaczem oraz trzecią końcówką zakończoną uniwersalnym kolcem z komorą kroplową.	-	15 szt.	90
5	Wkład do wstrzykiwacza, składający się z zestawu dwóch strzykawek typu "Fast-Load" z niskociśnieniowym drenem łączącym i igieł do butelek.	strzykawki o pojemności 100 ml	szt.	5 000
*Poz. 1-4 wyroby medyczne muszą być kompatybilne ze sprzętem Zamawiającego (System iniekcji do tomografu CT Expres 4D). *Poz. 5 musi być kompatybilny ze sprzętem zamawiającego Empower MR (kompatybilność potwierdzona w instrukcji sprzętu).				

PAKIET 54

1	Opatrunek piankowy w kształcie plastra miodu, pokryty folią, pozwalający na obserwację rany, chroniący przed wtórnym zakażeniem, paroprzepuszczalny, wodoodporny, do użycia przez kilka dni, bez lateksu.	25 cm x 10 cm	szt.	4 000

Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment był zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, II lub III.

Przetarg nieograniczony, umowa na 24 miesiące.

Zamawiający wymaga dostarczenia kodów UDI (UDI-DI+UDI-PI) dla każdego wyrobu medycznego, którego dotyczą przepisy Rozporządzenia MDR 2017/745 na dzień zawarcia umowy. Zamawiający wymaga dostarczenia wyżej wymienionych kodów dla każdej pozycji na fakturze oraz dodatkowo jako plik XLSX, w którym oferent zawrze także informacje dotyczące nazwy kontrahenta, numeru i daty faktury.

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O NIEPODLEGANIU WYKLUCZENIU

na podstawie art. 7 ust. 1

Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r.

o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

oraz

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O NIEPODLEGANIU ZAKAZOWI UDZIELANIA LUB DALSZEGO WYKONYWANIA
WSZELKICH ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**

na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Oświadczam, iż:

A) Oświadczam, że zgodnie z art. 22 pkt. 1 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego zwanej dalej „ustawą”, po upływie 14 dni od dnia wejścia w życie ustawy, nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 tej ustawy, zgodnie z którym:

z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.

Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania o zmianie tego statusu.

A jeśli zachodzą podstawy wykluczenia, to Wykonawca składa oświadczenie o następującej treści:

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 7 ust. 1 pkt. ustawy /wskazać właściwy punkt z powyższych/.

Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w pkt A) oświadczenia są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

B) Oświadczam, że nie podlegam zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.), zgodnie, z którym:

zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)-e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)-f) i lit. h)-j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)-e) i lit. g)-i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)-d), lit. f)-h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu, w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.

Jeśli Wykonawca podlega zakazowi to składa oświadczenie o następującej treści:

Oświadczam, że podlegam zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, o których mowa w artykule 5k ust. 1 lit.
Rozporządzenia /wskazać właściwą literę z powyższych/.

Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w pkt B) oświadczenia są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Oświadczenie Wykonawcy
DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Nazwa Wykonawcy.....

Adres Wykonawcy.....

Oświadcza, iż:

Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP,
- e) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1170),

są nadal aktualne.

ZAŁĄCZNIK NR 6 DO SWZ

Wykonawca:

.....

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

reprezentowany przez:

.....

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

Oświadczenie Wykonawcy
DOTYCZĄCE PRZYNALEŻNOŚCI LUB
BRAKU PRZYNALEŻNOŚCI DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ

Oświadcza, że:

1. **NIE NALEŻY** z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), w zakresie wynikającym z art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP*
 2. **NALEŻY** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), w zakresie wynikającym z art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP z następującymi Wykonawcami*:
 - a.
 - b.
- 2a. W załączeniu Wykonawca przekazuje dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej**.

* *niepotrzebne skreślić lub oznaczyć w inny sposób*

** *(jeżeli dotyczy)*