**Załącznik nr. 1 do SWZ**

**Pakiet nr 1 - Osprzęt jednorazowego użytku do zabiegów endoskopowych.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **ASORTYMENTSZCZEGÓŁOWY** | **JEDNOSTKA MIARY** | **ILOŚĆ 24 m-cy** | **CENANETTO** | **CENABRUTTO** | **VAT** | **WARTOŚĆNETTO** | **WARTOŚĆBRUTTO** | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Prowadniki endoskopowe- .025", .035” i .038”. Prowadniki endoskopowe .038” w wersji tylko usztywnionej z końcówką prostą o długości 260cm, prowadniki .025” z końcówką prostą w wersji standardowej o długości 260cm, pozostałe w długości 260 i 450cm w sztywności standardowej i usztywnionej, dostępne z końcówkami prostą i zagiętą, z hydrofilną końcówką roboczą zawierajacą wolfram o długości 5 i 10cm widoczną w RTG oraz hydrofilną końcówką 5 i 10cm zawierajacą wolfram na tym samym drucie ze znacznikami RTG, rdzeń prowadnika wykonany z nitinolu, odporny na załamania, prowadnik w części dystalnej pokryty tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym wymianę narzędzi, izolowany elektrycznie, dwukolorowy, zapewniający możliwość kontroli ruchu i położenia | szt | 250 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Prowadnice endoskopowe 0,025" o zwiększonej sztywności, z rdzeniem nitinolowymodpornym na załamania, pokryte tworzywem zmniejszającym tarcie i izolowanym elektrycznie, dwukolorowe ułatwiające ocenę ruchu i położenia, końcówka prosta i zagięta w długości 260 cm, 450 cm oraz końcówka prosta w długości 500 cm | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Sfinkterotom obrotowy z mechanizmem pozwalającym na płynny obrót końcówki dystalnej w dowolnym kierunku (360 st), ułatwiający ustawienie względem brodawki i uzyskanie dostępu do dróg żółciowych. Rękojeść wyposażona w hamulec/blokadę utrzymania zagięcia cewnika. Sfinkterotom z niezależnymi kanałami dla prowadnika i podawania kontrastu,dł. robocza 200cm, noska 5mm, dł. monofilamentnej cięciwy tnącej 20 i 30 mm, średnice końcówki dystalnej: 4,4 Fr, 3,9 Fr, przeznaczony do współpracy z prowadnikami krótkim i długim i średnicy prowadnika do .035" | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Papillotom igłowy - trójkanałowy z możliwością regulacji dlugości wysuniecia igły 4-6 mm; średnica zewnętrzna 7.0-5.5Fr, posiada marker endoskopowy i RTG na końcówce dystalnej, współpracuje z krótkim i długim prowadnikiem 0,035" | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Sfinkterotom obrotowy trójkanałowy w komplecie z prowadnikiem (do wyboru trzy różne prowadniki zawierające wolfram), jednorazowego użytku z niezależnymi kanałami dla prowadnika i podawania kontrastu, dł. robocza 200 cm, nos 5 mm, dł. cięciwy tnącej 20 i 30 mm, średnice końcówki dystalnej do wyboru: 3,9Fr, 4,4Fr, mechanizm pozwalającym na płynny obrót końcówki dystalnej w dowolnym kierunku o 360 st, rękojeść wyposażona w hamulec/blokadę utrzymania zagięcia dystalnej części narzędzia, przeznaczony do współpracy z prowadnikami 450cm i 260cm, średnicy prowadnika odpowiednio .025" i . 035”. | szt | 150 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Uchwyt prowadnika w komplecie z zaworem biopsyjnym. Uchwyt przeznaczony do współpracy z systemem wymiany narzędzi po prowadniku krótkim, pozwalający na jednoczesne zablokowanie/unieruchomienie dwóch prowadników w komplecie z zaworem biopsyjnym minimalizującym wypływ żółci | szt | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Dwukanałowa szczotka cytologiczna, współpracująca z prowadnikiem długim oraz z systemem wymiany narzędzi po prowadniku krótkim, średnica cewnika 8 Fr, średnica szczotki 2.1 mm, wyposażona w kolorowy system znaczników do pomiaru odległości, zalecany prowadnik - .035 | szt | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Balon do rozszerzania dróg żółciowych 12 ATM, z zaokrąglonymi końcami, dł. balonu 2cm i 4cm, średnica balonu 4, 6, 8,10 mm (do wyboru), możliwość podania kontrastu z blokadą wypływu, współpracuje z prowadnikiem .035”o dł. 260 oraz 450 cm | szt | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Urządzenie do inflacji do balonów wysokociśnieniowych 12 ATM z manometrem, posiadające funkcję szybkiej pre-inflacji i szybkiej deflacji. | szt | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Trojkanałowy cewnik balonowy do usuwania złogów z dróg żółciowych: średnica katateru 7 - 6Fr, średnica balonu: 9 -12 mm,12-15mm, 15-18mm, ujście kontrastu powyżej lub poniżej balonu, znacznik RTG pod balonem, (do wyboru na krótki lub długi prowadnik) | szt | 80 |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Koszyk trapezoidalny w stalowym pancerzu do ekstrakcji złogów z funkcją awaryjnej litotrypsji, z zabezpieczeniem przed uwięźnięciem złogu wewnątrz kosza, współpracujący z prowadnikiem o średnicy .035”, min. średnica kanału roboczego 3.2 mm, wymagane rozmiary kosza: 1.5 x 3; 2 x 4cm 2.5 x 5 i 3 x 6 cm | szt | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 12 |  Balony trójstopniowe do poszerzania zwężeń przełyku, odźwiernika, jelita oraz brodawki Vatera z prowadnikiem w zestawie o zmiennej średnicy regulowanej ciśnieniem cieczy wewnątrz balonu, z zaokrąglonymi końcami pozwalającymi na obserwację miejsca dylatacji poprzez ścianę balonu oraz z dodatkowym kanałem na prowadnik, dł. balonu 5,5 cm, dostępne zakresy średnic balonu: 6 – 8; 8 – 10; 10 – 12; 12 – 15; 15 – 18 i 18 – 20mm, kateter o średnicy 7,5 Fr i długości 180 cm i 240cm (do wyboru) , cewnik zawiera fluoroscencyjną metkę z jednoznaczną informacją o średnicach i odpowiadajacym im ciśnieniu, wszystkie średnice balonów współpracują z kanałem roboczym endoskopu o śr. 2.8 mm, opakowanie sterylne. | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 13 | Urządzenie wielorazowego użytku do obsługi balonów do poszerzania zwężeń oraz współpracujące z koszykiem z funkcją litotrypsji | szt | 1 |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Strzykawki 60ml z manometrem jednorazowego użytku | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 15 | Zestawy do protezowania dróg żółciowych z możliwością repozycji protezy z blokadą z zatrzaskiem w rękojeści, zestaw fabrycznie zmontowany zawiera protezę cienkościenną zagiętą od strony dwunastnicy lub pośrodku ( do wyboru)zamontowana na cewniku prowadzacym, proteza zespolona jest nicią z popychaczemw sposob umożliwiający korektę jej polożenia zarówno w przod jaki w tył, cewnik prowadzący, cewnik popychającyz markerami RTG. Dostępne długości protez: 5, 7, 9, 12, 15, 18 cm, dostepne średnice protez: 7, 8.5, 10 Fr, zestaw współpracuje z krótkim i długim prowadnikiem o średnicy.035 | szt | 250 |  |  |  |  |  |  |
| 16 | Protezy do dróg żółciowych cienkościenne typu podwójny pigtail. Średnica protez: 7 Fr, 10 Fr; długości protez: 3,5,7,10,12,15cm | szt | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 17 | Zestaw do protezowania dróg żółciowych. Zestaw zawiera cewnik prowadzący i popychający; przystosowany do protezowania protezami o średnicy 7, 8.5 i 10Fr; współpracujący z prowadnikiem o średnicy 0.035" i długości 450 lub 260 cm; długość robocza 202.5cm | szt | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 18 | Protezy trzustkowe do zabiegów terapeutycznych i profilaktycznych; wykonane z propylenu z otworami drenującymi na całej długości o różnych średnicach; , dostępne w wersji: pojedynczy pigtail bez zaczepów, pojedynczy pigtail z zaczepem dystalnym, prosta z proksymalnymi zaczepami oraz prosta z pojedynczym zaczepem dystalnym i i podwójnym proksymalnym; średnica dostepnych protez 3,4,5,7,10 Fr, wszystkie protezy współpracujące z prowadnikiem .035” z wyjątkiem protezy 3 Fr , która współpracuje z prowadnikiem .021”; dostępne z zaostrzoną końcówką dystalną w protezach 5Fr; dostępne długości: od 2 do 18cm | szt | 80 |  |  |  |  |  |  |
| 19 | Zestaw do protezowania dróg trzustkowych współpracujacy z protezami o średnicy 3Fr, 4i 5Fr, 7Fr, 10Fr; współpracujący z prowadnikiem o średnicy 0.035" i długości 450 lub 260 cm | szt | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 20 | Zestaw do protezowania dróg trzustkowych ze stentem prostym lub typu pigtail w komplecie z cewnikiem popychającym, długości protez 3,4,5,7cm; średnica protez 4 i 5Fr; zestaw współpracuje z prowadnikiem .035 | szt | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 21 | Terapeutyczna sonda bipolarna do ablacji ze wskazaniem do zastosowania w drogach żółciowych i trzustkowych, posiada dwie elektrody o długości 8mm, łaczna długość robocza 25mm, średnica kateteru 8Fr (2,7mm), długość narzędzia 180cm. | szt | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 22 | Igła 22, 25, 19 G do biopsji aspiracyjnej pod kontrolą EUS (FNA), regulowana długość wysunięcia igły w granicach od 0 – 80 mm, igła wykonana ze stali kobaltowo-chromowej na całej długości (łącznie z zaostrzoną końcówką) pokryta echogenicznym wzorem zapewniającym dobrą widoczność w obrazie EUS, osłonka o średnicy: 1,52, 1,65, 1,83 mm, mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły, długość robocza 1375 mm do 1415 mm -regulacja długości osłonki igły w granicach +/- 4 cm, minimalna średnica kanału roboczego 2,4 mm. | szt | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 23 | Giętka igła do biopsji pod kontrolą EUS (FNA) i (FNB) 19G: igła wykonana z nitinolu – sprężysta, giętka, odporna na deformacje, zagięcia i załamania, igła na całej długości (łącznie z zaostrzoną końcówką) pokryta echogenicznym wzorem zapewniającym dobrą widoczność w obrazie EUS, zaokrąglona końcówka osłonki, miejsce połączenia z endoskopem wykonane z mosiądzu, mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły, długość robocza 137,5 cm do 141,5 cm - regulacja długości osłonki igły w granicach: +/- 4 cm, regulowana długość wysunięcia igły w granicach: 0-8 cm, średnica igły 19 G | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 24 | Igła do biopsji pod kontrolą EUS (FNB) Igła z końcówką zakończona w formie korony z trzema ostrzami w kształcie stożka. Igły w rozmiarze 22 i 25 ga wykonane ze stali kobaltowo chromowej. Igły na całej długości końcówki roboczej posiadają pokrycie , echogeniczne, Mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły,Regulowana długość robocza w granicach: 137.5 cm do 141.5 cm, Długość wysunięcia igły regulowana w zakresie: 0 cm do 8 cm, Igła pakowana w komplecie ze strzykawką podciśnieniową o pojemności 20 cc oraz z zaworkiem  | szt | 240 |  |  |  |  |  |  |
| 25 | Samorozprężalny stent do przez żołądkowego lub przez dwunastniczego drenażu torbieli rzekomej trzustki lub dróg żółciowych z możliwością implantacji wyłącznie pod kontrolą ultrasonografii endoskopowej. Stent: wykonany z drutu nitinolowego, całkowicie pokrywany, długość części zespalającej: 8 i 10 mm, średnice światła stentu 6, 8, 10, 15 i 20 mm, wyposażony w kołnierze mocujące i uszczelniające znajdujące się na obu końcach stentu, System wprowadzający, średnica 9 i 10,8 Fr (w zależności od rozmiaru stentu), Wyposażony w markery radiocieniujące i marker określający położenie w obrazie endoskopowym. Wyposażony w jednobiegunową wtyczkę służącą do połączenia z generatorem elektrochirurgicznym. Długość narzędzia 146cm | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 26 | Stenty samorozprężalne do dróg żółciowych przeznaczone do leczenia zwężeń łagodnych oraz uszkodzeń dróg żółciowych, możliwość pozostawienia implantu w ciele pacjenta przez 12 miesięcy po założeniu z jednoczesną możliwością wcześniejszego usunięcia wg wskazań lekarza, wykonane z nitinolu- uwidocznienie całej protezy w RTG, całkowicie pokrywane o średnicach 6mm, dł: 4,6,8cm; 8mm- dł: 6,8,10,12cm i 10mm - dł: 40, 60, 80, 100, 120mm, wyposażone w profilowane ucho do usuwania, z cewnikiem wprowadzającym długości 180 cm i średnicy 8,5 i 9 Fr, współpracującym z prowadnicą 0.035", zapewniającym możliwość ponownego złożenia protezy po uwolnieniu do min 80% długości, markery RTG na zestawie pozwalające na kontrolę stopnia uwolnienia stentu oraz jednoznaczne określenie punktu, po przekroczeniu, którego nie jest możliwe zamknięcie protezy, dodatkowy marker kontrolny na rękojeści | szt | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 27 | Samorozprężalny stent wykonany ze stopu kobaltowo - chromowo - niklowego zapewniający dobrą widoczność całego stentu w promieniach RTG, dostępny w wersji niepokrywanej i pokrywanej (stent pokrywany z niepokrytymi końcami); dostępne średnice: 8mm i 10mm- długość stentu krytego: 4, 6, 8cm i w wersji niepokrywanej: 4, 6, 8, 10 cm; stenty zamontowane na zestawie wprowadzającym o średnicy 7.5 i 8 Fr, współpracujące z prowadnikiem .035” o długości: 260/ 450cm, możliwość otwierania i zamykania stentu na zestawie do 75% i złożenia zestawu do pozycji wyjściowej, markery RTG na zestawie pozwalające na kontrolę stopnia uwolnienia stentu oraz jednoznaczne określenie punktu, po przekroczeniu, którego nie jest możliwe zamknięcie stentu. | szt | 80 |  |  |  |  |  |  |
| 28 | Protezy samorozpreżalne do protezowania przełyku w zwężeniach nowotworowych, łagodnych oraz w leczeniu przetok, z możliwością pozostawienia implantu w zwężeniu łagodnym pacjenta przez 8 tygodni po założeniu z jednoczesną możliwością wcześniejszego usunięcia wg. wskazań lekarza, załadowany do zestawu 18,5 Fr; stent wykonany z grubego drutu nitinolowego, całkowicie kryty lub z odkrytymi końcami (w zależności od potrzeb), dobra widoczność pod RTG, możliwość repozycji na zestawie do 75%, znaczniki RTG na zestawie oraz na rękojeści, możliwość wykonania MRI w warunkach zgodnych z wymogami określonymi w instrukcji obsługi, nitka do repozycji po całkowitym otwarciu, dostępne długości: 10cm ,12cm,15cm+/3-5mm oraz średnice trzonu: 18 i 23, śr. kołnierzy: 25/23, 23/23mm i 28/28mm, zalecany prowadnik .038 | szt | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 29 | Protezy samorozprężalne do protezowania nowotworowych zwężeń przełyku bez lub z przetokami wykonane z drutu nitinolowego, ksztalt walca o długościach 10, 12 i 15cm oraz średnicach trzonu/ kielicha proksymalnego: 18/23mm i 23/28mm, kołnierz dystalny prosty, powlekane zewnętrznie w części centralnej tworzywem poliuretanowym, uwalniane od końca proksymalnego lub dystalnego (do wyboru) za pomoca prutej nici, z możliwością korekty położenia bezpośrednio po uwolnieniu, średnica zestawu wprowadzającego jest uzależniona od wyboru średnicy stentu: 16Fr i 22Fr tj. 5.3 mm i 7.33 mm, system wprowadzający wyposażony w znaczniki RTG wskazujące miejsce ostatecznego rozprężenia końców i częsci powlekanej, znacznik endoskopowy na zestawie, współpracuje z prowadnicą .038". Stent nie powinien być przeciwwskazaniem do wykonywania radioterapii i rezonansu magnetycznego- parametry w instrukcji obsługi | szt | 80 |  |  |  |  |  |  |
| 30 | Prowadnik do protezowania przełyku o zwiększonej sztywności, posiada stalowy rdzeń pokryty spiralą wykonaną z płaskiego drutu pokrytego warstwą teflonu, dystalny koniec prowadnika zaopatrzony jest w giętką, atraumatyczną końcówkę prostą o długości 6 cm pozwalającą na bezpieczne wprowadzanie prowadnika poprzez ciasne i kręte zwężenia, średnica zewnętrzna .038", długość 260cm | szt | 80 |  |  |  |  |  |  |
| 31 | Stent przełykowy z możliwością implantacji przez kanał roboczy endoskopu, wymagany endoskop z kanałem roboczym o średnicy min. 3.7 mm, do wyboru stent całkowicie pokrywany polimerem silikonowym oraz częściowo pokrywany z odkrytymi kielichami, średnica zestawu wprowadzającego 10.5 Fr. Wskazania do implantacji przy nowotworach złośliwych, zamykania przetok przełykowych. Wskazanie leczenia opornych przypadków łagodnych zwężeń przełyku i możliwość usunięcia do 8 tygodni od implantacji tylko w wersji w pełni krytej. Na zestawie wprowadzającym w części dystalnej znajduje się system 5 markerów RTG (marker prowadzący, początku i końca stentu, rozłozenia 50% protezy oraz punktu, po którym ponowne złożenie stentu nie jest możliwe), dodatkowo 2 markery na rękojeści (rozłozenia 50% protezy oraz punktu, po którym ponowne złożenie stentu nie jest możliwe).Na początku i końcu stentu znajduje się pętla do repozycji po implantacji. Możliwość dwukrotnego otwarcia i schowania protezy do zestawu pod warunkiem nie przekroczenia punktu, po którym złozenie protezy nie jest już możliwe. Stent współpracuje z prowadnicą o średnicy 0.035''. Proteza jest warunkowo bezpieczna przy wykonaniu badania rezonansu magnetycznego - warunki w instrukcji.Dostępne rozmiary: - Trzon 14 mm z kielichami proksymalnym i dystalnym 19 mm. Dostępne długości: 62, 102, 119, 148 mm- Trzon 18 mm z kielichami proksymalnym i dystalnym 23 mm.Dostępne długości: 59, 97, 119, 149 mm | szt | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 32 | Samorozprężalne nitinolowe stenty do protezowania zwężeń jelitowych i dwunastniczych (dwa rodzaje sztywności), załadowane do zestawu; stenty jelitowe: średnica trzonu/kielicha- 22/27mm, 25/30mm, 18/23mm, 20/25mm; stenty dwunastnicze o średnicy trzonu/kielicha- 22/27mm, 18/23mm, 20/25mm, długość stentów: 6, 9, 12 cm, znaczniki na systemie wprowadzajacym oraz na rękojeści, długość robocza zestawu do wyboru w zależności od potrzeb: 135 cm lub 230cm, średnica zestawu 9Fr i10Fr, zalecany prowadnik - .035 | szt | 40 |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** |  |  |  |   |

**Pakiet nr 2 - Narzędzia do złożonych zabiegów endoskopowych.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **LP** | **ASORTYMENTSZCZEGÓŁOWY** | **ilość sztuk na 24 m-cy** | **cena netto**  | **cena brutto**  | **VAT** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Siatka do usuwania polipów, wymiar 3x6cm, dł. robocza 230 cm, średnica 2,5 mm, oczka siatki 2mm, jednorazowa | **100** |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Siatka do usuwania ciał obcych, wymiar 3x6cm, dł. robocza 230 cm, średnica 2,5 mm, oczka siatki 1,2mm, jednorazowa | **100** |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Pętla do polipektomii na zimno, jednorazowa, pętla o kształcie odwróconej kropli, średnica pętli 9mm, bez przyłącz HF na rękojeści, min. Średnica kanału roboczego - 2,8 mm, dł. robocza narzędzia 230 cm | **1000** |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Pętla do polipektomii, jednorazowa, otwierana w trzech rozmiarach i kształtach: kształt diamentu o rozmiarach 6x19mm, kształt hexagonalny o rozmiarach 10x27mm, kształt deltoid 20x32mm, drut plecionka 0,16", podwójna osłona teflonowa, min. Średnica kanału roboczego min. 2,8 mm, dł robocza 230cm | **50** |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Narzędzie resekcyjne do zmian płaskich, jednorazowe, sterylne, wykonane z płaskiej taśmy zakończonej sprężyną , specjalna konstrukcja umożliwiająca pełne otwarcie, średnica otwartego resektomu 14 mm, długość 27 mm, długość całego narzędzia 2300 mm, średnica 2,4 mm | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Tzw. overtube, jednorazowy, z oplotem z drutu metalowego, do zastosowania z endoskopami o śr. 8,6 - 10mm, śr. Zewnętrzna 19,5 mm, dł. robocza 50 cm | **4** |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Szczotka do cytologii dróg żółciowych, jednorazowa, długość robocza 200 cm średnica osłony 3 mm, główka szczoteczki wykonana z 2 rodzajów włosia w układzie: sztywne/miękkie/sztywne z odstępami pomiędzy, trzpień wykonany z nitinolu, port do iniekcji w rękojeści szczotki do wykonania płukania cewnika. Znacznik RTG na trzpieniu. | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Szczypce biopsyjne do dróg żółciowych, aplikowane po prowadnicy, długość robocza 2300 mm, minimalna średnica kanału roboczego 4,2 mm, akceptowana prowadnica 0,035”, szerokość otwarcia łyżeczek 8 mm, jednorazowe | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Zestaw do zamykania perforacji, przetok i tamowania masywnych krwawień z klipsem(sterylny), jednorazowy, w składzie: nakładka dystalna do endoskopów o średnicy sondy 11,5-14mm , pokrętło do uwalniania klipsa, klips z gładkimi zębami, długość kolonoskopowa - 2200mm | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Zestaw do zamykania perforacji, przetok i tamowania masywnych krwawień z klipsem(sterylny), jednorazowy, w składzie: nakładka dystalna do endoskopów o średnicy sondy 8,5-11mm , pokrętło do uwalniania klipsa, klips z igłą krótką , długość gastroskopowa - 1650mm | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Szczypce chwytające podwójne, jednorazowe, dwa niezależne ramiona służące do chwytania brzegów tkanek, szczypce typu ząb szczura, na rękojeści dwa niezależne suwaki do sterowania ramionami szczypiec średnica kanału roboczego min. 2,8 mm, dł robocza 2200 mm, max rozpiętość ramion szczypiec 16mm | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Kotwica do chwytania twardych tkanek, jednorazowa, posiada trzy wysuwane zagięte ostrza, min. Śrenica kanału endoskopu 2,8 mm, dł. robocza narzędzia 2200 mm, przycisk blokady kotwicy umieszczony na rękojeści | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 13 | Zestaw do pełnościennej resekcji zmian w jelicie z klipsem, pokrętłem zwalniającym, jednorazowy, dł. robocza zestawu min. 2200mm, min. Średnica kanału roboczego endoskopu 3,2 mm, średnica nakładki dystalnej 11,5 - 14 mm | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Roztwór do wstrzyknięć podśluzówkowych, tężejący w temperaturze ciał do postaci żelu. Stosowany do zabiegów EMR, ESD. Zestaw w składzie 5 fiolek po 20 ml, 5 igieł do podawania roztworu, 5 strzykawek do podawania roztworu. | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 15 | Proteza samorozprężalna do przełyku usuwalna, stosowana do zwężeń łagodnych pod krtaniowych, po radioterapii. Wykonana z nitinolu, usuwalna, koniec proksymalny poszerzony, pokrywana silikonem, znaczniki RTG po 4 znaczniki na końcach, 2 w środku protezy. Średnica 10-12 mm, długość10-12 cm, system uwalniania dystalny 12 Fr dla protezy o średnicy 10 mm oraz 14 Fr dla protezy o średnicy 12 mm | **2** |  |  |  |  |  |  |
| 16 | Stent powlekany, usuwalny, proteza przełykowa w pełni powlekana, Końce protezy powlekane silikonem z lassami w części proxymalnej i dystalnej, trzon protezy z siatki plecionej pokrytej PTFE dostosowujący się do perystaltyki przełyku.Po cztery znaczniki na obu końcach i dwa znaczniki w części środkowej widoczne w RTG. Zestaw wprowadzający dystalny o długości 70 cm, średnica zestawu 16 Fr dla protezy o średnicy 18 mm, 18 Fr dla protez o średnicy: 20, 22, 24 mm. Dostępne długości protez: 6, 8, 10, 12, 14, 15, 18, 20 cm dla protez o średnicy 18 i 20 mm oraz 6, 8, 10, 12, 14, 15, 18 cm dla protez o średnicy 22 i 24 mm. | **5** |  |  |  |  |  |  |
| 17 | Proteza smorozprężalnna do przełyku z systemem antymigracyjnym. Wykonana z siatki z nitinolu, końce poszerzane, pokrywana silikonem, system antymigracyjny w postaci dodatkowe warstwy wykonanej z niepokrywanej, rozszerzonej siatki nitinolowej mocowanej proksymalnie. Znaczniki RTG po 4 znaczniki na końcach, 2 w środku protezy. Średnica 16-28 mm , długość 6-15 cm. System uwalniania proksymalny lub system dystalny, długość systemu 70 cm | **5** |  |  |  |  |  |  |
| 18 | Proteza smorozprężalnna do przełyku z systemem antymigracyjnym i zastawką antyrefluksową. Wykonana z siatki z nitinolu, końce poszerzane, pokrywana silikonem, system antymigracyjny w postaci dodatkowe warstwy wykonanej z niepokrywanej, rozszerzonej siatki nitinolowej mocowanej proksymalnie, zastawka antymigracyjna typu rękaw, wykonany z PTFE ze wzmocnieniem z pętli drutu nitinolowego zapobiegającego odkształcaniu się zastawki antyrefluksowej. Znaczniki RTG po 4 znaczniki na końcach, 2 w środku protezy. Średnica 16-28 mm , długość 6-15 cm. System uwalniania dystalny, długość systemu 70 cm | **4** |  |  |  |  |  |  |
| 19 | Proteza samorozprężalna do zamykania przetok lub perforacji po zabiegach bariatrycznych, wykonana z nitinolu, usuwalna, pokryta silikonem oraz PTFE 2 pierścienie antymigracyjne umieszczone jeden nad drugim, odległość między pierścieniami 25 mm, powlekane silikonem średnica protez od 22 do 26 mm, długość protezy 14 – 20 cm, średnica zestawu wprowadzającego max. 22 Fr | **4** |  |  |  |  |  |  |
| 20 | Proteza samorozprężalna do drenażu torbieli trzustkowych i pęcherzyka żółciowego, pokrywana w całości, z kołnierzami z obu końców zabezpieczającymi przed migracją, kołnierze kryzowane zapewniające zbliżenie drenowanych zbiorników, długość protezy 20mm, średnica do wyboru: proteza 8mm/kołnierz 23mm, proteza 10mm/kołnierz 25mm, proteza 16mm/kołnierz 31mm, długość aplikatora 180-200cm, średnica aplikatora max 10 Fr. | **20** |  |  |  |  |  |  |
| 21 | Proteza samorozprężalna do drenażu torbieli trzustkowych i pęcherzyka żółciowego, pokrywana w całości, z kołnierzami z obu końców zabezpieczającymi przed migracją, kołnierze kryzowane zapewniające zbliżenie drenowanych zbiorników, długość protezy 20mm, średnica do wyboru: proteza 8mm/kołnierz 23mm, proteza 10mm/kołnierz 25mm, proteza 16mm/kołnierz 31mm, długość aplikatora 1800mm, średnica aplikatora max 10 Fr. Przyłacze diatermii na rękojeści, końcówka zestawu wprowadzającego z funkcją koagulacji | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 22 | Proteza do dróg żółciowych i trzustkowych, usuwalna, samorozprężalna, wykonana z nitinolu, o strukturze w formie połączonych pierścieni pokrywana PTFE w środku i silikonem na końcach. Komórki stentu o nieregularnych kształtach, końce poszerzane. Rozmiary stentu: średnica 6,8 lub 10 mm, długości w zakresie 4-12 cm, Znaczniki platynowe na obu końcach widoczne w RTG. Zestaw do wprowadzania pod kontrolą endoskopu o śr. max 8,5 Fr, długość zestawu do wprowadzania 1800 mm | **5** |  |  |  |  |  |  |
| 23 | Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna nitinolowa, niepokrywana typu do wnęki wątroby, specjalna konstrukcja z drutu plecionego ułatwiająca dostosowanie się protezy do anatomicznego kształtu przewodu żółciowego bez wywierania wzmożonego nacisku na ściany w miejscach zagięć, posiadająca na całej długości większe oczka (min. rozmiar oczka 6 mm) pozwalające na przełożenie drugiej protezy samorozprężalnej lub plastikowej, znaczniki na obu końcach i znacznik w środkowej części widoczne w RTG, średnica protezy po rozprężeniu 6 - 10mm, długość protezy do wyboru 4 - 12 cm, średnica zestawu do wprowadzania 8Fr, długość zestawu do wprowadzania 1800mm. | **6** |  |  |  |  |  |  |
| 24 | Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna, usuwalna. Wykonana z nitinolu, o strukturze siatki, całkowicie pokryta silikonem, z atraumatycznymi końcami, z lassem do usunięcia stentu w części proksymalnej, o średnicy 6,8 lub 10 mm, długości w zakresie 4-12 cm, Znaczniki na obu końcach i 2 znaczniki w części środkowej, widoczne w RTG. Zestaw do wprowadzania pod kontrolą endoskopu o śr. maks. 8,5 Fr, długość zestawu do wprowadzania 180 cm, możliwość częściowego schowania protezy przy wysunięciu w celu repozycjonowania. Dostępna wersja z flarami antymigracyjnymi na obu końcach. | **30** |  |  |  |  |  |  |
| 25 | Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna nitinolowa, przeznaczona do tymczasowego zakładania w zwężeniach po transplantacji wątroby, pokrywana, ze zwężeniem w części środkowej o 20% w stosunku do końców, z długim lassem (co najmniej 10 cm) umożliwiającym jej łatwe usuwanie. Dwa znaczniki platynowe na obu końcach widoczne w RTG, średnica protezy po rozprężeniu 6 lub 8 mm, długość protezy do wyboru 5 i 7 cm, średnica zestawu do wprowadzania max 9 Fr, długość zestawu do wprowadzania 180cm | **4** |  |  |  |  |  |  |
| 26 | Proteza jelitowa nieusuwalna. Proteza jelitowa samorozprężalna, wykonana z nitinolu, o strukturze w formie połączonych pierścieni, rozmiary stentu: średnica 18-24mm, długość 6-15cm. Zestaw do wprowadzania TTS, śr. zestawu maksymalnie 10 Fr, dł. zestawu wprowadzającego 220 cm | **5** |  |  |  |  |  |  |
| 27 | Proteza smorozprężalnna jelitowa. Usuwalna, wykonana z siatki z nitinolu, końce poszerzane, pokrywane , atraumatyczne zakończenia, pokrywana silikonem z lassami do repozycji i usuwania. Znaczniki RTG po 4 znaczniki na końcach, 2 w środku protezy. Średnica ,20 mm i 22 mm , długość 8,10,12, 15 cm. System uwalniania dystalny o średnicy 10,5 Fr.  | **5** |  |  |  |  |  |  |
| 28 | Jednorazowa elektroda bipolarna do ablacji zmian podczas ECPW wyposażona w system monitorowania temperatury, wraz z wypożyczeniem generatora | **10** |  |  |  |  |  |  |
| 29 | Jednorazowa elektroda monopolarna do ablacji zmian w trzustce pod kontrolą EUS. Elektroda z systemem chłodzenia cieczą. wypożyczenie generatora z pompą płynu chłodzącego. | **5** |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** |  |  |  |  |

**Pakiet nr 3 - Narzędzia do prostych zabiegów endoskopowych.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **ASORTYMENTSZCZEGÓŁOWY** | **JEDNOSTKA MIARY** | **ILOŚĆ 24 m-cy** | **CENANETTO** | **CENABRUTTO** | **VAT** | **WARTOŚĆNETTO** | **WARTOŚĆBRUTTO** | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Zestawy do opaskowania żylaków przełyku: zawierający 7 podwiązek wykonanych z materiału hypoalergicznego, z głowicą wyposażoną w metalową prowadnicę i zawór zwrotny z wejściem do podłączenia giętkiego drenu z przeznaczeniem do irygacji miejsca obliteracji, zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia każdej podwiązki, do współpracy z endoskopami o średnicy 8.6 - 11.5mm | szt | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Igły hemostatyczne, średnica osłonki 2.3mm, długość robocza 240cm, średnica igły 23 i 25G, długośc igły 4 mm, dodatkowa osłonka igły widoczna po wysunięciu od stromy proksymalnej zabezpieczająca kanał endoskopu przed ew. uszkodzeniem, fabryczne zabezpieczonie w pozycji uniemożliwiającej przypadkowe wysunięcie igły z osłonki, blokada igły w rękojeści w dowolnym kierunku, wewnętrzny kateter w kształcie gwiazdy, dostępne w osłonie elastycznej i przezroczystej usztywnionej | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Elektrody bipolarne do tamowania krwawień, pozwalające na jednoczasowe zastosowanie minimum dwóch technik hemostatycznych, wyposażone w pozłacane elektrody znajdujące się na dystalnym końcu z wbudowaną igłą do ostrzykiwania o średnicy 25 G, posiadające kanał do irygacji miejsca krwawienia, długość robocza narzędzia 210 cm, dostępne średnice: 7 i 10 Fr | szt | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Klipsownica z klipsem załadowanym do zestawu, jednorazowego użytku, bez osłonki, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11mm i 17mm, możliwość kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, płynna rotacja 1:1 (dwa sposoby rotacji – pokrętło do obsługi asystenta i możliwość rotacji przy kanale biopsyjnym przez lekarza), mechanizm blokujący klips, dostępne w długościach 235cm, z możliwościa wykonania MRI (warunki podane w instrukcji obsługi), wymagana min średnica kanału roboczego 2.8mm | szt | 400 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Zestaw do EMR z jednoczesną możliwością zastosowania narzędzi endoskopowych o średnicy 7 Fr; zestaw zawiera: 6 podwiązek wykonanych z materiału hypoalergicznego, głowica wyposażona w metalową prowadnicę i uchwt do szybkiego montażu, zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia każdej podwiązki, igła z przeznaczeniem do irygacji miejsca obliteracji, pętla elektrochirurgiczna sztywna hexagonal 15mm, pojemniki histopatologiczne. Nasadka przystosowana do współpracy z gastroskopami standardowymi o zewnetrzej srednicy końcówki dystalnej od 9.0mm-9.9mm oraz gastroskopami zabiegowymi o zewnetrzej srednicy końcówki dystalnej od 11.3mm – 11.6mm | szt | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Pętle do polipektomii z możliwością cięcia na zimno i na ciepło, jednorazowego użytku; wykonane ze sztywnego plecionego drutu o średnicy 0,42mm, kształt: okrągły-średnica otwartej pętli 10, 15, 20, 25, 33mm oraz hexagonal- 13,27mm; długość robocza 240 cm; średnica osłonki 2.4 mm | szt | 500 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Pętle do polipektomii na zimno i na ciepło, owalne jednorazowego użytku; wykonane z plecionego drutu o średniej sztywności o średnicy 0.43, długość robocza min 240 cm,średnica osłonki 2.4 mm, średnice otwartej pętli: 13 mm, 27 mm, 30 mm | szt | 500 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Pętla do zimnej polipektomii: przystosowana do usuwania płaskich zmian i drobnych polipów, wykonana z plecionego drutu zapewniającego dobry kontaktu z tkanką i minimalizującego poślizg na powierzchni błony śluzowej, osłonka pętli z tworzywa o zwiększonej sztywności, średnica otwartej pętli: 10 mm, średnica osłonki: 2.4 mm, długość robocza: 240 cm | szt | 500 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Siatka z poliesteru do wydobywania usuniętych polipów, ciał obcych oraz uwięźniętych kawałków pożywienia o wymiarach 30mm x 55mm, średnica osłonki 2.5mm, długość narzędzia 230cm, rękojeść skalowana 10, 20, 30, która umożliwia dostosowanie wielkości siatki do potrzeb, minimalna średnica kanału endoskopu 2.8mm | szt | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Pułapka na obcięte polipy: pułapka montowana pomiędzy endoskopem a ssakiem, wykonana z przezroczystego tworzywa, dostępna zarówno w wersji jedno jak i czterokomorowej, konstrukcja pułapki pozwalająca na separację polipów od płynów ustrojowych | szt | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku; średnica narzędzia 1.8mm, 2.2mm, 2.4mm i 2.8mm, długość robocza 160, 240cm (do wyboru), łyżeczki z okienkiem i ząbkami z możliwością biopsji stycznej, osłonka z tworzywa sztucznego pokryta substancją hydrofilną z markerami sygnalizacyjnymi odległość, do wyboru z igłą i bez igły, trzy rozmiary łyżeczek opresyjnych z podwójnymi okienkami każda łyżeczka (okrągłe i elipsoidalne oraz duże pogłębione), koniec dystalny fabrycznie zabezpieczony, średnica kanału roboczego 2.0mm, 2.8 mm i 3.2 mm | szt | 1000 |  |  |  |  |  |  |
| 13 | Szczypce chwytne jednorazowego użytku, pokryte powłoką hydrofilną, średnica osłonki 1,8mm i 2,4mm, w długości 180cm i 230cm, rozwarce ramion: 4.5, 7, 8, 9mm, dostępne w wersji: aligator, ząb szczura oraz łącznie (do wyboru). | szt | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Zestaw zaworków: ssący, woda/powietrze, łacznik Water Jet oraz korek na kanał roboczy jednorazowego użytku kompatybilne z posiadanymi endoskopowami Olympus GIF, CF, PCF, TJF | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** |  |  |  |   |

**Pakiet nr 4 - Narzędzia do endoskopowego leczenia zmian nowotworowych.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **ASORTYMENTSZCZEGÓŁOWY** | **j.m.** | **ILOŚĆ** **24 m-cy** |  **Cena netto**  |  **Cena brutto**  | **VAT**  |  **Wartość netto**  |  **Wartość brutto**  | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| **1.** | Prowadnik do zabiegów ERCP do trudnych kaniulacji przewodów żółciowych i trzustkowych z hydrofilnie powleczonym zakończeniem na długości 5,8 cm, atraumatyczna, elastyczna, platynowa spiralna końcówka długości 4cm, dająca cień w promieniach RTG prosta lub zagięta. Wzmocniony nitinolowy rdzeń ułatwiający wprowadzanie oraz z systemem zapewniającym endoskopową wizualizację ruchu i głębokości wprowadzenia. Długość 260 lub 450 cm, średnica 0,025” lub 0,035”. Do użytku jednorazowego. | szt. | 80 |  |  |  |  |  |  |
| **2.** | Prowadnica do zabiegów ERCP, dwukolorowa przez co identyfikująca ruch, dł. 480 i 260 cm, 5 cm koniec cieniodajny pokryty hydrofilnie, dostępna w rozmiarach 0,021", 0,025" i 0,035", końcówka prosta lub zagięta (w przypadku średnicy 0,035" i długości 480 cm). Do użytku jednorazowego. | szt. | 80 |  |  |  |  |  |  |
| **3.** | Cewniki dwukanałowe do dróg żółciowych z końcówką 6 Fr. Na prowadnik 0,035", długość cewnika 200 cm. Jednorazowego użytku. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **4** | Sfinkterotom trójkanałowy, oddzielne kanały do podawania kontrastu i do prowadnicy 0,035", zakrzywiony. Cewnik 7.5 Fr, cięciwa pleciona lub monofilament 20, 25 lub 30 mm, długość narzędzia minimalny kanał roboczy 2.8 mm. Do użytku jednorazowego. | szt. | 90 |  |  |  |  |  |  |
| **5** | Sfinkterotom obrotowy z zagiętą i cieniodajną końcówką. Rozdzieralny kanał dla prowadnika uszczelniający się po rozerwaniu umożliwiając dalsze przepłukiwanie i podawanie kontrastu. Przeładowany prowadnicą o długości 260 lub 480 cm, średnica 0,035”. Długość cewnika 175 cm, Średnica 7.4 Fr. Do użytku jednorazowego. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| **6** | Sfinkterotom obrotowy z zagiętą i cieniodajną końcówką. Rozdzieralny kanał dla prowadnika uszczelniający się po rozerwaniu umożliwiając dalsze przepłukiwanie i podawanie kontrastu. Długość cewnika 175 cm, Średnica 7.4 Fr. Do użytku jednorazowego. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **7** | Sfinkterotom igłowy do precutingu, trójkanałowy, na prowadnik 0,035", wysunięcie igły 4 mm. Temperowany koniec dystalny. Średnica cewnika 7.5 Fr. Długość cewnika 177 cm. Do użytku jednorazowego. | szt. | 30 |  |  |  |  |  |  |
| **8** | Balon czterostopniowy do ekstrakcji, cewnik 6.8 FR, dł. 200 cm, średnica 8.5, 10, 12, 15 mm lub 12, 15, 18, 20 mm, możliwość podania kontrastu nad lub pod balonem, na prowadnik 0,035, minialny kanał roboczy 3.2 mm | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| **9** | Balon trzystopniowy do ekstrakcji, cewnik 7-5 FR, dł. 200 cm, balon dopełniający się do trzech rozmiarów 8.5, 12, 15mm, możliwość podania kontrastu nad lub pod balonem, na prowadnik 0,035, minialny kanał roboczy 3.2 mm | szt. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| **10** | Koszyk do usuwania złogów i ciał obcych, miękki multifilament z pamięcią kształtu, cewnik 6.9 Fr dł. 210 cm, obrotowa rękojeść, rozmiary 1.5x3.5, 2x4 lub 3x6 cm, kompatybilny z awaryjnym litotryptorem Soehendra. Minimalny kanał roboczy 2.8mm. Do użytku jednorazowego. | szt. | 30 |  |  |  |  |  |  |
| **11** | Koszyk do ekstrakcji złogów z dróg żółciowych, skrętny, twardy monofilament z pamięcią kształtu, cewnik 6.9 Fr dł. 194 cm, obrotowa rękojeść, rozmiary 1.5x3.5, 2x4, 2.5x5 lub 3x6 cm. Minimalny kanał roboczy 2.8mm. Do użytku jednorazowego. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| **12** | Koszyk jednorazowego użytku pełniący również funkcję litotryptora, do usuwania złogów z dróg żółciowych, dwukanałowy, pozwalający na wprowadzenie prowadnicy 0,035". Rozmiar 2x4 i 3x6 śr. 10 Fr. Dł. 208cm. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **13** | Poszerzadło do dróg trzustkowych sztywne, dostępne w rozmiarze 6.9 Fr temperowany od 5 do 4 FR na dł. 2 cm, dł. 195 cm, na prowadnik 0,025". | szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| **14** | Poszerzadło do dróg żółciowych, sztywne, dostępne w rozmiarach 6-4, 6.9-4, 8.4-5, 9-6, 9.6-6, 11.4-7 Fr. Temperowany na dł. 3 cm. Dł. 195 cm. Na prowadnik 0,035". Do użytku jednorazowego. | szt. | 8 |  |  |  |  |  |  |
| **15** | Sztywne poszerzadło do dróg żółciowych, dł. cewnika 195 cm, rozmiar 8.4-7-5 Fr temperowany i 9.6-7-5 Fr temperowany, końcówka dł. 4 cm, na prowadnik 0,035". Do użytku jednorazowego. | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| **16** | Plastikowe stenty typu Amsterdam do drenażu zablokowanych dróg żółciowych. Średnica: 7; 8,5; 10; 11,5; Długość: 5; 7; 9; 12; 15 cm.  | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| **17** | Stent trzustkowy z otworami drenującymi na całej długości, cztery języki uniemożliwiające migrację, temperowany koniec dla rozmiaru 7 Fr. Średnica 3, 5 i 7 Fr, długość od 3 do 15 cm. | szt. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| **18** | Stent trzustkowy z otworami drenującymi na całej długości, język uniemożliwiający migrację, temperowany koniec dla rozmiaru 7 Fr. Średnica 5 i 7 Fr, długość od 2 do 15 cm. Pojedynczy pigtail. | szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| **19** | Stent trzustkowy z otworami drenującymi na całej długości, bez zaczepów, temperowany koniec dla rozmiaru 7 Fr. Średnica 5 i 7 Fr, długość 3, 5 i 7 cm dla 5 Fr i 3 i 5 cm dla 7 Fr. Pojedynczy pigtail. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **20** | Proteza typu Zimmon z podwójnym pigtailem. Temperowana końcówka (dla protez 7–10 Fr) ułatwia gładką kaniulację. Średnica: 5, 7, 8 i 10 Fr. Długość: 4, 5, 7, 9, 10, 12 i 15 cm. Stent wykonany z polietylenu. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **21** | Zestaw do protezowania dróg żółciowych jednostopniowy, cewnik prowadzący 5 lub 6 FR na nim cewnik popychający 8.5, 10 FR, w dystalnym końcu cztery cieniodajne opaski ułożone co 5 cm umożliwiające ocenę odległości, na prowadnik 0,035". Do użytku jednorazowego. | szt. | 60 |  |  |  |  |  |  |
| **22** | Cewnik popychający stosowany do endoskopowego wprowadzania stentów w celu drenażu zablokowanych dróg żółciowych i trzustkowych. Rozmiar 5, 7, 8.5, 10 i 11.5Fr. Długość 170cm, Na prowadnik 0,035". Jednorazowego użytku. | szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| **23** | Balon do poszerzania przełyku, cewnik 7 Fr, długość 180 cm. Wysokociśnieniowy, doprężający się do trzech pozycji, rozmiary 8-9-10, 10-11-12, 12-13.5-15, 15-16.5-18, 18-19-20, długość balonu 8 cm. Do użytku jednorazowego. | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| **24** | Balon jednorazowy do poszerzania zwężeń przełyku, odźwiernika, dwunastnicy i jelita grubego lub okrężnicy. Trzystopniowy, wprowadzany na prowadniku przez kanał endoskopu o wymiarach balonu 8-9-10mm, 10-11-12mm, 12-13.5-15mm, 15-16.5-18 oraz 18-19-20mm. Dwa widoczne w promieniach RTG znaczniki umożliwiające jego umiejscowienie. | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| **25** | Stent samorozprężalny nitinolowy do dwunastnicy, niepokrywany, śr. kołnierzy 27mm, śr. wewn. 22mm. Uwalniany z rękojeści umożliwiającej wysuwania i chowania stentu do koszulki, repozycjonowanie w czasie jak i po rozłożeniu protezy do 80%, cewnik 10Fr, na prowadnik 0,035", kanał roboczy 3.7mm. Rozmiary 6, 9, 12cm,  | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| **26** | Stent samorozprężalny nitinolowy do jelita grubego i okrężnicy, niepokrywany, śr. kołnierzy 30mm, śr. wewn. 25mm. Uwalniany z rękojeści umożliwiającej wysuwania i chowania stentu do koszulki, repozycjonowanie w czasie jak i po rozłożeniu protezy do 80%, cewnik 10Fr, na prowadnik 0,035", kanał roboczy 3.7mm. Rozmiary 6, 8, 10cm,  | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **27** | Proteza do dróg żółciowych metalowa, wykonana z nitinolu, samorozprężalna, wykrawana z walca, bez tendencji do skracania po uwolnieniu. Średnica 6, 8 i 10 mm, długość 4, 6, 8, 10 i 12 cm. Średnica zestawu wprowadzającego 6 Fr, długość zestawu 200 cm. Możliwość wprowadzenia do kanału roboczego dwóch protez jednocześnie.  | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **28** | Stent samorozprężalny nitinolowy do przełyku, pokryty silikonem z dwóch stron, mechaniczna rękojeść umożliwiająca pracę w dwie strony, możliwość rozwijania i chowania stentu do koszulki, repozycjonowanie w czasie jak i po rozłożeniu protezy, wymagane rozmiary 8, 10, 12, 12.5 i 15 cm, cewnik wprowadzający 8 mm. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **29** | Samorozprężalny stent metalowy do dróg żółciowych wykonany z cienkiego, plecionego drutu nitinolowego z platynowym rdzeniem zamontowany na zestawie wprowadzającym 8,5 Fr w wersji niepokrywanej, pokrywanej i częściowo pokrywanej, współpracujący z prowadnikiem 0,035’’. Kołnierz na obu końcach stentu zapobiegający przemieszczaniu się stentu.Średnica stentu niepokrywanego 8, 10 mm i dł. 4, 6, 8, 10. Średnica stentu pokrywanego 8, 10 mm i dł. 6, 8 cm (dla średnicy 8 mm) i 4, 6, 8 cm (dla średnicy 10mm)Średnica stentu częściowo pokrywanego 8, 10 mm i dł. 6, 8 cm (dla średnicy 8 mm) i 4, 6, 8 cm (dla średnicy 10mm).Uchwyt pistoletowy do podawania umożliwia rozprężenie lub odzyskanie stentu. W wersji pokrywanej i częściowo pokrywanej na końcu stentu pętla uchwytowa służąca do dystalnej zmiany położenia/usunięcia stentu w przypadku nieprawidłowego umieszczania. Możliwość otwierania i zamykania stentu na zestawie do 80%. Cieniodajne znaczniki na cewniku zewnętrznym i uchwycie do podawania pozwalają na kontrolę stopnia uwolnienia stentu i pozwalają uchwycić próg rozprężenia. Przeznaczony do jednorazowego użytku. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **30** | Hemospray endoskopowy do tamowania krwawień w górnym i dolnym odcinku przewodu pokarmowego, cewnik 7 lub 10 Fr dł. 220 cm.  | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **31** | Jednorazowe igły do ostrzykiwania żylaków i błony śluzowej. Możliwość obsługi igły jedną ręką za pomocą przycisku ze słyszalnym kliknięciem. Stalowa koszulka igły. Średnica igły 23 lub 25 Gauge. Długość koszulki - 160 lub 230 cm. Długość przedłużenia igły - 4 lub 5 mm. Przeznaczony do jednorazowego użycia. | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| **32** | Balon do poszerzania dróg żółciowych, cewnik 6.8 Fr temperowany do 5.5 Fr, długość 180 cm, średnice balonu 4, 6, 8 i 10 mm. Długość 3 cm. Do użytku jednorazowego. | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| **33** | Balon do poszerzania dróg żółciowych, długość 190 cm, średnice balonu 4, 6, 8 i 10 mm. Długość 4 cm. Do użytku jednorazowego. | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| **34** | Cystotom do przezżołądkowego lub przezdwunastniczego nakłucia elektrochirurgicznego torbieli rzekomej trzustki. Ostrze tnące o średnicy 0,038 cali. Cewnik zewnętrzny 10 Fr dł. 165 cm, cewnik wewnętrzny 5 Fr dł. 190 cm. Pierścień diatermiczny 10 Fr, na prowadnik 0,035". Do użytku jednorazowego. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **35** | Klipsownica jednorazowego użytku rozwarcie 16 mm możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania, rotacja 360 stopni, minimalny kanał roboczy 2.8 mm dł. 230 cm. 10 szt. w opakowaniu. | szt. | 200 |  |  |  |  |  |  |
| **36** | Endoskopowy węglowy marker do oznaczania miejsc przed lub po wycięciu polipów. Opakowanie zawiera 10 ampułkostrzykawek 5cm3  | op. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **37** | Ustnik jednorazowy do wprowadzania endoskopu. Regulowana nielateksowa opaska; miękki polietylen; pozwala na użycie rozszerzadła o średnicy do 48 Fr (16 mm);Otwory boczne 2 cm x 2 cm. | szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| **38** | Ustnik jednorazowy do wprowadzania endoskopu. Regulowana nielateksowa opaska; miękki polietylen; pozwala na użycie rozszerzadła o średnicy do 60 Fr (20 mm). | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **39** | Metalowa prowadnica jednorazowego użytku typu Amplatz, powlekana teflonem. Temperowany rdzeń na dł. 7 cm. Dł. 260, 300, 400 i 480 cm.  | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **40** | Szczotka cytologiczna do dróg żółciowych 2,5 cm na cewnik 6 i 8 Fr długości 200cm na prowadnik 0,021 i 0,035 miękki koniec 1,5 i 3,5 cm (Zamawiający określi rozmiar przy składaniu zamówienia). | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **41** | Igły do biopsji cytologicznej EUS. Średnica narzędzia w zależności od rozmiaru 5,2 - 4,2 Fr. Średnica igły: 19 G: 22 G; 25G. Pokrętło zabezpieczające przedłużoną igłę. Nastawne przedłużenie igły 0-8 cm Nastawne przedłużenie koszulki 0-5 cm Do użycia przy minimalnym kanale roboczym 2.8 mm | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **42** | Igły do biopsji histologicznej EUS. Średnica narzędzia w zależności od rozmiaru 7,95 - 4,8 Fr. Specjalna końcówka igły zwiększająca wydajność pobierania próbek do badania histologicznego. Średnica igły: 19 G; 20G; 22 G; 25G. Pokrętło zabezpieczające przedłużoną igłę. Nakłuwany wzór wysokiej rozdzielczości. Nastawne przedłużenie igły 0-8 cm. Nastawne przedłużenie koszulki 0-5 cm. Do użycia przy minimalnym kanale roboczym 2.8 mm. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **43** | Zestaw do opaskowania żylaków przełyku, w skład wchodzi: magazynek spustowy działający w dwóch pozycjach ze sznurkiem 122 cm, nasadka OptiVu z sześcioma gumkami, przedostatnia przeźroczysta sygnalizująca pozostanie jednej opaski, nasadka w rozmiarze 9.5mm-13mm, 11mm-14mm.  | szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| **44** | Nożyczki endoskopowe jednorazowego użytku. Noże nożyczek funkcjonują jak standardowe nożyczki do cięcia mechanicznego szwów i tkanek. Średnica 2,6 mm. Długość robocza 165 cm. Kompatybilne z elastycznymi endoskopami o średnicy minimalnej 2.8 mm. | szt. | 1 |  |  |  |  |  |  |
| **45** | Balon jednorazowy do achalazji - widoczne znaczniki w RTG, średnica balonu po rozszerzeniu minimum 30 mm, do użycia z odpowiednim prowadnikiem - 0,035", nie przeznaczony do użycia z endoskopem. | szt. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| **45** | Sfinkterotom do sfinkterotomii i kaniulacji dróg żółciowych po zespoleniu typu Billroth II. Urządzenie w wersji dwuświatłowej, zagięta, cieniodajna końcówka umożliwia optymalną orientację cięcia. Średnica cewnika 6.3 Fr, długość cewnika 180 cm, długość cięciwy tnącej 20 mm. Kształt końcówki stożkowy, minimalna średnica kanału roboczego: 2.8 mm Przeznaczony do jednorazowego użytku. | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| **46** | Urządzenie do inflacji balonów. | szt. | 1 |  |  |  |  |  |  |
| **47** | Nakładka na korek Fusion. Opakowanie 10 szt. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** |  |  |  |

**Pakiet nr 5 – Narzędzia endoskopowe do cholangiopankreatografii i ESD.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **ASORTYMENTSZCZEGÓŁOWY** | **Ilość sztuk****24/mce** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **VAT** | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Prowadnica jednorazowego użytku, średnica 0,025” i 0,035", długość robocza 2700 i 4500mm, giętka końcówka pokryta powłoką hydrofilną o długości 70mm widoczna w promieniach RTG; posiada znaczniki na różnych długościach końcówki dystalnej; dwa rodzaje sztywności końcówki – standardowa oraz bardziej giętka zwężana końcówka dystalna, której specjalna konstrukcja rdzenia umożliwia utworzenie pętli alfa; specjalny rdzeń wykonany z nitynolu pozwala przenieść moment obrotowy od końca proksymalnego prowadnicy do jej końca dystalnego w stosunku 1:1; fluorowa powłoka zmniejsza tarcie przy przechodzeniu przez przewody żółciowe; Końcówka prosta lub zagięta do wyboru.  | 400 |  |  |  |  |  |   |
| 2 | Trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada dwukolorowy system znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w promieniach RTG; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; długość narzędzia 1700mm; długość noska 7mm; długość cięciwy 25mm; średnica końcówki narzędzia 4,2Fr; dostarczany w sterylnym pakiecie ze wstępnie założoną prowadnicą VisiGlide o średnicy 0,025'' i długości 2700mm o zagiętej lub prostej końcówce; narzędzie sterylne, gotowe do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 200 |  |  |  |  |  |   |
| 3 | Trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada dwukolorowy system znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w promieniach RTG; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; długość narzędzia 1700mm; długość noska 3 i 7mm; długość cięciwy 20 i 30mm; średnica końcówki narzędzia 1,5mm (4,5Fr); maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,5mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035'' (0,89mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku.  | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 4 | Trójkanałowy papilotom igłowy jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; separacja kanałów ułatwia kaniulację po nacięciu bez potrzeby wymiany cewników; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada system niebieskich znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w obrazie fluoroskopowym (RTG); długość narzędzia 1700mm; długość igły 5mm, średnica igły 0,2mm; średnica końcówki dystalnej 5Fr; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału endoskopu 2,5mm; minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,8mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035'' (0,89mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku; | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 5 | Trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada dwukolorowy system znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka widoczna w obrazie fluoroskopowym (RTG); długość narzędzia 1950mm; długość noska 2mm; długość cięciwy 15mm; średnica końcówki narzędzia 1,5mm (4,4Fr); maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,5mm; kompatybilny z minimalnym kanałem roboczym endoskopu 3,7mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035'' (0,89mm); dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku; | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 6 | Jednorazowy koszyk do usuwania złogów i ciał obcych w obrębie przewodów żółciowych; typ 8-drutowy wykonany z miękkiego drutu; szerokość rozłożonego koszyka 20mm; długość robocza narzędzia 1900mm; zaokrąglona końcówka dystalna lub specjalne oczko na końcówce dystalnej koszyka umożliwiające wprowadzenie kosza po prowadnicy (do wyboru); posiada port iniekcyjny; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku  | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 7 | Jednorazowy koszyk do usuwania złogów i ciał obcych w obrębie przewodów żółciowych; typ 4-drutowy wykonany z twardego drutu; szerokość rozłożonego koszyka 22mm; długość robocza narzędzia 1900mm; zaokrąglona końcówka dystalna lub specjalne oczko na końcówce dystalnej koszyka umożliwiające wprowadzenie kosza po prowadnicy (do wyboru); posiada port iniekcyjny; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 8 | Jednorazowy koszyk do usuwania małych kamieni kieszeniowych z przewodów żółciowych; wykonany z nitynolu; typ 8-drutowy, o specjalnym splocie w kształcie wiru; do wprowadzania po prowadnicy; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,9mm; minimalna średnica kanalu endoskopu 3,7mm; szerokość rozłożonego koszyka 20mm; długość robocza narzędzia 1900mm; narzędzie kompatybilne z litotryptorem awaryjnym BML-110A i uchwytem do litotryptora MAJ-441; posiada port iniekcyjny; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 9 | Jednorazowy balon trójkanałowy do usuwania złogów z dróg żółciowych; balon można napompować do 3 średnic: 8,5-11,5-15,0mm lub 15-18-20mm (model do wyboru); możliwość podania kontrastu powyżej lub poniżej balonu; na końcu dystalnym i proksymalnym balonu znajduje się po 1 znaczniku widocznym w promieniach RTG; narzędzie posiada zwężaną końcówkę ułatwiającą przejście przez zwężenia; zewnętrzna średnica dystalnej części cewnika 1,85mm (5,5Fr); zewnętrzna średnica proksymalnej cześci cewnika 2,45mm (7Fr); długość narzędzia max. 1950mm, kompatybilna prowadnica 0,035'' lub mniejsza; w zestawie 3 odpowiednio skalibrowane strzykawki do napełniania balonu do wybranej średnicy; narzędzie dostarczane jest z umieszczonym w części dystalnej narzędzia mandrynem zapewniającym stabilność oraz nieprzepuszczającą światła osłonką na balon. | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 10 | Jednorazowy cewnik do kontrastowania dróg żółciowych i trzustkowych; końcówka dalsza narzędzia zakończona kulką; średnica końcówki 6Fr; końcówka narzędzia widoczna w promieniach RTG; maksymalna średnica prowadnicy 0,035''; długość narzędzia 1950mm; narzędzie dostarczane jest z wprowadzonym mandrynem zapewniającym odpowiednią stabilność narzędzia; narzędzie dostarczane w sterylnym pakiecie, gotowe do użycia | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 11 | Jednorazowy cewnik do kontrastowania dróg żółciowych i trzustkowych; końcówka dalsza narzędzia krótka zwężana - średnica końcówki 3,5 i 4,5Fr oraz standardowa o średnicy końcówki 4Fr (do wyboru); końcówka narzędzia widoczna w promieniach RTG; długość narzędzia 1950mm; narzędzie dostarczane jest z wprowadzonym mandrynem zapewniającym odpowiednią stabilność narzędzia; narzędzie dostarczane w sterylnym pakiecie, gotowe do użycia | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 12 | Jednorazowy, dwukanałowy cewnik do dróg żółciowych; znaczniki endoskopowe w 3mm odstępach; końcówka krótka, zwężana; widoczna w obrazie fluoroskopowym; średnica końcówki dystalnej 4.5Fr; długość narzędzia 1700mm; średnica cześci wprowadzanej 2,1mm; min. średnica kanału roboczego 2.8mm; kompatybilny z prowadnicą 0,035";  | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 13 | Cewnik z ruchomą końcówką do dróg żółciowych i trzustkowych (jednorazowego użytku). Średnica końcówki: 4,5 Fr, do prowadnicy 0,035”. Długość narzędzia 195 cm, minimalna średnica kanału roboczego: 3,2 mm. | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 14 | Igła aspiracyjna jednorazowego użytku do wykonywania biopsji FNA/FNB pod kontrolą USG. Igła o średnicy 19 i 22G - końcówka igły wykonana nitynolu oraz 25G - końcówka igły wykonana ze stali nierdzewnej, ostrze igły typu Menghini, doskonała widoczność w obrazie USG. Mandryn zaokrąglony.Regulowana osłona od 0 do 5cm. Osłona igły wykonana ze zwojowanego metalu. Długość narzędzia: 1400mm, długość igły 80mm; śr. kanału roboczego: 2,8mm. W zestawie strzykawka 20ml i zawór odcinający. | 150 |  |  |  |  |  |   |
| 15 | Igły aspiracyjne jednorazowego użytku **z otworem bocznym**; do wykonywania biopsji FNA i FNB pod kontrolą USG; Igły o średnicy 19 i 22G (do wyboru), końcówka igły wykonana z nitynolu, ostrze igły typu Menghini, doskonała widoczność w obrazie USG. Mandryn zaokrąglony, wykonany z nitynolu. Regulowana osłona od 0 do 5cm. Osłona igły wykonana ze zwojowanego metalu. Długość narzędzia: 1400mm, długość igły 80mm; śr. kanału roboczego: 2,8mm. W zestawie strzykawka 20ml i zawór odcinający.  | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 16 | Nóż elektrochirurgiczny do endoskopowej resekcji śluzówki z portem wodnym do podstrzykiwania, posiada kopulaste zakończenie. Nóż można stosować wysunięty (2,0 mm w długości gastroskopowej i 1,5 mm w długości kolonoskopowej) lub schowany (0,1 mm) do oznaczania, hemostazy, rozwarstwiania, cięcia. Długość robocza narzędzia 1650 i 2300 mm, kompatybilne z kanałem 2,8 mm. Średnica ostrza wynosi 0,4 mm, a kopulastego zakończenia 0,65 mm. Osłona na części dystalnej posiada markery endoskopowe w tym ostatni - ceramiczny, zaokrąglony brzeg.Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 17 |  Nóż elektrochirurgiczny z trójkątnym ostrzem, do endoskopowego usuwania warstw podśluzówkowych w zabiegach POEM; posiada kanał wodny do podawania soli fizjologicznej do warstw podśluzowych bezpośrednio po cięciu; zaokrąglona część dystalna osłony ułatwia manewrowanie także stycznie do zmiany; kształt końcówki umożliwia cięcie w dowolnym kierunku, bez konieczności rotacji narzędzia; długość narzędzia 1650 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; długość noża 4,5 mm; długość końcówki trójkątnej 0,4 mm; do stosowania z pompą płuczącą i drenami MAJ-1681 lub MAJ-1682; | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 18 | Nóż elektrochirurgiczny haczykowy obrotowy jednorazowego użytku do endoskopowego usuwania warstw podśluzówkowych; z portem wodnym. Długość narzędzia 1650 i 2300 mm;długość noża 4,5mm. Do stosowania z drenami typu MAJ-1681 lub MAJ-1682. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 19 | Jednorazowy nóż elektrochirurgiczny do endoskopowego usuwania warstw podśluzówkowych w obrębie przełyku i jelita grubego; zakończony izolowaną końcówką o średnicy 1,7mm; długość noża 3,5mm; całkowita długość narzędzia 1650 i 2300mm. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 20 | Hemostatyczne szczypce elektrochirurgiczne jednorazowego użytku; posiadają funkcję rotacji; przystosowane do tamowania krwawień podczas rutynowych oraz zaawansowanych zabiegów endoskopowych w dolnym odcinku przewodu pokarmowego; długość narzędzia 2300 mm; maksymalna szerokość otwarcia łyżeczek 4mm; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 3,1mm; dostarczane w sterylnym pakiecie. Kompatybilne z endoskopami o kanale roboczym min. 3,2 mm | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 21 | Jednorazowa igła iniekcyjna; średnica igły: 23G=0,6mm; długość ostrza igły: 3, 4 i 5 mm oraz 26G=0,4mm; długość ostrza igły: 1,8 i 4mm; ergonomiczny uchwyt z wyżłobieniami pozwala na obsługę jedną ręką; duża średnica wewnętrzna kanału igły pozwala na podawanie płynów o podwyższonej lepkości; udoskonalona ostrość igły; skos igły środkowy do zabiegów ESD; długość robocza: 2300mm. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 22 | Jednorazowa klipsownica do endoskopowego tamowania krwawień; długość robocza 1650 i 2300 mm, szerokość otwarcia ramion klipsa 11mm, narzędzie jednoelementowe składające się z osłonki zwojowej i plastikowej umożliwiających rotację 1:1 oraz otwieranie klipsa nawet przy dużym zagięciu endoskopu; posiada możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed jego uwolnieniem, co ułatwia precyzyjne ustawienie klipsa względem miejsca krwawienia; osłonka plastikowa umożliwia schowanie całego klipsa do wewnątrz, dzięki czemu minimalizuje się ryzyko zarysowania wnętrza kanału biopsyjnego ramionami klipsa; specjalny czerwony stoper zapobiega przypadkowemu uwolnieniu klipsa. U pacjentów z zaaplikowanym klipsem jest możliwość wykonanania rezonansu magnetycznego. Kompatybilna z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm | 150 |  |  |  |  |  |   |
| 23 | Jednorazowe narzędzie służące do zapobiegania lub opanowania krwawienia po usunięciu uszypułowionych polipów; narzędzie składa się z wstępnie zmontowanych uchwytu, osłonki, rurki osłonowej i odłączalnej pętli nylonowej; długość narzędzia 2300mm; średnica pętli 30mm; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,6mm; minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,8mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 24 | Balon do poszerzania dróg żółciowych, wysokociśnieniowy, jednorazowego użytku, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; długość narzędzia 180 cm; średnica zewnętrzna balonu 4 i 6mm, długość balonu 20 i 40 mm; do prowadnicy 0,035 mm | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 25 | Jednorazowe narzędzie do napełniania poszerzadeł balonowych EZDilate; nie zawiera latexu; obj. 60 cc, max ciśnienie 15 atm; sterylizowane EtO. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 26 | Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku - do wyboru z igłą lub bez; łyżeczki owalne o powiększonej objętości; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych, wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica cześci wprowadzanej do endoskopu 2,45mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma. | 900 |  |  |  |  |  |   |
| 27 | Jednoraozwe szczypce chwytające (m.in. do usuwania protez plastikowych z dróg żółciowych); oba ramiona ruchome; ramiona typu szczęki aligatora z zębem szczura; posiada funkcję rotacji; szerokość otwarcia ramion 7,2mm; maksymalna średnica cześci wprowadzanej do kanału endoskopu 2,6mm; długość robocza narzędzia 1745mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 28 | Jednorazowe szczypce chwytające, gastroskopowe, do usuwania ciał obcych, ramiona typu ząb szczura, rozpiętość ramion 7,3mm, długość robocza 1621mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm | 10 |  |  |  |  |  |   |
| 29 | Cewnik typu spray jednorazowego użytku do barwienia śluzówki, długość narzędzia 2400mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,45mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; zawiera mandryn zapobiegający skręcaniu i zagięciu | 6 |  |  |  |  |  |   |
| 30 | Jednorazowy obcinak do pętli do podwiązywania, długość narzędzia 230 cm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 31 | Jednorazowe nożyczki chirurgiczne; do przecinania tkanki w obrębie przewodu pokarmowego; długość narzędzia 1619mm; maksymalna średnica cześci wprowadzanej 2,4mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 32 | Chwytak palczasty jednorazowego użytku do usuwania polipów i ciał obcych, trójramienny; rozpiętość ramion 20mm. Dł. narzędzia 230cm, min. średnica kanału roboczego 2,8mm | 20 |  |  |  |  |  |   |
| 33 | Jednorazowa pułapka na polipy, 1-komorowa; montowana między endoskopem a ssakiem endoskopowym; produkt niesterylny | 25 |  |  |  |  |  |  |
| 34 | Jednorazowa pułapka na polipy, 4-komorowa; montowana między endoskopem a ssakiem endoskopowym; produkt niesterylny | 25 |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** |  |  |  |  |

**Pakiet nr 6 – Narzędzia i osprzęt do obsługi posiadanych endoskopów Olympus oraz torów wizyjnych EVIS EXERAIII.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **ASORTYMENTSZCZEGÓŁOWY** | **Ilość sztuk 24/mce** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **VAT** | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Dren jednodniowy do pompy płuczącej typu OFP, do kanału pomocniczego | 400 |  |  |  |  |  |   |
| 2 | Dren jednorazowy do pompy płuczącej typu OFP, do kanału roboczego | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 3 | Adapter do pompy płuczącej typu OFP do kanału roboczego  | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 4 | Zawór ssący do endoskopów Olympus | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 5 | Zawór woda/powietrze do endoskopów Olympus | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 6 | Zawór biopsyjny wielorazowego użytku do endoskopów Olympus | 300 |  |  |  |  |  |   |
| 7 | Zaworki biopsyjne do endoskopów dwukanałowych Olympus GIF-2T160 i CF-2T160I/L | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 8 | Zawór ssania do endoskopów ultrasonograficznych Olympus | 4 |  |  |  |  |  |   |
| 9 | Zawór woda/powietrze do endoskopów ultrasonograficznych Olympus | 4 |  |  |  |  |  |   |
| 10 | Niesterylny zawór biopsyjny wielorazowego użytku na endoskopy ultrasonograficzne Olympus - UC140P, -UCT140,-UC160P, -UCT160, -UCT180 | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 11 | Butelka na wodę do gastro-, kolono-, duodenoskopów serii: OES-40, EVIS-140, -145, -160, -165, -180, -240,0-260, endoskopów ultrasonograficznych UE-160, UM-160, UC-160, -140, UMD-140P | 4 |  |  |  |  |  |   |
| 12 | Butelka na wodę do użycia z CO2, do gastro-, kolono-, duodenoskopów serii: OES-40, EVIS-140, -145, -160, -160, -165, -180, -240, -260 | 3 |  |  |  |  |  |   |
| 13 | Zawór CO2 gaz/woda do endoskopów Olympus | 3 |  |  |  |  |  |   |
| 14 | Zakrywka wodoszczelna do endoskopów Olympus | 14 |  |  |  |  |  |   |
| 15 | Przyłącze do płukania EXERA | 11 |  |  |  |  |  |   |
| 16 | Uniwersalna jednorazowa szczoteczka dwustronna do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych; posiada plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych; długość robocza 2200mm; produkt niesterylny; pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 2,0mm-4,2mm  | 10000 |  |  |  |  |  |   |
| 17 | Jednorazowa szczoteczka jednostronna do czyszczenia wąskich kanałów endoskopów; długość robocza 1650mm; średnica włosia 2,4mm; długość włosia 5mm; produkt niesterylny; pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 1,0mm-1,5mm | 200 |  |  |  |  |  |   |
| 18 | Szczoteczka jednorazowa do czyszczenia końcówki videoduodenoskopu TJF-Q180V | 800 |  |  |  |  |  |   |
| 19 | Balon jednorazowego użytku, sterylny na głowicę endoskopu ultrasonograficznego.  | 40 |  |  |  |  |  |   |
| 20 | Aplikator wielorazowego użytku do zakładania balonu na głowice endoskopu ultrasonograficznego | 1 |  |  |  |  |  |   |
| 21 | Jednorazowe nasadki na końcówkę endoskopu MIĘKKIE, PROSTE z otworkiem bocznym, odległość od końcówki endoskopu 4 mm; kompatybilne z endoskopami Olympus | 60 |  |  |  |  |  |   |
| 22 | Port do podłączeń noży elektrochirurgicznych z portem wodnym ze szpikulcem; do stosowania dla jednego pacjenta; pakowane sterylnie. | 30 |  |  |  |  |  |   |
| 23 | 1% marker do powierzchniowego barwienia nierówności śluzówki; zastosowanie diagnostyczne: lokalizacja zmian błony śluzowej; | 100 |  |  |  |  |  |   |
| 24 | Jednorazowe urządzenie do blokowania prowadnic, ze zintegrowanym zaworem biopsyjnym CleverLock; możliwość zablokowania osobno 3 prowadnic jednocześnie; zintegrowany zawór biopsyjny; słyszalne kliknięcie potwierdzające prawidłowe osadzenie na endoskopie; sterylizowane promieniami gamma | 50 |  |  |  |  |  |   |
| 25 | Zestaw jednorazowych zaworków składający się zaworów: woda/powietrze, ssący i biopsyjny; pojedyncze opakowanie zawiera naklejki do dokumentacji pacjetna/ szpitala; produkt nie zawiera silikonu | 500 |  |  |  |  |  |   |
| 26 | Osłonka dystalna do wideo-duodenoskopu TJF-Q190V, sterylna, jednorazowa | 400 |  |  |  |  |  |   |
| **RAZEM** |  |  |  |  |

**Pakiet nr 7 – Narzędzia jednorazowego użytku do zabiegów endoskopowych.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **LP.** | **NAZWA** | **OPIS** | **j. m.** | ilości | **cena netto** | **cena brutto** | **VAT** | Wartość netto | Wartość brutto | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Kleszcze endoskopowe standardowe **średnica 1,8 mm** | Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 3,21mm, rozwarciu 5mm. Łyżeczki owalne: gładkie. Dostępne w długościach: 1600mm - przy średnicy narzędzia **1,8mm**. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Kleszcze endoskopowe standardowe | Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 3,21mm, rozwarciu 7mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia **2,3mm**. Kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz zielony dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Kleszcze endoskopowe standardowe | Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 3,21mm, rozwarciu 6,5mm. Łyżeczki owalne: gładkie. Dostępne w długościach: 1600mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia **2,3mm**. Kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz zielony dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Kleszcze endoskopowe do biopsji stycznych | Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 3,86mm, rozwarciu 8mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia **2,3mm**. Kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz zielony dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Kleszcze endoskopowe typu JUMBO | Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 5,27mm, rozwarciu 9mm. Łyżeczki owalne, gładkie, pogłębione. Dostępne w długości 2300mm - przy średnicy narzędzia **3,0mm**. Współpracujące z minimalnym kanałem roboczym 3,2mm. Kolor powleczenia niebieski. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Kleszcze chwytające | Kleszcze chwytające jednorazowego użytku, w powleczeniu PE. Typ łopatek ząb szczura o rozwarciu 17mm, aligator o rozwarciu 11mm. Wersja obrotowa: ząb szczura o rozwarciu 8,3mm. Długość robocza 2300mm, średnica narzędzia 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Pętle do polipektomii owalne | Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz 0,41mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm i 32mm. Długość oczka pętli 38,5mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawi 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Pętle do polipektomii **COLD** | Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, pleciona, drut o średnicy 0,24 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawi 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Pętle do polipektomii owalne **obrotowe** | Pętla do polipektomii jednorazowego użytku **z funkcją rotacji**, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz 0,41mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm i 32mm. Długość oczka pętli 38,5mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Pętle do polipektomii owalne **obrotowe** do polipów płaskich | Pętla do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji dedykowana resekcjom płaskim, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,43 mm z techonologią zwiększonego tarcia potwierdzoną przez producenta. Średnica otwarcia 15mm lub 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Igła do ostrzykiwań STANDARD | Igła do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce PTFE, o grubości igły 0,6 mm lub 0,8 mm i głębokości nakłucia 4 mm lub 6 mm (do wyboru przez Zamawiającego). Średnica nrzędzia 2,4mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Zablokowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z czterema plastikowymi wypustkami dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane pod pdwójnym kątem dla zwiększenia ostrości narzędzia. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Igła do ostrzykiwań DOUBLE wysokoelastyczna | Igła do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w zielonej dobrze widocznej osłonce PTFE, o grubości igły 0,6 mm i głębokości nakłucia 4 mm lub 6 mm. Kąt ścięcia ostrza igły 23,5°. Średnica nrzędzia 2,4mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Pancerz igły zakończony metalowym, zewnętrznym pierścieniem w miejscu jej wyjścia stabilizujący pracę igły i eliminujący możliwość jej wyginania. Zablokowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Możliwość wysunięcia i schowania igły bez względu na stopień zagięcia endoskpou. Rękojeść igły z czterema plastikowymi wypustkami dla precezyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane pod pdwójnym kątem dla zwiększenia ostrości narzędzia. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 13 | Klipsownica hemostatyczna | Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem oraz dodatkowymi dwoma klipsami, zapakowanymi oddzielnie. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm, stopień zagięcia ramion klipsa 90 stopni lub rozwarcie ramion klipsa 16mm, stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni długość narzędzia 2300mm. Uwolniony klips ma postać jednego elementu i pozbawiony jest jakichkolwiek fragmentów mogących się od niego oddzielić po uwolnieniu i tym samym uszkodzić kanał endoskopu. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo, końcówka narzędzia z klipsem zabezpieczona silikonową osłonką. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrucji użytkowania wyrobu). Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Klipsownica hemostatyczna | Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm (długość ramienia 9mm) i 16mm (długość ramienia 9,5mm), stopień zagięcia ramion klipsa 90 stopni i 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Możliwość rezpozycjonowania już zaaplikowanego klipsa. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancerz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrucji użytkowania wyrobu). Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 15 | Zestaw do opaskowania żylaków przełyku | Zestaw do opaskowania żylaków przełyku, jednorazowego użytku, składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1650mm do zrzucania opasek połączoną fabrycznie z pokrętłem działającym w dwóch kierunkach i pokrętłem do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętlę, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo. Współpracuje z minimalnym kanałem roboczym 9,3mm. Opakowanie handlowe = 1 zestaw. | zest. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 16 | Sfinkterotom | Sfinkterotom trójkanałowy jednorazowego użytku, z mechanizmem płynnego obrotu o 360°. Cięciwa monofilament o długości 20mm lub 25mm, średnica nrzędzia 2,0mm z końcówką dystalną zwężaną do 1,75mm, nosek o długości 5mm. Długość narzędzia 1800mm. Kompatybilny z prowadnikiem 0,035". Posiada znaczniki widoczne w obrazie RTG. Pakowany pojedynczo w sterylne pakiety. Opakowanie handlowe = 5 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 17 | Sfinkterotom z igłą | Sfinkterotom trójkanałowy z igłą, jednorazowego użytku, z mechanizmem płynnego obrotu o 360°. Średnica nrzędzia 2,0mm, końcówka dystalna o średnicy 1,6 mm, igła o długości 5mm. Długość narzędzia 1800 mm. Kompatybilny z prowadnikiem 0,035". Posiada znaczniki widoczne w obrazie RTG. Pakowany pojedynczo w sterylne pakiety. Opakowanie handlowe = 5 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 18 | Prowadnice do zabiegów endoskopowych | Prowadnik jednorazowego użytku do zabiegów endoskopowych, o średnicy 0,035" (prosty, średnio sztywny lub sztywny) lub 0,025" (prosty, średnio sztywny) - do wyboru Zamawiającego. Pokryty dwukolorowym, kontrastowym znacznikiem znakomicie widocznym w obrazie RTG. Prowadnik o rdzeniu nitinolowym, pokryty powłoką hydrofilną o długości 50mm na zwężanym odcinku dystalnym. Izolowany elektrycznie. Całkowita długość narzędzia 4500mm. Pakowany pojedynczo, w pancerzu transportowym. Opakowanie handlowe = 5 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 19 | Balon do usuwania złogów | Balon do usuwania złogów, trójkanałowy, jednorazowego użytku, w kształcie jabłka. W zestawie z wyskalowaną strzykawką, na której oznaczono moment osiągnięcia przez balon oczekiwanej średnicy: 10/12/15mm lub 13/15/18mm (do wyboru Zamawiającego). Długość złącza luer 35mm. Znaczniki widoczne w obrazie RTG poniżej i powyżej balonu. Długość robocza narzędzia 2152mm, średnica osłonki 2,3mm - z końcówką dystalną temperowaną do 1,95mm dla ulatwienia wprowadzania. Narzędzie współpracujące z prowadnicami 0,025" i 0,035". Pakowany pojedynczo, sterylnie, dodatkowo w plastikowy pancerz transportowy. Opakowanie handlowe = 5 sztuk. | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 20 | Kosz dwukanałaowy do ekstrakcji kamieni | Kosz dwukanałowy do ekstrakcji kamieni, czteroramienny, jednorazowego użytku, o nitinolowym rdzeniu w rozmiarze 20mm x 40mm i 30mm x 60mm oraz o stalowym rdzeniu w rozmiarze 25mm x 50mm. Kosz w osłonce wykonanej z PE, chroniącej przed uszkodzeniami narzedzia w transporcie. Narzędzie kompatybilne z prowadnikiem 0,035" oraz awaryjnym litotryptorem. Możliwość podania kontrastu. Długość robocza narzędzia 1950mm. Średnica narzędzia 3,2 mm. Pakowany pojedynczo, sterylnie. Opakowanie handlowe = 5 sztuk. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 21 | Żel endoskopowy | Żel poślizgowy przeznaczony do profesjonalnego stosowania w endoskopii, gastroskopii, proktoskopii i ginekologii. Preparat w transparentnej butelce, dzieki temu widoczna jest ilośc żelu, która została zużyta. Skład: woda, środek utrzymujący wilgoć, polimer, konserwant, emolient silikonowy. Gramatura butelka 260 g. Opakowanie handlowe = 25 sztuk. | szt. | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 22 | Ustnik gastroskopowy z silikonową osłoną uzębienia | Ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy 22mm x 27mm, ze wstepnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający **silikonową osłonę uzębienia** pacjenta. Pakowany pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100 sztuk. | szt. | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 23 | Ustnik gastroskpowy z podłączeniem tlenu | Ustnik gastroskopowy o rozmiarze 66 Fr, z dostępem do tlenu, ze wstepnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. |  szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 24 | Marker endoskopowy **CZARNY** | Marker węglowy, jednorazowego użytku, sterylny, stosowany do wstrzyknięcia podśluzówkowego celem odznaczenia miejsca położenia zmiany patologicznej w obrębie przewodu pokarmowego. Opakowanie pojedyncze typu strzykawka luer lock o pojemności 5ml. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 25 | Marker endoskopowy **NIEBIESKI** | Marker, jednorazowego użytku, sterylny, stosowany do iniekcji podśluzkowej celem oznaczenia i uniesienia polipów, gruczolaków, nowotworów we wczesnym stadium lub innych zmian w błonie śluzowej przewodu pokarmowego przed wycięciem za pomocą pętli lub urządzenia endoskopowego; opakowanie pojedyncze typu strzykawka luer lock o pojemności 5 ml; skład: 0,4 % hialuronian sodu, sól fizjologiczna. Opakowanie handlowe = 10 sztuk. | szt. | 50 |  |  |  |  |  |  |
| **Razem:** |  |  |  |  |

**Pakiet nr 8 – Osprzęt do obsługi posiadanych Diatermii ESG100 oraz EMED.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment** **szczegółowy** | **Ilość sztuk 24/mce** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **VAT** | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Elektroda bierna, jednorazowa, dzielona z niezależnym pierścieniem potencjału o powierzchni maksymalnej 120cm | 2000 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Sondy argonowe wielorazowego lub jednorazowego użytku, giętkie, współpracujące z diatermią EMED | 40 |  |  |  |  |  |  |
| **Razem** |  |  |  |  |

**Pakiet nr 9 - Akcesoria do obsługi posiadanego aparatu elektrochirurgicznego VIO3 (diatermia jest w okresie gwarancyjnym, wymagane oświadczenie producenta diatermii o kompatybilności oferowanego osprzętu z urządzeniem i nienaruszaniu warunków gwarancji).**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Asortyment szczegółowy** | **Ilość sztuk 24/mce** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **VAT** | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Sonda elastyczna do APC jednorazowego użytku, średnica sondy 2,3mm, długość 2,2m, z rozpoznaniem przyłączonego instrumentu i zintegrowanym filtrem, kształt strumienia plazmy czołowy/ stożkowy/okrężny (do wyboru) | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Sonda elastyczna do APC jednorazowego użytku, średnica sondy 1,5mm, długość 3m( do enteroskopii), z rozpoznaniem przyłączonego instrumentu i zintegrowanym filtrem, kształt strumienia plazmy czołowy | 10 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Jednofazowa elektroda neutralna dzielona | 800 |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** |  |  |  |  |

**Pakiet nr 10 – Protezy samorozprężalne do dróg żółciowych i drenażu trzustkowego: powlekane, częściowo powlekane oraz niepowlekane.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp** | **Nazwa/opis** | **Ilość sztuk 24/mce** | **Cena netto** | **Cena brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **VAT** | **PRODUCENT ORAZ NUMER KATALOGOWY** |
| 1 | Samorozprężalna proteza do drenażu trzustkowego; wskazana do stosowania w celu ułatwienia przezżołądkowego lub przezdwunastniczego, endoskopowego objawowego drenażu pseudotorbieli trzustki lub objawowej otorbionej martwicy, przylegającej do ściany żołądka lub jelita; pokrywana silikonem na całej długości, wykonana z nitinolu; średnica protezy 12, 14 i 16mm, długość całkowita 30 i 40mm, 1 lasso; długość aplikatora 180cm, średnica aplikatora 3,5mm (10,5Fr), posiada 9 złotych znaczników: po 3 na kołnierzach i 3 w części środkowej; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Proteza do dróg żółciowych - samorozprężalna, pokrywana silikonem wykonana z nitinolu. Posiada listki zapobiegające migracji oraz 2 lassa wykonane z polipropylenu , krótsze i dłuższe - na dłuższym umieszczono złoty znacznik. Długość całkowita protezy 40, 60, 80 i 100mm; średnica 10mm; średnica kołnierza 13.5mm; Aplikator o długości 180cm i średnicy 9 Fr (3mm). Proteza kompatybilna z prowadnicą 0,035 cala; posiada 14 złotych znaczników: po 4 na kołnierzach, 4 w części środkowej i 2 na listkach; również do zastosowań łagodnych; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Proteza do dróg żółciowych - samorozprężalna, pokrywana silikonem, w silikonowej powłoce znajdują się otwory umożliwiające odpływ żółci, wykonana z nitinolu. Posiada kołnierze zapobiegające migracji i 1 lasso do usuwania, wykonane z polipropylenu. Lasso posiada złoty znacznik radiologiczny. Długość całkowita protezy 40, 50, 60, 80 i 100mm; średnica 8 i 10mm. Aplikator o długości 180cm i średnicy 8 Fr (2,66mm). Proteza kompatybilna z prowadnicą 0,035 cala; posiada 9 złotych znaczników: po 3 na kołnierzach, 3 w części środkowej; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, niepowlekana, wykonana z nitynolu; wprowadzana przez endoskop; 12 złotych znaczników radiologicznych: po 4 na końcach i 4 na środku; długość całkowita 40, 60, 80 i 100mm, średnica 10 mm, średnica kołnierzy 13,5mm; aplikator o długości 180 cm, śr. 2,33/7Fr. Dobra widoczność fluoroskopowa, system antymigracyjny w postaci rozszerzanych kołnierzy | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, niepowlekana, wykonana z nitynolu; wprowadzana przezskórnie; 12 złotych znaczników radiologicznych: po 4 na końcach i 4 na środku; długość całkowita 40, 60, 80 i 100mm, średnica 10 mm, średnica kołnierzy 13,5mm; aplikator o długości 60 cm, śr. 2,33/7Fr. Dobra widoczność fluoroskopowa, system antymigracyjny w postaci rozszerzanych kołnierzy | 50 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, niepowlekana, wykonana z nitynolu; wprowadzana przez endoskop; do protezowania równoległego; 9 złotych znaczników radiologicznych: 3 na kołnierzach i 3 na środku protezy; długość całkowita 40, 60, 80, 100 i 120mm, średnica 6 i 8mm; aplikator o długości 180 cm, śr. 1,97mm/5.9 Fr. Dobra widoczność fluoroskopowa; do stosowania z prowadnicą 0,025"; | 30 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Jednorazowa proteza samorozprężalna do dróg żółciowych niepokrywana przeznaczona do leczenia zwężeń wnęki wątroby; długość 60, 80, 100 i 120mm, średnica 10mm; średnica kołnierzy 13,5mm aplikator o długości 180cm i średnicy 2,33mm/7Fr | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Jednorazowa proteza samorozprężalna do dróg żółciowych; wprowadzana przezskórnie; niepokrywana przeznaczona do leczenia zwężeń wnęki wątroby; w części środkowej powiększone oczka siatki; 16 złotych znaczników radiologicznych: po 4 na końcach i po 4 na granicy strefy z powiększonymi oczkami siatki; długość całkowita 60, 80, 100 i 120mm, średnica 10mm; średnica kołnierzy 13,5mm aplikator o długości 60cm i średnicy 2,33mm/7Fr | 20 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Jednorazowa proteza samorozprężalna do dróg żółciowych częściowo pokrywana silikonem, wprowadzana przez ścianę żołądka,wykonana z nitinolu; posiada lasso do repozycji w części dystalnej; niepokrywana na 30mm; długość całkowita 80 i 100mm; średnica protezy 10mm, średnica kołnierza 20mm; długość aplikatora 180cm, średnica aplikatora 2,83mm/8,5Fr; posiada znaczniki radiologiczne w części środkowej i na końcach; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze | 15 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, powlekana, wykonana z nitynolu; wprowadzana przez endoskop; 9 złotych znaczników radiologicznych: po 3 na końcach i 3 na środku; lasso; długość całkowita 40, 50, 60, 80 i 100mm, średnica 8 i 10mm (do wyboru); aplikator o długości 180 cm, śr. 2,66/8Fr. posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze. Dobra widoczność fluoroskopowa, system antymigracyjny w postaci rozszerzanych kołnierzy | 20 |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** |  |  |  |  |

*Załącznik nr 2 do SWZ*

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

 ( Wykonawca) (Data)

**O F E R T A**

**DLA**

**SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA**

**ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU**

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego pn. **„ Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych ” – Zp/30/PN/23** informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

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

1. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

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

REGON: ............................ NIP: ................................ WOJEWÓDZTWO: .........................................

Numer telefonu ..................................... e-mail .......................................................................

Numer telefonu …………………....... e-mail ....................................................................... (do zamówień składanych przez Zamawiajacego)

**3. Czy** **Wykonawca jest:**

□ mikroprzedsiębiorstwem

□ małym przedsiębiorstwem

□ średnim przedsiębiorstwem

□ jednosobowa działaność gospodarcza

□ osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej

□ inny rodzaj: ………………………

 1) **proszę wskazać właściwe**

**4.OŚWIADCZAMY,** że zapoznaliśmy się i akceptujemy projekt umowy, stanowiący Załącznik nr .... do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

**5.** **OŚWIADCZAMY,** że oferta sporządzona została z uwzględnieniem wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz minimalnej stawki godzinowej w 2023 r., określonych rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 13 września 2022 r. w sprawie wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz wysokości minimalnej stawki godzinowej w 2023 r. (Dz. U. 2022 poz. 1952)

**6. Oferujemy dostawę towaru** o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SWZ, zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty za wynagrodzeniem w kwocie:

**Dotyczy pakietów nr od 1 do 9**

dla pakietu nr …….. (należy kolejno wymienić wszystkie pakiety, na które Wykonawca składa ofertę)

„netto” ...................... PLN, (słownie: .....................................................................................................

................................................................................... złotych),

podatek VAT – …….. %: .................. PLN, (słownie:…………………………………………………

……………………………………………………... złotych),

„brutto” ........................ PLN, (słownie: ...................................................................................................

.................................................................................................... złotych).

Gwarantujemy ……. **dniowy** termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia\*

**Dotyczy pakietu nr 10**

dla pakietu nr 10

„netto” ...................... PLN, (słownie: .....................................................................................................

.................................................................................. złotych),

podatek VAT – …….. %: .................. PLN, (słownie:…………………………………………………

……………………………………………………... złotych),

„brutto” ........................ PLN, (słownie: ...................................................................................................

.................................................................................................... złotych).

Gwarantujemy uzupełnienie składu konsygnacyjnego w terminie do ……………… **godzin** od momentu przyjęcia zamówienia.\*\*

Dla pakietnu nr 10 Zamawiający wymaga utworzenia składu konsygnacyjnego. Skład konsygnacyjny powinien znajdować się na terenie Szpitala – Zakład Endoskopii Zabiegowej. Wykonawca zobowiązuje się utworzyć skład konsygnacyjny przy czym Zamawiajacy będzie określał, które rzeczy stanowiące przedmiot zamówienia i w jakich ilościach, nie większych niż określone w załączniku nr 1, mają znajdować się w Składzie, poprzez przesłanie zamówień pocztą elektroniczną na adres e-mail Wykonawcy. Wykonawca każdorazowo w terminie określonym w złożonej przez niego ofercie dostarczy do składu wskazane w danym zmówieniu rzeczy stanowiące przedmiot zamówienia Wykonawca zobowiązuje się również uzupełniać skład konsygnacyjny w terminie określonym w ofercie na własny koszt stosownie do zapotrzebowania Zamawiającego. Wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy. Po pobraniu towaru ze składu konsygnacyjnego na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego Przedmiotu Zamówienia wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia, co będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę.

Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z Zamawiającym.

Załączniki do oferty (zgodnie z SWZ dla Wykonawców):

1. ..............................................................................................................................
2. ..............................................................................................................................
3. ..............................................................................................................................

 (*rozszerzyć zgodnie z wymaganiami*)

................................................................. (podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych przez Wykonawcę)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

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

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

***\* (maksymalny termin dostawy dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia 5 dni).***

***\*\*(maksymalny czas uzupełnienia komisu od momentu wykorzystania protez do 48 godzin)***

*Załącznik nr 4 do SWZ*

**Standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia**

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

***W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia[[1]](#footnote-1).*Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia*[[2]](#footnote-2)* w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:**

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

**Numer ogłoszenia w Dz.U. S:**

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

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

**Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Tożsamość zamawiającego*[[3]](#footnote-3)*** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa:  | **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego** |
| ***Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?*** | ***Odpowiedź:*** |
| Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia[[4]](#footnote-4): | **Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych**  |
| Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (*jeżeli dotyczy*)[[5]](#footnote-5): | **Zp/30/PN/23** |

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

**Część II: Informacje dotyczące wykonawcy**

**A: Informacje na temat wykonawcy**

|  |  |
| --- | --- |
| **Identyfikacja:** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa: | [ ] |
| Numer VAT, jeżeli dotyczy:Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie. | [ ][ ] |
| Adres pocztowy:  | [……] |
| Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów[[6]](#footnote-6):Telefon:Adres e-mail:Adres internetowy (adres www) (*jeżeli dotyczy*): | [……][……][……][……] |
| **Informacje ogólne:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem[[7]](#footnote-7)? | [] Tak [] Nie |
| **Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone[[8]](#footnote-8):**czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym”[[9]](#footnote-9) lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?**Jeżeli tak,**jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych?Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy. | [] Tak [] Nie[…][….] |
| Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)? | [] Tak [] Nie [] Nie dotyczy |
| **Jeżeli tak**:**Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.** a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie[[10]](#footnote-10):d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?**Jeżeli nie:****Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.****WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:**e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:  | a) [……]b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[……][……][……][……]c) [……]d) [] Tak [] Niee) [] Tak [] Nie(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[……][……][……][……] |
| **Rodzaj uczestnictwa:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami[[11]](#footnote-11)? | [] Tak [] Nie |
| Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia. |
| **Jeżeli tak**:a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział: | a): [……]b): [……]c): [……] |
| **Części** | **Odpowiedź:** |
| W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę. | [ ] |

**B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy**

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

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

**C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów**

|  |  |
| --- | --- |
| **Zależność od innych podmiotów:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?  | [] Tak [] Nie |

**Jeżeli tak**, proszę przedstawić – **dla każdego** z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.
Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych.
O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V[[12]](#footnote-12).

**D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Podwykonawstwo:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiejkolwiek części zamówienia? | [] Tak [] NieJeżeli **tak i o ile jest to wiadome**, proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: […] |

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

**Część III: Podstawy wykluczenia**

**A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo**

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

udział w **organizacji przestępczej[[13]](#footnote-13)**;

**korupcja[[14]](#footnote-14)**;

**nadużycie finansowe****[[15]](#footnote-15)**;

**przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną****[[16]](#footnote-16)**

**pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu[[17]](#footnote-17)**

**praca dzieci** i inne formy **handlu ludźmi[[18]](#footnote-18)**.

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:** | **Odpowiedź:** |
| Czy w stosunku do **samego wykonawcy** bądź **jakiejkolwiek** osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, **wydany został prawomocny wyrok** z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?  | [] Tak [] NieJeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[……][……][……][……][[19]](#footnote-19) |
| **Jeżeli tak**, proszę podać[[20]](#footnote-20):a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;b) wskazać, kto został skazany [ ];**c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:** | a) data: [ ], punkt(-y): [ ], powód(-ody): [ ]b) [……]c) długość okresu wykluczenia [……] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……][……][[21]](#footnote-21) |
| W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia[[22]](#footnote-22) („**samooczyszczenie”)**? | [] Tak [] Nie  |
| **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki[[23]](#footnote-23): | [……] |

**B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**

|  |  |
| --- | --- |
| **Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich **obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne**, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli nie**, proszę wskazać:a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;b) jakiej kwoty to dotyczy?c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:1) w trybie **decyzji** sądowej lub administracyjnej:Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?Proszę podać datę wyroku lub decyzji.W przypadku wyroku, **o ile została w nim bezpośrednio określona**, długość okresu wykluczenia:2) w **inny sposób**? Proszę sprecyzować, w jaki:d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny? | **Podatki** | **Składki na ubezpieczenia społeczne** |
| a) [……]b) [……]c1) [] Tak [] Nie[] Tak [] Nie[……][……]c2) [ …]d) [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] | a) [……]b) [……]c1) [] Tak [] Nie[] Tak [] Nie[……][……]c2) [ …]d) [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [……] |
| Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[[24]](#footnote-24)[……][……][……] |

**C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi[[25]](#footnote-25)**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych** | **Odpowiedź:** |
| Czy wykonawca, **wedle własnej wiedzy**, naruszył **swoje obowiązki** w dziedzinie **prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy[[26]](#footnote-26)**? | [] Tak [] Nie |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)?[] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji:a) **zbankrutował**; lubb) **prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe** lub likwidacyjne; lubc) zawarł **układ z wierzycielami**; lubd) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych[[27]](#footnote-27); lube) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lubf) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?**Jeżeli tak:**Proszę podać szczegółowe informacje:Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej[[28]](#footnote-28).Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie[……][……](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……] |
| Czy wykonawca jest winien **poważnego wykroczenia zawodowego[[29]](#footnote-29)**? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | Nie dotyczy [……] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| **Czy wykonawca** zawarł z innymi wykonawcami **porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji**?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| **Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów[[30]](#footnote-30)** spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | Nie dotyczy[…] |
| **Czy wykonawca lub** przedsiębiorstwo związane z wykonawcą **doradzał(-o)** instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób **zaangażowany(-e) w przygotowanie** postępowania o udzielenie zamówienia?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | [] Tak [] Nie[…] |
| Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została **rozwiązana przed czasem**, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?**Jeżeli tak**, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: | Nie dotyczy[…] |
| **Jeżeli tak**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? [] Tak [] Nie**Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki: [……] |
| Czy wykonawca może potwierdzić, że:**nie jest** winny poważnego **wprowadzenia w błąd** przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;b) **nie zataił** tych informacji;c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; orazd) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia? | Nie dotyczy |

**D: Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego**

|  |  |
| --- | --- |
| **Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** | **Odpowiedź:** |
| Czy mają zastosowanie **podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym** określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: | [] Tak [] Nie(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):[……][……][……][[31]](#footnote-31) |
| **W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym**, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? **Jeżeli tak**, proszę opisać przedsięwzięte środki:  | [] Tak [] Nie[……] |

**Część IV: Kryteria kwalifikacji**

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

**: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji** | **Odpowiedź** |
| Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji: | [] Tak [] Nie |

**~~A: Kompetencje~~**

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

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

**B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Sytuacja ekonomiczna i finansowa** | **Odpowiedź:** |
| ~~1a) Jego („ogólny”)~~ **~~roczny obrót~~** ~~w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący~~**~~:i/lub~~**~~1b) Jego~~ **~~średni~~** ~~roczny~~ **~~obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący~~~~[[33]](#footnote-33)~~ ~~(~~**~~)~~**~~:~~**~~Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~rok: [……] obrót: [……] […] walutarok: [……] obrót: [……] […] walutarok: [……] obrót: [……] […] waluta(liczba lat, średni obrót)~~**~~:~~** ~~[……], [……] […] waluta~~~~(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~2a) Jego roczny („specyficzny”)~~ **~~obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem~~** ~~i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:~~**~~i/lub~~**~~2b) Jego~~ **~~średni~~** ~~roczny~~ **~~obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący~~~~[[34]](#footnote-34)~~~~:~~**~~Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~rok: [……] obrót: [……] […] walutarok: [……] obrót: [……] […] walutarok: [……] obrót: [……] […] waluta(liczba lat, średni obrót)~~**~~:~~** ~~[……], [……] […] waluta(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~4) W odniesieniu do~~ **~~wskaźników finansowych~~~~[[35]](#footnote-35)~~** ~~określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e):Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y~~~~[[36]](#footnote-36)~~ ~~– oraz wartość):[……], [……]~~~~[[37]](#footnote-37)~~~~(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~5) W ramach~~ **~~ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego~~** ~~wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:~~**~~Jeżeli t~~**~~e informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[……] […] waluta(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~6) W odniesieniu do~~ **~~innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych~~**~~, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, żeJeżeli odnośna dokumentacja, która~~ **~~mogła~~** ~~zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[……](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

**~~C: Zdolność techniczna i zawodowa~~**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Zdolność techniczna i zawodowa~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~1a) Jedynie w odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na roboty budowlane~~**~~:W okresie odniesienia~~~~[[38]](#footnote-38)~~ ~~wykonawca~~ **~~wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju~~**~~: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]Roboty budowlane: [……](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~1b) Jedynie w odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi~~**~~:W okresie odniesienia~~~~[[39]](#footnote-39)~~ ~~wykonawca~~ **~~zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju~~**~~:Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych~~~~[[40]](#footnote-40)~~~~:~~ | ~~Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): […]~~

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ~~Opis~~ | ~~Kwoty~~ | ~~Daty~~ | ~~Odbiorcy~~ |
|  |  |  |  |

 |
| ~~2) Może skorzystać z usług następujących~~ **~~pracowników technicznych lub służb technicznych~~~~[[41]](#footnote-41)~~**~~, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości:W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:~~ | ~~[……][……]~~ |
| ~~3) Korzysta z następujących~~ **~~urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości~~**~~, a jego~~ **~~zaplecze naukowo-badawcze~~** ~~jest następujące:~~  | ~~[……]~~ |
| ~~4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy~~ **~~zarządzania łańcuchem dostaw~~** ~~i śledzenia łańcucha dostaw:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~5)~~ **~~W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu:~~**~~Czy wykonawca~~ **~~zezwoli~~** ~~na przeprowadzenie~~ **~~kontroli~~~~[[42]](#footnote-42)~~** ~~swoich~~ **~~zdolności produkcyjnych~~** ~~lub~~ **~~zdolności technicznych~~**~~, a w razie konieczności także dostępnych mu~~ **~~środków naukowych i badawczych~~**~~, jak również~~ **~~środków kontroli jakości~~**~~?~~ | ~~[] Tak [] Nie~~ |
| ~~6) Następującym~~ **~~wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi~~** ~~legitymuje się:a) sam usługodawca lub wykonawca:~~**~~lub~~** ~~(w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia):b) jego kadra kierownicza:~~ | ~~a) [……]b) [……]~~ |
| ~~7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące~~ **~~środki zarządzania środowiskowego~~**~~:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~8) Wielkość~~ **~~średniego rocznego zatrudnienia~~** ~~u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące~~ | ~~Rok, średnie roczne zatrudnienie:[……], [……][……], [……][……], [……]Rok, liczebność kadry kierowniczej:[……], [……][……], [……][……], [……]~~ |
| ~~9) Będzie dysponował następującymi~~ **~~narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi~~** ~~na potrzeby realizacji zamówienia:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~10) Wykonawca~~ **~~zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom~~~~[[43]](#footnote-43)~~** ~~następującą~~ **~~część (procentową)~~** ~~zamówienia:~~ | ~~[……]~~ |
| ~~11) W odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy~~**~~:Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności.Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności.Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie[] Tak [] Nie(adres internetowy, wydający urząd lub organ,dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |
| ~~12) W odniesieniu do~~ **~~zamówień publicznych na dostawy~~**~~:Czy wykonawca może przedstawić wymagane~~ **~~zaświadczenia~~** ~~sporządzone przez urzędowe~~ **~~instytuty~~** ~~lub agencje~~ **~~kontroli jakości~~** ~~o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia?~~**~~Jeżeli nie~~**~~, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione:Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:~~ | ~~[] Tak [] Nie[…](adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~ |

**~~D: Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego~~**

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

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

**~~Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów~~**

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

**~~Wykonawca oświadcza, że:~~**

|  |  |
| --- | --- |
| **~~Ograniczanie liczby kandydatów~~** | **~~Odpowiedź:~~** |
| ~~W następujący sposób~~ **~~spełnia~~** ~~obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla~~ **~~każdego~~** ~~z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej~~~~[[44]](#footnote-44)~~~~, proszę wskazać dla~~ **~~każdego~~** ~~z nich:~~ | ~~[….][] Tak [] Nie~~~~[[45]](#footnote-45)~~~~(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [……][……][……]~~~~[[46]](#footnote-46)~~ |

**Część VI: Oświadczenia końcowe**

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

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

*a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim*[[47]](#footnote-47)*, lub*

*b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.*[[48]](#footnote-48)*, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację*.

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

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

*Załącznik nr 4a do SWZ*

 **Zamawiający:**

………………………………………………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres)*

**Wykonawca:**

………………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY o szczegÓlnych rozwiĄzaniach w zakresie przeciwdziaŁania wspieraniu agresji na UkrainĘ oraz sŁuŻĄCych ochronie bezpieczeŃstwa narodowego**

**składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych - Zp/30/PN/23,** prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu***,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k 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 nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia 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. poz. 835).

**INFORMACJA DOTYCZĄCA POLEGANIA NA ZDOLNOŚCIACH LUB SYTUACJI PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY W ZAKRESIE ODPOWIADAJĄCYM PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:**

[UWAGA*: wypełnić tylko w przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.*]

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w SWZ*,* polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby: ………………………………………………………………………...…………………………………….… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*,
w następującym zakresie: …………………………………………………………………………… *(określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu)*,co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:**

[UWAGA*: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.*]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

……………………………………………………………………………………………….………..….…… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*,
nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w  art.  5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DOSTAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:**

[UWAGA*: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.*]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% Wartości zamówienia:

……………………………………………………………………………………………….………..….…… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*,
nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w  art.  5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

 …………………………………….

  *Data;* *kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 4b do SWZ*

 *( jeżeli dotyczy )*

 **Zamawiający:**

………………………………………………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres)*

**Podmiot udostępniający zasoby:**

………………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY o szczegÓlnych rozwiĄzaniach w zakresie przeciwdziaŁania wspieraniu agresji na UkrainĘ oraz sŁuŻĄCych ochronie bezpieczeŃstwa narodowego**

 **składane na podstawie art. 125 ust. 5 ustawy Pzp**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych - Zp/30/PN/23,** prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu***,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PODMIOTU UDOSTEPNIAJĄCEGO ZASOBY:**

1. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k 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 nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia 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. poz. 835).

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 5 do SWZ*

**Wykonawca:**

………………………………………

**Oświadczenie wykonawcy**

**o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania.**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia **Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych - Zp/30/PN/23,,** prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu** oświadczam, co następuje:

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

a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,

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

c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,

d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,

**są nadal aktualne**

oraz:

**Oświadczenie wykonawcy**

**w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy 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, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu\*,
* 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\*.

***\*niepotrzebne skreślić***

Dnia ………………r.

 …………………………………………

 *(podpis)*

*Załącznik nr 6 do SWZ*

**Wykonawca:**

………………………………………

**Oświadczenie wykonawcy**

**o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania.**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn **Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych - Zp/30/PN/23,**  prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu** oświadczam, co następuje:

Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania , o których mowa w art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, 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**

Dnia ………………r.

 …………………………………………

 *(podpis)*

*Załącznik nr 7 do SWZ*

*(jeśli dotyczy)*

**Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (Konsorcjum oraz Spółki Cywilne):**

…………………………………….

…………………………………….

*(pełna nazwa/firma,adres, w zalezności od podmiotu NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

**Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia**

**składane na podstawie**

**art. 117 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r.**

**Prawo zamówień publicznych (dalej jako: pzp)**

**DOTYCZĄCE DOSTAW, USŁUG LUB ROBÓT BUDOWLANYCH,**

**KTÓRE WYKONAJĄ POSZCZEGÓLNI WYKONAWCY**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych - Zp/30/PN/23**, oświadczam, że:

•Wykonawca………………………………………………………………………………………….......*(nazwa i adres Wykonawcy)*

zrealizuje następujące dostawy, usługi lub roboty budowlane:

……………………………………………………………………………………………...........

•Wykonawca………………………………………………………………………………………….......*(nazwa i adres Wykonawcy)*

zrealizuje następujące dostawy, usługi lub roboty budowlane:

……………………………………………………………………………………………..........

•Wykonawca………………………………………………………………………………………….......*(nazwa i adres Wykonawcy)*

zrealizuje następujące dostawy, usługi lub roboty budowlane:

……………………………………………………………………………………………..........

…………….…….*(miejscowość),*dnia………….…….r.

*Załącznik nr 8 do SWZ*

Wykonawca udostępniający zasoby *(jeżeli dotyczy)*

………………………………………………….

………………………………………………….

………………………………………………….

*(pełna nazwa/firma,adres,*

*NIP, Nr KRS/CEIDG*)

reprezentowany przez:

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

…………………………………………………..

…………………………………………………..

 *(imię i nazwisko,*

*stanowisko/podstawa do reprezentacji)*

**ZOBOWIĄZANIE PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY WYKONAWCY**

**Na podstawie art. 118 ust.3 Ustawy z dnia 11 września 2019 roku –**

**Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022r. poz. 1710 z późn.zm.)**

Oświadczam, że udostępniam swoje zasoby Wykonawcy:……………………………………………

…………………………………………………………………………………………………………

przystępującemu do postepowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą **Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych - Zp/30/PN/23**

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………(podać zakres udostępnianych zasobów).

Jednocześnie oświadczam, iż:

* Udostępnione przeze mnie zasoby zostaną wykorzystane przy wykonywaniu zamówienia

……………………………………………………………………………………………………… (podać sposób udostępniania i wykorzystania zasobów) w okresie……………………………………….

* W odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia zrealizuje usługę/usługi/roboty budowlane………………………………………………..(podać zakres)

…………………………………………………………………………

(podpis upełnomocnionych przedstawicieli Wykonawcy)

……………………

(Data)

*Załącznik nr 9 do SWZ ( jeżeli dotyczy)*

**Zamawiający:**

**Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego**

**ul. Sokołowskiego 4**

**58-309 Wałbrzych**

 **Wykonawca:**

*................................................................*

**TABELA – PODWYKONAWCY**

Nazwa Wykonawcy:

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

Adres Wykonawcy:

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa podwykonawcy | Zakres zlecony podwykonawcy |
|  |  |  |
|  |  |  |

Przedmiot Zamówienia **Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych - Zp/30/PN/23**

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

*(data i podpis Wykonawcy)*

*Załącznik nr 10 do SWZ*

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

 (Wykonawca) (miejscowość i data)

 Oświadczenie

Oświadczamy, że oferowany przez naszą firmę przedmiot zamówienia posiada aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terytorium RP, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974). Na każde żądanie Zamawiającego jesteśmy w stanie przedstawić stosowne dokumenty.

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

 ( podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

1. Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia. [↑](#footnote-ref-1)
2. W przypadku **instytucji zamawiających**: **wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.
W przypadku **podmiotów zamawiających**: **okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**. [↑](#footnote-ref-2)
3. Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia*.* W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających. [↑](#footnote-ref-3)
4. Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-4)
5. Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia. [↑](#footnote-ref-5)
6. Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-6)
7. Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

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

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

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które **zatrudniają mniej niż 250 osób** i których **roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR*lub*roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR**. [↑](#footnote-ref-7)
8. Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5. [↑](#footnote-ref-8)
9. Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych. [↑](#footnote-ref-9)
10. Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu. [↑](#footnote-ref-10)
11. Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu. [↑](#footnote-ref-11)
12. Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3. [↑](#footnote-ref-12)
13. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42). [↑](#footnote-ref-13)
14. Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy. [↑](#footnote-ref-14)
15. W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48). [↑](#footnote-ref-15)
16. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej. [↑](#footnote-ref-16)
17. Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15). [↑](#footnote-ref-17)
18. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1). [↑](#footnote-ref-18)
19. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-19)
20. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-20)
21. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-21)
22. Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-22)
23. Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków. [↑](#footnote-ref-23)
24. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-24)
25. Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE. [↑](#footnote-ref-25)
26. O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-26)
27. Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia. [↑](#footnote-ref-27)
28. Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie. [↑](#footnote-ref-28)
29. W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-29)
30. Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-30)
31. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-31)
32. Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku. [↑](#footnote-ref-32)
33. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-33)
34. Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia. [↑](#footnote-ref-34)
35. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-35)
36. Np. stosunek aktywów do zobowiązań. [↑](#footnote-ref-36)
37. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-37)
38. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat. [↑](#footnote-ref-38)
39. Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat. [↑](#footnote-ref-39)
40. Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług. [↑](#footnote-ref-40)
41. W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. [↑](#footnote-ref-41)
42. Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę. [↑](#footnote-ref-42)
43. Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C). [↑](#footnote-ref-43)
44. Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź. [↑](#footnote-ref-44)
45. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-45)
46. Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne. [↑](#footnote-ref-46)
47. Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu. [↑](#footnote-ref-47)
48. W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE. [↑](#footnote-ref-48)