

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ POWYŻEJ 221 000 EURO
zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2018, poz. 1986)**

Informacje ogólne

Tryb zamówienia: **przetarg nieograniczony**

Zamawiający: **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego**

Adres zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych

Podstawa prawna:

- Postępowanie prowadzone jest zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2018, poz. 1986) (**dalej, jako Pzp**).

Tryb udzielenia zamówienia:

- Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej. Link do postępowania dostępny jest na Profilu Nabywcy Zamawiającego:
https://platformazakupowa.pl/zdrowie_walbrzych
- W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza wyslij wiadomość dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania.
- Oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenia o których mowa w art. 25a ustawy p.z.p w tym oświadczenia składane na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej, i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym (Ustawa Pzp, art. 10a, ust. 5).
Druk JEDZ można pobrać ze strony UZP.

I. Przedmiot zamówienia

„Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych”

Liczba pakietów – 8

Pakiet nr 1 - Osprzęt jednorazowego użytku do zabiegów endoskopowych

Pakiet nr 2 - Narzędzia do złożonych zabiegów endoskopowych

Pakiet nr 3 - Narzędzia do prostych zabiegów endoskopowych i obsługi endoskopów

Pakiet nr 4 - Narzędzia do endoskopowego leczenia zmian nowotworowych

Pakiet nr 5 – Narzędzia endoskopowe do cholangiopankreatografii i ESD wraz z osprzętem do endoskopów

Pakiet nr 6 – Narzędzia do rektoskopii

Pakiet nr 7 – Ustniki endoskopowe
Pakiet nr 8 – Elektroda bierna jednorazowa

Główny kod CPV : 33168000-5 – Przyrządy do endoskopii, endochirurgii.

Dokładny opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (**dalej jako: SIWZ**).

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

Projekt umowy stanowi załącznik nr 3 do SIWZ.

Jednolity Europejski Dokument Zamówienia stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.

Oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne na podstawie art. 24, ust. 1, pkt. 22 Pzp stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.

Oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO stanowi załącznik nr 6 do SIWZ.

Instrukcja dla wykonawców platformazakupowa.pl stanowi załącznik nr 7.

Zamawiający może zastosować procedurę o której mowa w art. 24aa, ust. 1 Pzp.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych maksymalna liczna pakietów na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy – 8 pakietów.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

Zamawiający informuje, że komunikowanie się między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się wyłącznie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem przypadku opisanego w art. 93, ust. 4 Pzp.

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144, ust. 1, pkt. 6 ustawy Pzp.

Wykonawca zobowiązuje się do zapoznania ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 dotyczącymi przedmiotu zamówienia i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

Treść standardów dot. przedmiotu zamówienia zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego www.zdrowie.walbrzych.pl – BIP w zakładce „System Zarządzania Jakością”.

Informacja dotycząca ochrony danych osobowych (RODO)

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu**
- inspektorem ochrony danych osobowych w **Specjalistycznym Szpitalu im. dra Alfreda Sokołowskiego** jest **Jarosław Golec**, mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, tel. 0/74 648-96-96;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych**” Zp/10/PN-9/19 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;

- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2018.1986), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych*;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO**;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

**Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania*

o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

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

II. Miejsce realizacji zamówienia

Siedziba Zamawiającego.

III. Termin wykonania zamówienia

- sukcesywnie przez okres **24 miesięcy** od daty podpisania umowy ;

IV. Wymagania od Wykonawców

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- a) nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24, ust. 1, pkt. 12-23 i ust. 5, pkt. 1 i/lub 4 ustawy Pzp,
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj.: posiadają co najmniej dwie dostawy odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegającą na dostawie w szczególności przyrządów do endoskopii.

V. Sposób oceny warunków udziału w postępowaniu

l.p.	Nazwa warunku	Sposób oceny warunku
1.	<p style="text-align: center;">Potwierdzenie spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu</p>	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejsza tj. :</u></p> <p>1) posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia - na podstawie wykazu dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów- oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające uch należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia polegające na dostawie w szczególności przyrządów do endoskopii na kwotę minimum:</p> <p>dla pakietu nr 1 - 1 220 000,00zł., dla pakietu nr 2 - 262 000,00zł., dla pakietu nr 3 - 202 000,00zł., dla pakietu nr 4 - 790 000,00zł., dla pakietu nr 5 - 845 000,00zł., dla pakietu nr 6 - 11 000,00zł., dla pakietu nr 7 - 24 000,00zł., dla pakietu nr 8 - 11 000,00zł., każda z dostaw;.</p> <p>2) spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego w Zał. nr 1 do SIWZ:</p> <p>- na podstawie oświadczenia Wykonawcy, iż oferowane urządzenia i sprzęt medyczny dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019.175).</p> <p>- na podstawie opisów, fotografii (katalogów) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlających parametry przedmiotu zamówienia z Zał. Nr 1 do SIWZ.</p>
2.	<p style="text-align: center;">Potwierdzenie braku podstaw do wykluczenia zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 i/lub 4</p>	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art 26 ustawy p.z.p. lub Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejsza zgodnie z art. 24aa ustawy p.z.p tj.:</u>1) posiadanie odpisu z właściwego rejestru – na podstawie odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy;</p> <p>2) posiadanie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p> <p>3) posiadanie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p>

		4) posiadanie informacji z Krajowego Rejestru Karnego: –na podstawie informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 Pzp wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
--	--	--

A) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu zamiast dokumentów wymienionych w pkt.2 tabeli:

a) ppkt. 1, 2, 3, 4 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że :

- **ppkt. 1-** nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

- **ppkt. 2, 3** - nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (wystawiony nie wcześniej niż 3 m-ce przed upływem terminu składania ofert),

- **ppkt. 4** – składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku takiego rejestru , inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 oraz ust. 5 pkt. 1 i/lub 4 ustawy Pzp.

B. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się w/w dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.

C. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

VI. Podmioty ubiegające się wspólnie o zamówienie

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie, że nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1, pkt. 12-23 oraz ust. 5, pkt. 1 i/lub 4 ustawy Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

VII. Wadium

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

dla pakietu nr 1 – 71 000,00 zł.

dla pakietu nr 2 – 15 300,00 zł.

dla pakietu nr 3 – 12 000,00 zł.

dla pakietu nr 4 – 46 000,00 zł.
dla pakietu nr 5 – 50 000,00 zł.
dla pakietu nr 6 – 615,00 zł.
dla pakietu nr 7 – 1 400,00 zł.
dla pakietu nr 8 – 615,00 zł.

DATA UZNANIA WPLATY BEDZIE DATA WPLYWU NA KONTO ZAMAWIAJACEGO.

Konto bankowe: Santander Bank Polska S.A O/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących form:

- 1) pieniądzu,
- 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- 3) gwarancjach bankowych,
- 4) gwarancjach ubezpieczeniowych,
- 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz. U. z 2018r., poz. 110, 650, 1000 i 1669)

Gwarancja ubezpieczeniowa lub gwarancja bankowa złożona, jako zabezpieczenie wadium musi posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą.

Informacje dodatkowe:

- Wadium należy wnieść przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert.
- W przypadku wnoszenia wadium w pieniądzu, ustaloną kwotę należy wnieść przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego Santander Bank Polska S.A. O/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.
- Wadium powinno być oznaczone w następujący sposób : WADIUM – nr zamówienia – nazwa postępowania lub w inny sposób umożliwiający identyfikację postępowania, którego dotyczy.
- Za termin wniesienia wadium w formie pieniężnej przyjmuje się termin uznania rachunku Zamawiającego.

W przypadku wnoszenia wadium w pozostałych dopuszczalnych formach, wymagane jest załączenie do oferty **oryginalnego dokumentu gwarancji/poręczenia w formie elektronicznej**. Oryginał gwarancji/poręczenia powinien być dołączony do oferty w sposób umożliwiający jego zwrot zgodnie z ustawą Pzp. Beneficjentem wadium wnoszonego w innej formie niż w pieniądzu jest Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu.

Wadium wniesione w formie gwarancji/poręczenia powinno zawierać klauzulę o gwarantowaniu wypłaty należności w sposób nieodwołalny, bezwarunkowy i na pierwsze pisemne żądanie Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu. Tak wnoszone wadium powinno zabezpieczać złożoną ofertę na cały okres związania ofertą, poczynając od dnia składania ofert

Wadium zostanie zwrócone w terminie i na warunkach wskazanych w art. 46 ust.1-4 Pzp, Zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 Pzp.

VIII. Pozostałe informacje

Zamawiający wyznacza następującą osobę do kontaktu z Wykonawcami:

Marek Maćków tel. 074/6489700, fax. 074/6489700

e-mail: marek.mackow@zdrowie.walbrzych.pl, od poniedziałku do piątku w godz. 7:00 – 14:35.

W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie dokumentów, oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza **Wyślij wiadomość** dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania.

W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku niedziałania platformazakupowa.pl zamawiający

może również komunikować się z wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej:

1. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. *o świadczeniu usług drogą elektroniczną*, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

2. W postępowaniu oświadczenia składa się w postaci elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał składane na formularzu JEDZ powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy Pzp. Analogiczny wymóg dotyczy JEDZ składanego przez podwykonawcę, na podstawie art. 25a ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp.

a) Dokumentacja winna być sporządzona w jednym z formatów wymienionych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. (Dz. U. 2017.2247) w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych natomiast ze względu na możliwości techniczne Zamawiającego rekomendowanym formatem przesyłania danych jest: .pdf.

b) Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z w/w. formatów.

c) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, wykonawca podpisuje w/w dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie.

d) Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp; w takim przypadku Zamawiający nie wymaga szyfrowania tego dokumentu.

IX. Termin związania ofertą

Termin związania ofertą upływa po **60 dniach** od daty terminu składania ofert.

X. Zawartość oferty

Oferta musi zawierać:

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Wypełniony wzór oferty wraz z formularzem cenowym – załącznik nr 1 i 2 do SIWZ
2.	Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) – wypełniony przez Wykonawcę w częściach: - Część I – „Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego”, - Część II – „Informacje dotyczące Wykonawcy” – pkt. A, B, C, D, - Część III – „Podstawy wykluczenia” – pkt. A, B, C, D, - Część IV „Kryteria kwalifikacji”: - <i>α</i> : Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji - Część VI „Oświadczenia końcowe”. <i>Części i punkty których Zamawiający winien nie wypełniać zostały przez Zamawiającego wykreślone.</i> <u>Z zastrzeżeniem, iż JEDZ musi być złożony w formie zgodnej z treścią pkt. VIII do SIWZ (Pozostałe informacje)</u>
3.	Potwierdzenie wniesienia wadium
4.	Oświadczenie wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO –

XI. A. Dokumenty do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 26 ustawy p.z.p lub Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą zgodnie z art. 24aa ustawy p.z.p.

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy.
2.	Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
3.	Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotnie, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
4.	<p>Wykaz dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów- oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu <u>tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia polegające na dostawie w szczególności przyrządów do endoskopii na kwotę minimum:</u></p> <p>dla pakietu nr 1 - 1 220 000,00zł., dla pakietu nr 2 - 262 000,00zł., dla pakietu nr 3 - 202 000,00zł., dla pakietu nr 4 - 790 000,00zł., dla pakietu nr 5 - 845 000,00zł., dla pakietu nr 6 - 11 000,00zł., dla pakietu nr 7 - 24 000,00zł., dla pakietu nr 8 - 11 000,00zł.,</p> <p><u>każda z dostaw:</u></p>
5.	Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 ustawy Pzp
6.	Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2019.175).
7.	<p>Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim- z <u>dokładnym wskazaniem</u>, którego pakietu dotyczy dany opis, fotografia (katalog).</p> <p>Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodnego z Załącznikiem nr 1 do SIWZ.</p>
8.	Oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne załącznik nr 5 do SIWZ.
9.	W przypadku braku możliwości jednoznacznej oceny czy oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania z załącznika nr 1 do SIWZ, Zamawiający zastrzega sobie prawo do przekazania przedmiotu zamówienia wraz z wymaganym instrumentarium oraz technikami operacyjnymi.

Wymienione w niniejszej SIWZ dokumenty powinny być oryginałami albo kopiami potwierdzonymi za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy. Dokumenty sporządzane w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczoną przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy.

XI B. Grupa kapitałowa

Wykonawcy, zgodnie z art. 24 ust. 11 w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy pzp., przekaże Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

XII. Sposób składania ofert

- Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- Ofertę należy złożyć w formie elektronicznej oraz wypełniony Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (zwany dalej „JEDZ”) **z zastrzeżeniem, iż JEDZ musi być złożony w formie zgodnej z treścią pkt. VIII do SIWZ (Pozostałe informacje)**
- Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
- Wykonawcy zobowiązani są przedstawić ofertę zgodną z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Niniejsza specyfikacja oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty, pod rygorem odpowiedzialności odszkodowawczej.
- Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- Oferta musi być napisana czytelnie, w języku polskim oraz zostać podpisana przez osobę/y upoważnioną/e do reprezentowania firmy, zgodnie z przepisami powszechnego prawa obowiązującego w kraju pochodzenia Wykonawcy.
- Wszystkie strony oferty muszą być kolejno ponumerowane.
- Wszystkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę/y podpisującą/ce ofertę.
- Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego o wyjaśnienia dotyczące wszelkich wątpliwości związanych ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, przedmiotem zamówienia, sposobem przygotowania i złożenia oferty.
- Zamawiający udzieli odpowiedzi na wszelkie zapytania związane z prowadzonym postępowaniem, przy czym odpowiedź zostanie umieszczona na stronie internetowej.
- Zamawiający udzieli odpowiedzi zgodnie z art. 38 Pzp.
- W szczególnie uzasadnionych przypadkach, przed terminem składania ofert, Zamawiający może zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. O każdej ewentualnej zmianie Zamawiający powiadomi niezwłocznie wszystkich uczestników postępowania, zamieszczając informację na stronie internetowej.
- Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ niezbędny będzie dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert. W takim przypadku wszelkie prawa i zobowiązania Wykonawcy i Zamawiającego odnośnie wcześniej ustalonych terminów będą podlegały nowemu terminowi.
- Zgodnie z art. 8 ust. 3 Pzp dotyczącymi jawności postępowania oraz w związku z przepisami ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity: Dz.U. 2018 poz. 419 z późniejszymi zmianami), Wykonawca może, nie później niż w terminie składania ofert zastrzec, że informacje nie mogą być udostępniane oraz wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca w tym celu może złożyć jedną ofertę składającą się z dwóch części:
 - - części jawnej,
 - - części niejawnej – w sytuacji, w której Wykonawca zastrzega sobie tajemnicę przedsiębiorstwa za wyjątkiem informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych nie stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa. Wykonawca powinien « część niejawną » oznaczyć w sposób nie budzący wątpliwości np. w odrębnym opakowaniu oznaczonym napisem: „Tajemnica przedsiębiorstwa.

Nie udostępniać innym uczestnikom postępowania”.

- Ponadto Wykonawca winien wykazać jakie działania podjął celem zachowania poufności informacji zawartych w «części niejawnej» oraz, udowodnić że nie były one wcześniej upubliczniane. Brak skutecznego wykazania działań Wykonawcy w celu zachowania poufności informacji zawartych w «części niejawnej» skutkować może ujawnieniem przez Zamawiającego tych informacji, o czym (zamiar ujawnienia) Zamawiający powiadomi Wykonawcę pisemnie.

Wycofanie oferty lub jej zmiany

Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę. Opis takich procedur znajduje się w **Instrukcji dla Wykonawców platformazakupowa.pl** (Załącznik nr 7).

XIII. Miejsce i termin składania ofert

- 1) Oferty można składać na **platformazakupowa.pl** - w terminie do dnia **15.03.2019** r. do godziny **10:00**

XIV. Miejsce i termin otwarcia ofert

- 1) Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego w Sali konferencyjnej (Biblioteka), Budynek C Szpitala w dniu **15.03.2019** r. o godz. **10:30**
- 2) Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
- 3) Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 4) Otwarcie ofert nastąpi zgodnie z informacją zawartą w formularzu składania ofert na **platformazakupowa.pl**

XV. Sposób obliczenia ceny oferty

- 1) Oferta musi zawierać ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków (także podatku od towarów i usług) a także z uwzględnieniem całego okresu trwania umowy.
- 2) Cena musi być podana w złotych polskich cyfrowo i słownie. W razie rozbieżności między zapisem cyfrowym i słownym decyduje zapis słowny.

XVI. Ocena ofert

- 1) Oceny ofert będzie dokonywała komisja. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz dokonać poprawek oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona. Zamawiający odrzuci ofertę zawierającą błędy w obliczeniu ceny.
- 2) W odniesieniu do Wykonawców, którzy spełnili postawione warunki komisja dokona oceny ofert na podstawie następujących kryteriów:

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	60 %
2.	Termin dostawy przedmiotu zamówienia	40%

	od daty otrzymania zamówienia dla zamówień bieżących: powyżej 2 do 3 dni - 40 pkt. 4 dni - 20 pkt. 5 dni - 0 pkt.	
--	---	--

Sposób obliczenia punktów dla kryterium „Cena” w każdym z pakietów:

Każdy z pakietów będzie oceniany oddzielnie.

Cena najniższa otrzymuje automatycznie 60 pkt.

Przeliczenie punktów dla pakietu o wyższej cenie:

Cena najniższa pakietu x z oferty a

----- x 60 pkt. = *ilość punktów dla pakietu x*

Cena wyższa pakietu x z oferty ocenianej

z oferty ocenianej o wyższej cenie

3) Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.

4) Zamawiający po wyborze oferty informuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:

- wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
 - wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,
 - wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty,
 - unieważnieniu postępowania
- podając uzasadnienie faktyczne i prawne
oraz zamieści informację na stronie internetowej - BIP.

5) Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została wybrana do podpisania w określonym terminie umowy, jednak nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty i nie później niż przed upływem terminu związania ofertą.

6) Wykonawca, którego oferta została wybrana jest zobowiązany, w terminie podanym w powiadomieniu o wyborze oferty, do podpisania umowy zgodnej ze wzorem załączonym do SIWZ.

7) Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zobowiązani oni są przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego do przedłożenia umowy regulującej ich współpracę.

XVII. Istotne warunki umowy

Umowa o wykonanie zamówienia zostanie zawarta stosowanie do przedstawionych niżej istotnych jej warunków:

- zgodnie z Załącznikiem nr 3 – wzór umowy.

XVIII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej

W przedmiotowym postępowaniu Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu przysługują środki

ochrony prawnej na zasadach opisanych w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

Z A T W I E R D Z A M

Dyrektor Szpitala

data zatwierdzenia:2019 r.

PAKIET Nr. 1 OSPRZĘT JEDNORAZOWEGO UŻYTKU DO ZABIEGÓW ENDOSKOPOWYCH

Lp	Nazwa/opis	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Podatek VAT	Producent
1	Klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku; dwuramienny klips załadowany do zestawu, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11 mm; z możliwością kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, z możliwością rotacji klipsa o 360 st. w dowolnym kierunku, z przełożeniem 1:1; z możliwością wyboru 2 sposobów rotacji; długość narzędzia 235 cm; wymagana średnica kanału endoskopowego 2.8 m	250						
2	Klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku z klipsem załadowanym do zestawu, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11 mm, posiadają mechanizm pozwalającym na płynny obrót końcówki klipsa w dowolnym kierunku (360 st), możliwość kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, długość narzędzia 235cm, min średnica kanału roboczego 2.8 mm.	250						
3	Zestawy do opaskowania żyłaków przełyku zawiera 6-7 podwiązek wykonanych z materiału hypoalergicznego; głowica wyposażona 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. Przystosowany do współpracy z endoskopami o średnicy 8.6 - 11.5mm	90						
4	Kolonoskopowe igły hemostatyczne, średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 240 cm, średnica igły 23 i 25 G, długość igły 4mm, fabryczne zabezpieczenie w pozycji uniemożliwiającej przypadkowe wysunięcie igły z osłonki, osłona odporna na zagięcia i załamania.	280						
5	Elektroda do koagulacji bipolarnej z igłą średnica igły 25G do ostrzykiwania lub bez igły o średnicy 7Fr lub 10 Fr; długość 210cm i 300cm, min średnica kanału roboczego 2.8 mm	12						
6	Zestaw do resekcji śluzówki (EMR) górnego odcinka przewodu pokarmowego. W skład zestawu wchodzi : 6 opasek zamontowanych w sposób nieograniczający pola widzenia, heksagonalna, pleciona sztywna pętla do polipektomii, pojemnik na próbkę pobranego materiału. Zestaw posiadający kanał roboczy z możliwością współpracy z narzędziami o śr 7 Fr. i dźwięgnie z dźwiękową i mechaniczną sygnalizacją zrzuconej opaski.	15						

7	Prowadnik hydrofilny z nitinolowym rdzeniem odpornym na załamania z hydrofilną końcówką roboczą o długości: 5, 10 cm oraz 5 i 10 cm po obu końcach tej samej prowadnicy, zawiera wolfram, w części dystalnej pokryty tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym wymianę narzędzi, izolowany elektrycznie, dostępne średnice i długości: .025", średnica końcówki .025"- .020" –sztywność standardowa, końcówka prosta, dł.260cm i 450 cm; .035" średnica końcówki .035-.027" –sztywność standardowa i zwiększona, końcówka prosta i zagięta, dł.260cm i 450 cm oraz .038" – bardzo sztywny, końcówka prosta długość 260 cm	500						
8	Sfinkterotom obrotowy w jednorazowego użytku; 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, 4,9 Fr, 3,9 Fr, przeznaczony do współpracy z prowadnikami o dł 450cm i średnicy prowadnika do .035"	50						
9	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	20						
10	Urządzenie do inflacji do balonów wysokociśnieniowych 12 ATM z manometrem, posiadające funkcję szybkiej pre-inflacji i szybkiej deflacji.	20						
11	Protezy do dróg żółciowych cienkościenne typu podwójny pigtail. Średnica protez: 7 Fr, 10 Fr; długości protez: 3,5,7,10,12,15cm.	60						
12	Zestaw do protezowania dróg żółciowych z możliwością repozycji protezy z blokadą w rękojeści; zestaw zawiera: protezę cienkościenną zagiętą od strony dwunastnicy lub pośrodku (do wyboru) zamocowaną z sposób umożliwiający korektę jej położenia zarówno w przód jak i w tył, cewnik prowadzący i cewnik popychający; Wymagane długości protez: 5,7,9,12,15,18cm; wymagane średnice: 7Fr, 8,5Fr, 10 Fr ; zestaw współpracuje z krótkim i długim prowadnikiem o średnicy.035"	400						

13	Protezy trzustkowe do zabiegów terapeutycznych i profilaktycznych; wykonane z propylenu z otworami drenującymi na całej długości o średnicy: 3, 4, 5, Fr; 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; wszystkie protezy współpracujące z przewodnikiem .035" z wyjątkiem protezy 3 Fr współpracująca z przewodnikiem .021"; dostępne z zaokrągloną końcówką dystalną w protezach 5Fr; dostępne długości: od 2 do 18cm	100						
14	Korek na kanał roboczy z hamulcami na dwa przewodniki	10						
15	Koszyk trapezoidalny w stalowym pancerzu do ekstrakcji złogów z funkcją awaryjnej litotrypsji, z zabezpieczeniem przed uwięzieniem złogu wewnątrz kosza, współpracuje z przewodnikiem o średnicy .035", do kanału roboczego 3.2mm, wymagane rozmiary kosza: 1.5 x 3; 2 x 4cm 2.5 x 5 i 3 x 6 cm	40						
16	Trójkanałowy sfinkterotom igłowy z niezależnym kanałem do przewodnika i osobnym do podawania kontrastu, długość robocza 200cm, średnica kateteru 7-5,5 Fr, średnica końcówki 4,8 Fr, z regulowanym wysunięciem długości igły w granicach 4- 6mm, z końcówką widoczną w RTG, współpracujący z przewodnikiem .035"	120						
17	Dwukanałowa szczotka cytologiczna z cieniującą końcówką i systemem pomiaru odległości; średnica kateteru 8 Fr; średnica szczoteczki 2,1mm; zalecany przewodnik - .035"	60						
18	Trojkanałowy cewnik balonowy do usuwania złogów z dróg żółciowych: średnica kateteru 7 - 6Fr, długość 200 cm, średnica balonu: 9 -12 mm,12-15mm, 15-18mm, ujście kontrastu powyżej lub poniżej balonu, znacznik RTG pod balonem, zalecany przewodnik - .035"	150						
19	Sfinkterotom obrotowy załadowany przewodnikiem, jednorazowego użytku, z niezależnymi kanałami dla przewodnika i podawania kontrastu, dł. robocza 200cm, nos 5mm, dł. cięciwy tnącej 20 i 30 mm, średnice końcówki dystalnej do wyboru: 3,9mm, 4,4mm, 4,9mm, w komplecie przewodnik z końcówką do wyboru: 5, 10 lub 5 i 10cm, o średnicy do 0,035" długości 260cm i 450cm	350						

20	Balony trójstopniowe do poszerzania zwężeń przetyku, odźwiernika, jelita oraz brodawki Vatera z przewodnikiem 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 przewodnik, 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 odpowiadającym im ciśnieniu, wszystkie średnice balonów współpracują z kanałem roboczym endoskopu o śr. 2.8 mm, opakowanie sterylne.	50						
21	Urządzenie wielorazowego użytku do obsługi balonów do poszerzania zwężeń oraz współpracujące z koszykiem z funkcją litotrypsji.	1						
22	Strzykawki 60ml z manometrem jednorazowego użytku	40						
23	Jednorazowy kateter do ablacji RF do zwężeń łagodnych i złośliwych w przewodzie żółciowym i trzustkowym, współpracujący z diatermią ESG100	10						
24	Nitynolowe, samorozprężalne stenty do drenażu torbieli trzustki umieszczone na systemie wprowadzającym z funkcją elektroauteryzacji; system do implantacji pod kontrolą EUS przez kanał roboczy endoskopu ultrasonograficznego; stenty wyposażone w kołnierze antymigracyjne znajdujące się na obu końcach stentu; całkowicie pokrywane o średnicach 6, 8, 10, 15 mm i długościach 8, 10 mm. Zestaw wprowadzający o średnicy <= 10.8F	10						
25	Igła jednorazowego użytku 22 G do biopsji aspiracyjnej pod kontrolą EUS (FNB), regulowana długość wysunięcia igły w granicach od 0-80mm, igła zaostzona trójstożkowo (posiadająca trzy ostrza na końcówce igły), wykonana ze stali kobaltowo-chromowej na całej długości pokryta echogenicznym wzorem zapewniającym dobrą widoczność w obrazie EUS, osłonka o średnicy 1,65 mm, mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły, długość robocza 1375 mm do 1415mm - regulacja długości osłonki igły w granicach +/- 4 cm, minimalna średnica kanału roboczego 2,4mm.	100						

26	<p>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); średnica 8 i 10mm- długość stentu: 4, 6, 8cm, stent zamontowany na zestawie wprowadzającym o średnicy <=8 Fr, współpracujący z przewodnikiem .035" o długości 450cm, możliwość otwierania i zamykania stentu na zestawie do min 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</p>	80						
27	<p>Protezy samorozprężalne do dróg żółciowych przeznaczone do leczenia zwężeń nowotworowych lub 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 8 i 10 mm i długościach 40, 60, 80, 100, 120mm, wyposażone w profilowane ucho do usuwania, z cewnikiem wprowadzającym długości >= 180 cm i średnicy <= 9 Fr, współpracującym z przewodnicą .035", zapewniającym możliwość ponownego złożenia protezy po uwolnieniu do min 80% długości, markery RTG na zestawie</p>	80						
28	<p>Nitinolowe samorozprężalne stenty przetykowe: - wyposażone w kołnierze antymigracyjne znajdujące się na obu końcach stentu; -uwalnianie do końca dystalnego; na kołnierzu proksymalnym nić oplatająca koniec kołnierza służąca do repozycji (lub do usuwania stentu - wersja pokrywana); dostępne w wersji pokrywanej na całej długości;- z możliwością stosowania zarówno w zwężeniach nowotworowych jak i łagodnych, z rejestracją do implantacji w zwężeniach łagodnych, usuwalne w okresie 8 tygodni od momentu implantacji. Dostępne również w wersji z niepokrytymi końcami;- dostępne długości: 10,12, i 15 cm; -dostępne średnice: 18mm - średnica kołnierza antymigracyjnego 25mm/ 23 mm, średnice 23 mm - średnica kołnierza antymigracyjnego 28mm/28mm. System uwalniający: - średnica: 18,5 Fr; - dający możliwość uwalniania stentu do 75% jego długości i w razie konieczności jego repozycji.</p>	30						
29	<p>Samorozprężalny nitinolowy stent do protezowania zwężeń jelitowych i dwunastniczych załadowany do zestawu, o średnicy: 25 / 30mm oraz 22 / 27mm, długość stentu: 6, 9, 12 cm, znaczniki na systemie wprowadzającym oraz na rękojeści, długość robocza do wyboru w zależności od potrzeb: 135 cm lub 230cm, średnica zestawu 10Fr, zalecany przewodnik - .035"</p>	60						

30	Zestaw do przenosowego drenażu dróg żłociowych z drenem; długość 250 cm; średnica 6; 7,5; 8,5 Fr zalecany przewodnik - .035".	10					
				<u>RAZEM</u>			

PAKIET Nr. 2 NARZĘDZIA DO ZŁOŻONYCH ZABIEGÓW ENDOSKOPOWYCH

Lp	Nazwa/opis	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Podatek VAT	Producent
1	Siatka do usuwania polipów, wymiar 3x6cm, dł. robocza 230 cm, średnica 2,5 mm, oczka siatki 2mm, jednorazowa	10						
2	Siatka do usuwania ciał obcych, wymiar 3x6cm, dł. robocza 230 cm, średnica 2,5 mm, oczka siatki 1,2mm, jednorazowa	10						
3	Odkurzacz endoskopowy, przycisk sterujący ssaniem mocowany na głowicy endoskopu, kompatybilny z endoskopami firmy Olympus, port do płukania zaopatrzony w przyłącze luer-lock	10						
4	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	400						
5	Overtube, jednorazowy, z opłotem z drutu metalowego, do zastosowania z endoskopami o śr. 8,6 - 10mm, śr. Zewnętrzna 19,5 mm, dł. robocza 50 cm	1						
6	Zawory biopsyjne z portem do płukania luer-lock, do endoskopów Olympus	30						
7	Pętla heksagonalna z igłą do trudnych polipektomii, pracujące w jednej osłonie flonowej, jednorazowa, pętla z drutu plecionego, o rozmiarze 25x40 mm, pracująca niezależnie w oddzielnym kanale, igła do o dł. ostrza 5 mm, śr. Igły 25 G, końcówki robocze pętli i igły w dodatkowej osłonie zapobiegającej perforacji teflonowego płaszczka, dł. robocza narzędzia 230 cm, śr. narzędzia 3,0mm	20						
8	Szczotka do cytologii dróg żółciowych, jednorazowa, długość robocza 200 cm średnica osłony 3 mm, główka szczoteczki wykonana z 2 rodzajów włosów 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						
9	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	20						

10	Pętla do polipektomii, jednorazowa, otwierana w trzech rozmiarach i kształtach: kształt diamentu o rozmiarach 15x6mm, kształt heksagonalny o rozmiarach 28x10mm, kształt owalny 55x30mm, drut plecionka , rozmiary pętli: 2,5x4cm, min. Średnica kanału roboczego min. 2,8 mm, dł robocza 230 cm	40						
11	Zestaw do zamykania perforacji, przetok i tamowania masywnych krwawień z klipsem(sterylny), jednorazowy, w składzie: nakładka dystalna do endoskopów o średnicy sondy 11-14mm , pokrętło do uwalniania klipsa, klips z gładkimi zębami, długość kolonoskopowa - 220cm	10						
12	Zestaw do zamykania perforacji, przetok i tamowania masywnych krwawień z klipsem(sterylny), jednorazowy, w składzie: nakładka dystalna do endoskopów o średnicy sondy 9,5-11mm , pokrętło do uwalniania klipsa, klips z igłą krótką , długość gastrokopowa - 165cm	10						
13	Szczypce chwytające podwójne, jednorazowe, dwa niezależne ramiona służące do chwytania brzegów tkanek, szczypce typu zęb 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	4						
14	Kotwica do chwytania twardych tkanek, jednorazowa, trzy wysuwane zagięte ostrza, min. Średnica kanału endoskopu 2,8 mm, dł. robocza narzędzia 220 cm, przycisk blokady kotwicy umieszczony na rękojeści	4						
15	Zestaw do pełnościennej resekcji zmian w jelicie z klipsem, pokrętłem zwalniającym, jednorazowy, dł. robocza zestawu min. 220 cm, min. Średnica kanału roboczego endoskopu 3,2 mm, średnica nakładki dystalnej 11,5 - 14 mm	5						
16	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, długość 10-12 cm, system uwalniania dystalny 14 Fr	1						
17	Proteza do drenażu torbieli trzustki, całkowicie pokrywana, usuwalna. Na obu końcach duże kołnierze zapobiegające przemieszczaniu się stentu. Rozmiary stentu: średnica wewnętrzna 12 - 16 mm, długość 10-30 mm, średnica kołnierza 24 - 28 mm. Zestaw do wprowadzania o śr. max. 10,5 Fr i dł. 180 cm	6						

18	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 180 cm	10						
19	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	60						
20	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 zagłębień, 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 180cm.-	6						
21	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. 8Fr, długość zestawu do wprowadzania 180 cm, możliwość częściowego schowania protezy przy wysunięciu w celu repozycjonowania	10						
22	Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna, nieusuwalna. Wykonana z nitinolu, o strukturze siatki, z atraumatycznymi końcami, 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. 7Fr, długość zestawu do wprowadzania 180 cm, możliwość częściowego schowania protezy przy wysunięciu w celu repozycjonowania	10						

23	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 8Fr, długość zestawu do wprowadzania 180cm	5						
24	Jednorazowa elektroda bipolarna do ablacji zmian podczas ECPW wyposażona w system monitorowania temperatury, wraz z wypożyczeniem generatora	5						
25	Proteza do dróg żółciowych samorozprężalna nitinolowa, specjalna konstrukcja z drutu plecionego ułatwiająca dostosowanie się protezy do anatomicznego kształtu przewodu żółciowego bez wywierania wzmożonego nacisku na ściany w miejscach zagięć, 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 180cm.	10						
			RAZEM					

PAKIET Nr. 3 NARZĘDZIA DO PROSTYCH ZABIEGÓW ENDOSKOPOWYCH I OBSŁUGI ENDOSKOPÓW

Lp	Nazwa/opis	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Podatek VAT	Producent
1	Zestaw szczotek jednorazowych do czyszczenia kanału endoskopu oraz zaworków. Zestaw zawiera: szczoteczka dwustronna do czyszczenia kanału roboczego endoskopu. Wykonana z miękkiego, odpornego nylonu, średnica cewnika 1,8 mm, długość robocza 230 cm. Szczotki-średnica włosia 6 mm, dł. 20 mm z plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu. Szczoteczka do zaworków: szczotki o wymiarach: śr. włosia 10mm/dł. 35mm oraz śr. włosia 5mm/ dł. 20mm. Dł. całkowita szczotki 15cm. Pakowane oryginalnie w pakiety po 2 szt. Opakowanie zbiorcze typu dispenser kartonowy = 100 kompletów	100						
2	Jednorazowa szczotka dwustronna z uchwytem do czyszczenia kanałów endoskopów oraz zaworków 2 w 1 biopsyjnych, średnica cewnika 1,7mm. Średnica włosia szczotki do kanału roboczego 6mm, dł. 20mm- zakończona z dwóch stron kulkami zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu ; Srednica szczotki do czyszczenia zaworków biopsyjnych 11mm/ długość 40mm. Długość szczotki całkowita 230cm. Do kanałów biopsyjnych od 2,8mm. Pakowane indywidualnie. Nazwa producenta, data produkcji i nr serii na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym w celu 100% identyfikacji produktu.Opakowanie zbiorcze typu dispenser kartonowy= 100szt.	100						
3	Jednorazowa szczotka dwustronna z UCHWYTEM do czyszczenia kanałów endoskopów oraz zaworków 2 w 1 biopsyjnych, średnica cewnika 1,7mm. Średnica włosia szczotki do kanału roboczego 5mm, dł. 20mm- zakończona plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu ; Srednica szczotki do czyszczenia zaworków biopsyjnych 10mm/ długość 40mm. Długość szczotki całkowita 230cm. Do kanałów biopsyjnych od 2,8mm. Pakowane indywidualnie. Nazwa producenta, data produkcji i nr serii na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym w celu 100% identyfikacji produktu.Opakowanie zbiorcze typu dispenser kartonowy= 100szt.	100						
4	Jednorazowa szczoteczka do czyszczenia kolonoskopu z CZYŚCIKIEM (wyciorem)zamiast drugiej szczotki. Wykonana z miękkiego, odpornego nylonu. Do czyszczenia kanałów endoskopu, średnica cewnika 1,7 mm, długość robocza 230 cm. Szczotka-średnica włosia 5 mm, dł. 20 mm z plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu, czyścik-średnica 5 mm, dł. 300 mm. Pakowana pojedynczo. Opakowanie zbiorcze typu dispenser kartonowy = 100 szt.	100						

5	Dren płuczący 24-godzinny, STERYLNY kompatybilny do pomp OLYMPUS OFP2, dł. 210 cm, Średnica zakrętki kompatybilna z butelkami Ecotiner 1000ml, końcówka dystalna z metalowym obciążnikiem, odpowierznik w zakrętce. Op.=15szt.	50						
6	Jednorazowe sterylne szczypce do gastroscopii/ kolonoskopii typu ALIGATOR powlekane substancją hydrofilną, z igłą lub bez igły- do wyboru przez zamawiającego. łyżeczki uchylne do biopsji stycznych. Długość narzędzia 180cm lub 230cm, śr. cewnika 2,3 minimalna średnica kanału roboczego 2,5mm. Pakowane indywidualnie sterylne. Zawierające przyrząd do zdejmowania pobranych próbek, zapakowany oryginalnie z kleszczykami. Oznaczenie kolorystyczne opakowania jednostkowego w zależności od długości roboczej. łyżeczki zabezpieczone nasadką, chroniącą przed uszkodzeniem. W kartonie 10 szt.	200						
7	Jednorazowe sterylne szczypce do gastroscopii z łyżkami owalnymi powlekane, z igłą lub bez igły do wyboru. łyżeczki uchylne do biopsji stycznych. Długość narzędzia, 160,180 lub 230cm, śr. cewnika 2,3 mm minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm. Pakowane indywidualnie sterylne. Zawierające przyrząd do zdejmowania pobranych próbek, zapakowany oryginalnie z kleszczykami. Oznaczenie kolorystyczne opakowania jednostkowego w zależności od przeznaczenia. łyżeczki zabezpieczone nasadką, chroniącą przed uszkodzeniem. W kartonie 10 szt.	100						
8	Gąbka w kształcie walca 3 w 1: ochrona i czyszczenie endoskopów (biała), posiadająca dwa otwory oraz nacięcie wzdłuż całej gąbki, wykonana z poliuretanu, średnica zewnętrzna gąbki- 3,7 cm, długość gąbki 140mm. Wymiary otworu: 6mm/17/9mm. Pakowana indywidualnie. Opakowanie zbiorcze typu dispenser kartonowy=50szt.	10						
9	Zaworki biopsyjne jednoraz użycia do endoskopów OLYMPUS. Wykonane z silikonu, łatwe otwieranie/zamykanie, szczelne. Pakowane indywidualnie. Opakowanie zbiorcze typu dispenser kartonowy=200szt.	10						
10	Zestaw zaworków jednorazowych: powietrzno-wodny + zawór ssący do endoskopu Olympus, zapakowane łącznie. Opakowanie zbiorcze = 25szt.	10						
11	Zawór jednorazowy do mycia manualnego endoskopów powietrze/woda. Pakowany indywidualnie. Opakowanie zbiorcze = 25szt.	10						
12	Jednorazowa pętla z siateczką do usuwania ciał obcych i fragmentów polipów z wbudowanym uchwytem. Średnica zewnętrzna przewodu 2,5 mm, rozmiar 30 x 60mm, brzegi pętli w kolorze niebieskim dla lepszej widoczności w obrazie endoskopowym, długość robocza 230cm. Zapakowana oryginalnie (łącznie z jednorazową pensetą). OP. =10szt.	100						

13	Pętla do polipektomii 3 w 1 typu NA ZIMNO OBROTOWA (z potwierdzeniem zastosowania przez producenta) jednorazowego użytku, kształt owalny; średnica pętli 10, 15mm; z plecionego drutu o grubości 0,2 lub 0,3mm do wyboru przez Zamawiającego; schowana w osłonce, z pamięcią kształtu Regulowane średnice otwarcia pętli w celu usunięcia polipów między 3-10mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm; średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach.	100						
14	Pętla do polipektomii 3 w 1 NA ZIMNO (z potwierdzeniem zastosowania przez producenta) jednorazowego użytku, kształt owalny; średnica pętli 10, 15mm; z plecionego drutu o grubości 0,2 lub 0,3mm do wyboru przez Zamawiającego; schowana w osłonce, z pamięcią kształtu Regulowane średnice otwarcia pętli w celu usunięcia polipów między 3-10mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm; średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach.	100						
15	Pętla OBROTOWA do polipektomii 3 w 1-NA ZIMNO lub z użyciem diatermii (z potwierdzeniem zastosowania przez producenta) jednorazowego użytku, kształt owalny; średnica pętli 10mm; z plecionego drutu o grubości 0,4mm, schowana w osłonce, z pamięcią kształtu.; Regulowane średnice otwarcia pętli w celu usunięcia polipów między 3-10mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm; średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach.	100						
16	Pętla elektrochirurgiczne kolonoskopowe jednorazowego użytku OBROTOWE, kształt owalny; średnica pętli 10, 15, 20, 25, 30mm; pętla na z plecionego drutu o grubości 0,40 mm, schowana w osłonce, z pamięcią kształtu; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; Rotacja potwierdzona przez producenta na oryginalnej etykiecie OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach.	100						
17	Pętla elektrochirurgiczne kolonoskopowe jednorazowego użytku, kształt owalny; średnica pętli 10, 15, 20, 25, 30mm; pętla na z plecionego drutu o grubości 0,40 mm; schowana w osłonce, z pamięcią kształtu rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach.	100						

18	Pętla elektrochirurgiczna kolonoskopowa jednorazowego użytku, kształt hexagonalny; średnica pętli 15, 30mm; pętla na z plecionego drutu o grubości 0,40 mm; schowana w osłonce, z pamięcią kształtu, rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach.	100					
19	Jednorazowa igła do ostrzykiwania i hemostazy z osłonką zabezpieczającą przed przekłuciem kanału. Długość robocza narzędzia 2300mm dł igły 4-5mm, średnica igły 22G, 23G, 25G . Mechanizm długopisowy. Maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm. OP.=10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach	25					
20	Pułapki na polipy 4-komorowe, montowane między ssakiem a endoskopem, w kolorze transparentnym, pakowane indywidualnie. OP.=15szt.	5					
21	Zestaw pokrowców ochronnych do transportu endoskopu, zawierający dwa pokrowce (PE z gumką: transparentny +, kolorystycznie oznaczony czysty/skażony. Wymiary 64 x 46 x 9cm. Opakowanie zbiorcze 25 zestawów.	4					

RAZEM

PAKIET Nr. 4 NARZĘDZIA DO ENDOSKOPOWEGO LECZENIA ZMIAN NOWOTWOROWYCH

Lp	Nazwa/opis	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Podatek VAT	Producent
1	Sfinkterotom trójkanałowy jednorazowy śr. 7Fr z końcówką zwężoną do 5Fr nos zaokrąglony, cięciwa pleciona lub monofilamentną dł. 20, 25 i 30mm, na przewodnicy 0.035.	500						
2	Sfinkterotom typu Billroth II dł. cewnika 200 cm, średnica 6-5 Fr, dł. cięciwy 20 mm plecionka, na przewodnik 0,035, minimalny kanał roboczy 2.8 mm.	30						
3	Sfinkterotom igłowy do precutingu, cewnik 7FR, 4 mm dł. drutu tnącego, na przewodnik 0,35; minimalny kanał roboczy 2.8 mm.	50						
4	Prowadnica do ERCP dwukolorowa przez co identyfikująca ruch, posiadająca skalę od 5 do 25 cm, jak również system co 5 cm mówiący nam o głębokości na jakiej się znajdujemy, koniec dł. 5 cm cieniodajny pokryty hydrofilnie, średnica 0.025, 0.035 dł. 480 cm, koniec prosty lub zagięty.	500						
5	Prowadnica do ERCP do bardzo trudnych przejść, platynowy 3cm ciniodajny koniec, średnica 0.018 dł. 480 cm, koniec prosty lub zagięty.	10						
6	Prowadnica do ERCP posiadająca hydrofilny koniec na dł. 25 cm, system mówiący nam o głębokości na jakiej się znajdujemy, średnica 0,025 i 0.035 dł. 260 i 450 cm, koniec prosty.	100						
7	Jednorazowy trójkanałowy balon do usuwania złogów żółciowych śr. 7Fr końcówka temperowana do 5 Fr dł. 200cm, z możliwością stopniowego napełniania balonu do śr. 8.5, 12 lub 15mm oraz możliwością kontrastowania ponad i poniżej balonu, na przewodnik 0.035.	50						
8	Balon dwukanałowy do ekstrakcji złogów cewnik 6.8 FR koniec przyostrzony do 5 FR, długość 200 cm, balon w rozmiarach 8.5, 12 lub 15 mm, na przewodnik 0,035.	50						
9	Koszyk wielorazowego użytku do usuwania złogów i ciał obcych twardy śr. 7Fr dł. 200 cm, obrotowa rękojeść, wielkość kosza 2x4 lub 3x6 cm.	30						
10	Koszyk wielorazowego użytku do usuwania złogów i ciał obcych miękkie śr. 7Fr dł. 200 cm, obrotowa rękojeść, wielkość kosza 2x4 lub 3x6 cm, kompatybilny z awaryjnym litotryptorem Soehendra.	20						
11	Stopniowe poszerzadła ujścia brodawki, zwężeń dróg żółciowych i trzustkowych typu Cottona śr. 5-7-8.5Fr. i 5-7-10Fr. Dł. 200cm, akceptujące przewodnik 0.035.	50						

12	Protezy trzustkowe typu Geenena śr 3, 5, 7Fr, dł. od 3 do 15cm z podwójnymi listkami na obu końcach zabezpieczającymi przed samoistnym przemieszczeniem, otwory drenujące na całej dł.	75						
13	Protezy trzustkowe typu Zimmon śr 3 Fr dł. 4, 6, 8, 10, 12 cm, pojedynczy pigtail bez zaczepu.	75						
14	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 przewodnikiem 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 umożliwi 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 umieszczenia. 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.	40						
15	Stent samorozprężalny nitinolowy do dróg żółciowych, wykrawany laserowo z walca przez co nie ulega skracaniu, po obu stronach cztery złote markery, przeładowany w 7 FR cewnik na minimalny kanał roboczy 2.8 mm, port do podawania kontrastu, rozmiary średnic 6, 8 i 10 mm dł. 4, 6 i 8 cm, na przewodnik 0,035.	40						
16	Stent nitinolowy do protezowania nowotworowych zwężeń przełykowych oraz uszczelniania przetok, załadowany do zestawu wprowadzającego 7,92 mm, stent uwalniany z rękojeści pistoletu możliwość repozycji do 80%, nitka do repozycji po całkowitym otwarciu, bardzo dobra widoczność w RTG, możliwość wykonania MRI, dostępna wersja pokrywana i z odsłoniętymi końcami, dł. 8, 10, 12.5 i 15 cm, średnica wew. 20 mm, kołnierze 25 mm.	30						

17	Stent samorozprężalny nitinolowy do jelita grubego kołnierze 30mm średnica wew. 25mm , uwalniany z rękojeści umożliwiającej wysuwanie i cofanie stentu do 80% jego uwolnienia, cewnik 10F na prowadnik 0,035 kanał roboczy 3,8mm, wymagane dł. 6, 8 i 10 cm.	5						
18	Stent samorozprężalny nitinolowy do dwunastnicy kołnierze 27mm średnica wew. 22mm, uwalniany z rękojeści umożliwiającej wysuwanie i cofanie stentu do 80% jego uwolnienia, cewnik 10F na prowadnik 0,035 kanał roboczy 3,8mm, wymagane dł. 6, 9, 12cm.	5						
19	Balony do poszerzania odźwiernika, przelyku, dwunastnicy i jelita grubego, doprężające się do trzech średnic, cewnik 8 Fr dł. 240 cm, dł. balonu 5.5 cm, prowadnica dł. 300 cm, wymagane średnice balonu: 8-9-10, 10-11-12, 12-13.5-15, 15-16.5-18, 18-19-20 mm.	30						
20	Hemospray endoskopowy do tamowania krwawień w górnym odcinku przewodu pokarmowego, cewnik 7 lub 10 Fr dł. 220 cm.	5						
21	Klipsownica jednorazowego użytku do tamowania krwawień, rozwarcie klipsa 16mm, funkcja rotacji 360° i możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed uwolnieniem, pakowany pojedynczo.	100						
22	Tusz na bazie węgla do tatuażu polipów, 10 strzykawk po 5cm ³ .	5						
23	Koszyk do usuwania polipów wielorazowego użytku ośmiodrutowy monofilament, cewnik 7 Fr, dł 240 cm, posiada rękojeść obrotową , dostępne rozmiary 2x4 lub 3x6 cm do swobodnego wyboru minimalny kanał roboczy 2,8 mm	20						
24	Zestaw do opaskowania żylaków przelyku, w skład wchodzi: magazynek spustowy działający w dwóch pozycjach ze sznurkiem 122 cm, nasadka OptiVu z sześcioma gumkami, przedostatnia przezroczysta sygnalizująca pozostanie jednej opaski, nasadka w rozmiarze 8.6mm-9.2mm, 9.5mm-11.5mm, 9.5mm-13mm, 11mm-14mm.	50						
25	Narzędzie do usuwania protez plastikowych z dróg żółciowych i trzustki, śr. 5, 7, 8.5, 10 i 11.5 Fr, dł. 180 cm po prowadnicy 0,021 i 0,035.	15						
26	Prowadnica Savary-Gilliarda wielorazowego użytku, dł. 200, 250 i 360 cm.	15						
27	Przezskórny zestaw dostępowy w skład którego wchodzi: igła 22G dł. 15 cm, prowadnik 0,018 dł. 60 cm, kaniula usztywniająca, zestaw wprowadzający, koszulka z cieniodajną opaską.	20						
28	Cewnik do drenażu dróg żółciowych z powłoką hydrofilną i opaską dł. 40 cm, średnica 8.5, 10.2 i 12 Fr, ilość bocznych otworów 32.	20						
29	Cewnik do drenażu z powłoką hydrofilną dł. 25 cm, 5 bocznych portów, mechanizm blokujący, średnica 7, 8.5, 10.2 i 12 Fr.	20						
30	Popychacz do protez trzustkowych śr. 3,5,7 Fr.	50						

31	<p>Igła biopsyjna do USG o wysokiej rozdzielczości, używana z endoskopem ultradźwiękowym do biopsji cienkoigłowej zmian podśluzówkowych, mas śródpiersia, węzłów chłonnych i mas śródtrzewnowych wewnątrz lub przyległych do dróg przewodu pokarmowego. Końcówka igły sprzyja pobieraniu histologicznych próbek rdzenia. Uchwyt zapewnia precyzyjną kontrolę nad igłą. Znacznik referencyjny "zero" zapewnia całkowite wycofanie igły do koszulki. Mandryn wykonany z nitinolu, zakończenie mandrynu zaokrąglone lub ścięte. Rozmiary igły: 19, 20, 22 i 25 Gage. Rozmiar koszulki 4.8 (dla rozmiaru 19G), 8,0Fr (dla rozmiaru 20G) i 5.2 Fr (dla rozmiaru 22, 25G). Nastawne przedłużenie igły 0-8cm. Minimalny kanał roboczy 2mm i 3,7 mm (dla rozmiaru 20G).</p>	100					
32	<p>Endoskopowa igła ultrasonograficzna używana do wykonywania biopsji podśluzówkowych zmian żołądkowo-jelitowych poprzez kanał dostępowy endoskopu ultrasonograficznego. Echogeniczna igła pozwala na lepsze upewnienie się, że igła znajduje się w tkance docelowej. Naturalnie wyprofilowany uchwyt zapewnia precyzyjną ochronę nad igłą. Pierścień zabezpieczający i blokujący. Znacznik referencyjny "zero" zapewnia całkowite wycofanie igły do koszulki. Rozmiar igły 19, 22, 25 Gage. Rozmiar koszulki 5.2, 5.2-4.2. Nastawne przedłużenie igły 0-8cm. Minimalny kanał roboczy 2mm.</p>	200					
33	<p>Zestaw do opróżniania pseudo torbieli trzustki, rozmiar 10Fr dł. cewnika prowadzącego 190 cm średnica 5Fr, dł. cewnika zew. 165 cm średnica 10Fr, na prowadnik 0,035, minimalny kanał roboczy 3.7 mm.</p>	20					
RAZEM							

PAKIET Nr. 5 NARZĘDZIA ENDOSKOPOWE DO CHOLANGIOPANKREATOGRAFII I ESD WRAZ Z OSPRZĘTEM DO ENDOSKOPÓW

Lp	Nazwa/opis	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Podatek VAT	Producent
1	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	60						
2	Wężyk do sputkiwania do pompy płuczającej OFP-2 krótki oraz długi.	400						
3	Zawór ssący do endoskopów Olympus	20						
4	Zawór woda-powietrze do endoskopów Olympus	20						
5	Niesterylny zawór biopsyjny wielorazowego użytku na endoskopy ultrasonograficzne Olympus - UC140P, -UCT140,-UC160P, -UCT160, -UCT180	10						
6	Zawór ssania do endoskopów ultrasonograficznych Olympus	10						
7	Zawór woda/powietrze do endoskopów ultrasonograficznych Olympus	10						
8	Zaworki biopsyjne do endoskopów dwukanałowych typ GIF-2T160 i CF-2T160I/L	20						
9	Zawór CO2 gaz/woda do endoskopów Olympus	15						
10	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	5						
11	Butelka na wodę do użycia z CO2, do gastro-, kolono-, duodenoskopów serii: OES-40, EVIS-140, -145, -160, -160, -165, -180, -240, -260	5						
12	Zaworki biopsyjne jednorazowego użytku do gastro, kolono i duodenoskopów Olympus, sterylne	6000						
13	Zakrywka wodoszczelna do endoskopów Olympus	20						

14	<p>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 nitynu 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; Kończówka prosta lub zagięta do wyboru.</p>	400						
15	<p>Jednorazowy koszyk do usuwania złogów, małych kamieni i ciał obcych w obrębie przewodów żółciowych; typ 4 i 8-drutowy wykonany odpowiednio z twardego i miękkiego drutu; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,4mm; szerokość rozłożonego koszyka odpowiednio 22 i 20mm; długość robocza narzędzia 1900mm; zaokrąglona końcówka dystalna ułatwia wejście do przewodów żółciowych; posiada funkcję rotacji; narzędzie kompatybilne z litotryptorem awaryjnym; posiada port iniekcyjny; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm</p>	100						
16	<p>Jednorazowy koszyk do usuwania kamieni z dróg żółciowych, złogów i ciał obcych w obrębie przewodów żółciowych; typ 4 i 8-drutowy wykonany odpowiednio z twardego i miękkiego drutu; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,9mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035" (0,89mm); szerokość rozłożonego koszyka odpowiednio 22 i 20mm; długość robocza narzędzia 1900mm; na końcówce dystalnej znajduje się specjalne oczko, które umożliwia wprowadzanie koszyka po prowadnicy; narzędzie kompatybilne z litotryptorem awaryjnym; posiada port iniekcyjny; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 3,7 mm</p>	100						

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 stychnie do zmiany; kształt końcówki umożliwia cięcie w dowolnym kierunku, bez konieczności rotacji narzędzia; długość narzędzia 1650 mm; długość noża 4,5 mm; długość końcówki trójkątnej 0,4 mm; do stosowania z pompą płuczącą i drenami typu MAJ-1681 lub MAJ-1682. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm	50						
18	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	40						
19	Hemostatyczne szczypcy 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 tyżeczek 4mm; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 3,1mm; dostarczane w sterylnym pakiecie. Kompatybilne z endoskopami o kanale roboczym min. 3,2 mm	100						
20	Jednorazowe nasadki na końcówkę endoskopu MIĘKKIE, PROSTE z otworkiem bocznym, średnica maksymalna 11,35 mm, odległość od końcówki endoskopu 4 mm; pasują do endoskopów: GIF-Q165/Q180.	60						
21	Jednorazowe nasadki na końcówkę endoskopu MIĘKKIE, PROSTE z otworkiem bocznym, średnica maksymalna 15 mm, odległość od końcówki endoskopu 4 mm; pasują do endoskopów CF-Q160.	60						
22	1% marker do powierzchniowego barwienia nierówności śluzówki; zastosowanie diagnostyczne: lokalizacja zmian błony śluzowej; 10 ml w ampułce.	200						
23	Jednorazowe narzędzie służące do zapobiegania lub opanowania krwawienia po usunięciu uszypułkowionych 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; dostarczane w sterylnych pakietach. Kompatybilne z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm	50						

24	<p>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 20 i 30mm; średnica końcówki narzędzia 1,3mm (4,0 Fr); maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,5mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,025" (0,64mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm</p>	20						
25	<p>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. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm</p>	100						

26	<p>Trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na przewodnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; dzięki specjalnym nacięciom na osłonie, końcówka narzędzia zgina się pod kątem 90 stopni po napięciu cięciwy tnącej; 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; posiada kanał C oraz osłonkę umożliwiającą jej rozdzielenie podczas wymiany narzędzi; długość narzędzia 1950mm; długość noska 2mm; długość cięciwy 15mm; średnica końcówki narzędzia 1,5mm; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,5mm; maksymalna średnica współpracującej przewodnicy 0,035" (0,89mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm</p>	20						
27	<p>Trójkanałowy papilotom igłowy jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na przewodnicę, 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 promieniach RTG; posiada zaczep umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; długość narzędzia 1700mm; długość igły 5mm, średnica igły 0,2mm; igła na długości 3mm pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą zbyt głębokiemu cięciu; średnica końcówki dystalnej 5Fr; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału endoskopu 2,5mm; maksymalna średnica współpracującej przewodnicy 0,035" (0,89mm); dostarczany z umieszczonym w części dystalnej narzędzia zagiętym mandrynem zapewniającym stabilność; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm</p>	20						

28	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 20, 25 i 30mm; średnica końcówki narzędzia 4,2Fr; dostarczany w sterylnym pakiecie ze wstępnie założoną prowadnicą VisiGlide o średnicy 0,025" i długości 4500mm o zagiętej lub prostej końcówce; narzędzie sterylne, gotowe do użytku. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm	100						
29	Jednorazowy nóż z balonem do sfinkteroplastyki; zakres średnic balonu 12 - 15 -18 mm; długość balonu 40 mm; długość cięciwy tnącej: 20, 25 i 30mm; końcówka dystalna o dł. 7mm; balon o zaokrąglonych końcach, wykonany z przezroczystego materiału; znacznik endoskopowy na środku balonu; znaczniki radiologiczne na balonie i sfinkterotomie; kanał "C-channel" i konstrukcja wprowadzania po prowadnicy w części dystalnej; wyodrębniony kanał dla przewodnika, cięciwy tnącej i do podania kontrastu; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; długość robocza: 1950 mm; do stosowania z jednorazowym narzędziem do napełniania poszerzań balonowych. Kompatybilny z endoskopem typ TJF-160/ 180.	10						
30	Jednorazowe narzędzie do napełniania poszerzań balonowych; nie zawiera latexu; obj. 60 cc, max ciśnienie 15 atm	10						
31	Pętla elektrochirurgiczna jednorazowego użytku, kształt półksiężycowaty; średnica pętli 25 mm; pętla wykonana z plecionego drutu o grubości 0,3 mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 1650 i 2300 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,8 mm. Kompatybilne z kanałem roboczym min. 2,0 mm	60						
32	Jednorazowe nasadki na końcówkę endoskopu MIĘKKIE, PROSTE z otworkiem bocznym, średnica maksymalna 13,4 mm, odległość od końcówki endoskopu 4 mm; pasują do endoskopów: PCF-160A	20						
33	Nasadka dystalna, jednorazowa, szeroka, miękka z rowkiem endoskopów, średnica zewnętrzna 18,1mm, do GIF-Q165, -Q180, -XQ200, -XQ240, -Q260.	50						

34	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						
35	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 wykonania rezonansu magnetycznego. Kompatybilna z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm	200						
36	Jednorazowa proteza założona na zestawie do wprowadzania, prosta, zagięta od stony dwunastnicy oraz zagięta środkowo - do wyboru; średnica protezy 7; 8,5 i 10 Fr, długość protezy 50, 70, 90, 120 i 150mm; długość narzędzia 1900mm; popychacz wykonany z HDPE minimalizuje tarcie z cewnikiem prowadzącym; doskonała widoczność we fluoroskopii; niebieski kolor protezy dla doskonałej widoczności w endoskopowym polu widzenia, maksymalna średnica prowadnicy 0,035".	100						
37	PRZYŁĄCZE DO PŁUKANIA EXERA MAJ-855	6						
38	ADAPTER OFP-2 KANAŁU ROBOCZEGO	40						
39	Cewnik typu spray jednorazowego użytku do barwienia śluzówki, długość narzędzia 2400mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,45mm; zawiera mandryn zapobiegający skręcaniu i zagięciu. Kompatybilny z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm	12						

40	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	100						
41	Port do podłączeń noży elektrochirurgicznych z portem wodnym; z korkiem do butelki lub ze szpikulcem (do wyboru); rurki wykonane z PCV; złącze luer do przyłączania narzędzia; do stosowania dla jednego pacjenta; pakowane sterylnie.	100						
42	Igła aspiracyjna jednorazowego użytku do wykonywania biopsji pod kontrolą USG; Igła o średnicy 19 i 22G, 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. W zestawie strzykawka 20ml i zawór odcinający. Kompatybilna z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm	100						
43	Igła aspiracyjna jednorazowego użytku; do wykonywania biopsji FNA/FNB pod kontrolą USG; Igła o średnicy 25G, końcówka igły wykonana ze stali nierdzewnej, ostrze igły typu Menghini, doskonała widoczność w obrazie USG. Mandryn zaokrąglony, wykonany z nitynolu. Regulowana osłona od 0 do 5cm. Osłona igły zwężana, wykonana ze zwojowanego metalu. Długość narzędzia: 1400mm, długość igły 80mm. Kompatybilna z endoskopami o kanale roboczym min. 2,8 mm. W zestawie strzykawka 20ml i zawór odcinający	20						
44	Szczoteczka jednorazowa do czyszczenia końcówki videoduodenoskopu TJF-Q180V	1000						
45	Balon jednorazowego użytku, sterylny na głowicę endoskopu ultrasonograficznego.	100						
46	Aplikator wielorazowego użytku do zakładania balonu na głowicę endoskopu ultrasonograficznego	2						

47	Jednorazowa proteza samorozprężalna do dróg żółciowych pokryta silikonem na całej długości. Średnica protezy 12 i 14 mm, średnica kołnierzy 24mm, długość robocza 20 i 30 mm, długość całkowita odpowiednio 30 i 40 mm, posiada 1 laso do repozycjonowania; długość aplikatora 180cm, średnica aplikatora 3,47mm (10,5Fr), 9 złotych znaczników: po 3 na kołnierzach, 3 w części środkowej; z systemem kontroli punktu, po przekroczeniu, którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze	18						
48	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 10,2 Fr (3,4mm). Proteza kompatybilna z przewodnicą 0,035 cala; posiada 14 złotych znaczników: po 4 na kołnierzach, 4 w części środkowej i 2 na listkach; proteza usuwalna, 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						
49	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 laso 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 przewodnicą 0,035 cala; posiada 12 złotych znaczników: po 4 na kołnierzach, 4 w części środkowej; proteza usuwalna; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze	20						
50	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	10						

51	Proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, niepowlekana, wykonana z nityny; wprowadzana przez endoskop; do protezowania równoległego; 12 złotych znaczników radiologicznych: 4 na kołnierzach i 4 na środku protezy; długość całkowita 40, 60, 80, 100 i 120mm, średnica 6 i 8mm; aplikator o długości 180 cm, śr. 2,0mm/5.9 Fr. Dobra widoczność fluoroskopowa; do stosowania z prowadnicą 0,025";	10						
52	Jednorazowa proteza samorozprężalna do dróg żółciowych niepokrywana przeznaczona do leczenia zwężeń wnęki wątroby; długość 60, 80, 100 i 120mm, średnica 8mm; średnica kołnierzy 11,5mm aplikator o długości 180cm i średnicy 2,33mm/7Fr	10						
				<u>RAZEM</u>				

PAKIET Nr. 6 NARZĘDZIA DO REKTOSKOPII

Lp	Nazwa/opis	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Podatek VAT	Producent
1	Kleszczyki rektoskopowe wielorazowe	2						
2	Kleszczyki specjalne do ciał obcych	2						
3	Chwytyki do wyciągania polipów	2						
4	Sondy argonowe wielorazowe giętkie współpracujące z diatermią EMED	20						
				RAZEM				

PAKIET Nr. 7 USTNIKI ENDOSKOPOWE

Lp	Nazwa/opis	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Podatek VAT	Producent
1	Jednorazowy ustnik do endoskopii górnego odcinka przewodu pokarmowego wyposażony w gumkę zapobiegającą bezwiedniemu lub celowemu usunięciu, gumka musi obejmować cały obwód szyi lub głowy i mieć regulowaną długość, ustnik nie może zwierać lateksu	8000						
2	Jednorazowy ustnik do endoskopii górnego odcinka przewodu pokarmowego wyposażony w gumkę zapobiegającą bezwiedniemu lub celowemu usunięciu, gumka musi obejmować cały obwód szyi lub głowy i mieć regulowaną długość, ustnik nie może zwierać lateksu, wyposażony w podłączenie do tlenu	1000						
					<u>RAZEM</u>			

PAKIET Nr. 8 ELEKTRODA BIERNA JEDNORAZOWA

Lp	Nazwa/opis	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Podatek VAT	Producent
1	Elektroda bierna, jednorazowa, dzielona, z niezależnym pierścieniem potencjału o powierzchni maksymalnej 120 cm ² , współpracująca z diatermią ESG100 i EMED	3000						
				RAZEM				

.....
(pieczęć Wykonawcy)

.....
(miejsowość i data)

O F E R T A
DLA
SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA
ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego na
„Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych” – Zp/10/PN-9/19

informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

.....

2. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

.....

REGON: NIP:

Numer telefonu Numer teleksu /fax

e-mail.....

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem :

T / N

3. Oferujemy dostawę towaru o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SIWZ, zgodnie formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty za wynagrodzeniem w kwocie:

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

„netto” PLN, (słownie:

..... złotych),

podatek VAT – %: PLN,

„brutto” PLN, (słownie:

..... złotych).

4. Gwarantujemy dniowy termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących (*maksymalny termin dostawy dla zamówień bieżących 5 dni*).

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

1.
2.
3.

(rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

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

**niepotrzebne skreślić*

UMOWA Nr Zp/10/PN-9/19

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych**” ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu r., nr ogłoszenia
2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikiem stanowi integralną część umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa (pakiet nr) wyszczególnionych w ofercie przetargowej z dnia, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:) + VAT w należnej wysokości.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o którym mowa w § 2 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego faxem lub e-mailem.

§ 4

1. Towar, o którym mowa w § 2 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie towar posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku oraz minimalny 12 – miesięczny okres ważności od daty dostawy.
3. Wykonawca **gwarantuje/ nie gwarantuje*** dostawy przedmiotu zamówienia również w dni ustawowo wolne od pracy.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy w terminie:

a) dla zamówień bieżących – do dni,

b) dla zamówień na cito - do 48 godzin

5. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 4 pkt a i b, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.
6. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 5 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień zwłoki zgodnie z § 8 umowy.
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury za pośrednictwem faxu potwierdzonego pisemnie.
8. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego towaru i gwarantuje jego wymianę na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.

§ 5

1. Za dostarczony towar Wykonawca będzie wystawiał faktury w języku polskim według cen jednostkowych ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. Poszczególne faktury wystawiane będą na **dany pakiet przetargowy z podaniem numeru umowy przetargowej oraz numeru pakietu.**
3. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.

§ 6

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony towar zgodnie z fakturą, w terminie **60** dni od daty dostarczenia towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
2. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -
3. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.
4. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT.

§ 7

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1) 0,2 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na cito”.
 - 2) 10 % wartości umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia (24 miesiące).
2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
3. W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.
4. Zamawiający dopuszcza zmianę cen o których mowa w § 2 ust. 1 tylko i wyłącznie w ściśle uzasadnionych przypadkach, tj. w przypadku zmiany:
 - stawki podatku od towarów i usług,
 - wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz.U.2018, poz. 2177),
 - zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,
 - zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U.2018, poz. 2215),
 - zmiany korzystnej dla Zamawiającego.

jeżeli w/w zmiany będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje zmianę umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145, 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 12

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - 1) Kodeksu Cywilnego
 - 2) Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986)
2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 13

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 14

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: Dz.U. UE S numer [], data [], strona [], Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][]/S [][][]-[][][][][][][][]

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

Tożsamość zamawiającego³	Odpowiedź:
Nazwa:	Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	„Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych”
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	Zp/10/PN-9/19
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.	[] []

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

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

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

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

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

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [.....]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
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:	a) [.....]

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.
⁷ Por. *zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.*

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

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

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

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

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

<p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p> <p>c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.</p>	<p>[]</p>

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

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

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

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

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

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

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

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

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

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;

korupcja¹⁴;

i

■

i

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁸.

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
Jeżeli tak , proszę podać 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

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

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

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

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

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

¹⁸ ■, **zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1)**.

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („ samooczyszczenie ”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli taki	[.....]



Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: 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:	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....]	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]	

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

Informacje dotyczące ewentualnej nietytułalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
---	-------------------

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

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

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁶?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych²⁷; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak:</p> <p>– 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 gospodarczej²⁸.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....] – [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>czy zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>

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

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

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

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

<p>ikonflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>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:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

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

<p>Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

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

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	

A: KOMPETENCJE

Kompetencje	Odpowiedź
<p>1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy³²: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}</p>
<p>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:</p>	<p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}</p>

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
<p>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 następujący³³ (-): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>{liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obróć 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</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>{liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p>

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.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczalne w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

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

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Zdolność techniczna i zawodowa		Odpowiedź:			
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowolającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <p>Roboty budowlane: [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>				
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p>				
		Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy

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

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

<p>W okresie odniesienia³⁹ 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 prywatnych⁴⁰:</p>	<table border="1"> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴¹, 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:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>				
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>				
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>				
<p>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 kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>				
<p>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:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>				
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>				
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]</p>				

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

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

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

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.

9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: 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:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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 instytucje 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:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

zaświadczenia o norm zapewniania jakości	
Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
zaświadczenia o systemów lub norm zarządzania środowiskowego	
Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	

⁴³

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

	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>{.....}{.....}{.....}</p>
--	---

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

<p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[...]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[...][...][...]⁴⁶</p>
---	---

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd. Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

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

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

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

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

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

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

.....
(pieczęć Wykonawcy)

.....
(miejscowość i data)

OŚWIADCZENIE

Przystępując do udziału w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endoskopowych**” – Zp/10/PN-9/19, niniejszym **oświadczamy, iż nie orzeczono wobec nas tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne**, na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 22 Pzp.

.....
(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

Załącznik nr 6 do SIWZ

.....
(pieczęć Wykonawcy)

.....
(miejsowość i data)

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

.....
(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

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

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

§ 1 Informacje ogólne

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między zamawiającym, a wykonawcami odbywa się przy użyciu platformazakupowa.pl, chyba że w Ogłoszeniu o zamówieniu, specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) lub zaproszeniu do składania ofert stwierdzono inaczej.
2. Link do postępowania dostępny jest na stronie operatora platformazakupowa.pl oraz Profilu Nabywcy zamawiającego¹.
3. Zamawiający w zakresie:
 - 3.1. pytań technicznych związanych z działaniem systemu prosi o kontakt z Centrum Wsparcia Klienta platformazakupowa.pl pod numer 22 101 02 02, cwk@platformazakupowa.pl.
 - 3.2. pytań merytorycznych wyznaczył osoby, do których kontakt umieszczono w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.
4. Wymagania techniczne i organizacyjne opisane zostały w Regulaminie platformazakupowa.pl, który jest uzupełnieniem niniejszej Instrukcji.
5. Występuje limit objętości plików lub spakowanych folderów w zakresie całej oferty lub wniosku do **1 GB** przy maksymalnej ilości **20 plików lub spakowanych folderów** (pliki można spakować zgodnie z ust. 7).
6. Przy dużych plikach kluczowe jest łącze Internetowe i dostępna przepustowość łącza² oraz zaplanowanie złożenia oferty z wyprzedzeniem minimum 24h, aby zdążyć w terminie złożenia oferty.
7. W przypadku większych plików zalecamy skorzystać z instrukcji pakowania plików dzieląc je na mniejsze paczki po np. 75 MB każda.
8. Za datę przekazania oferty lub wniosków przyjmuje się datę ich przekazania w systemie wraz z wgraniem paczki w formacie XML w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "**Złóż ofertę**" i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.

§ 2 Złożenie oferty lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

1. Wykonawca składa ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, za pośrednictwem **Formularzu składania oferty lub wniosku** dostępnego na platformazakupowa.pl w konkretnym postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego.
2. Jeżeli zamawiający w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert nie zaznaczył inaczej wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa³ w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu

¹Będąc na stronie danego postępowania kliknij w link z logo zamawiającego na stronie dot. postępowania. Jeśli link jest aktywny to oznacza, że zamawiający posiada Profil nabywcy.

²Proces przeciwny do pobierania danych, polegający na wysyłaniu w tym przypadku plików z komputera użytkownika do systemu platformazakupowa.pl.

³Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony

nieuczciwej konkurencji, które wykonawca zastrzeże jako tajemnicę

- przedsiębiorstwa, powinny zostać załączone w osobnym miejscu w kroku 1 składania oferty przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa.
3. Zaleca się, aby każdy dokument zawierający tajemnicę przedsiębiorstwa został zamieszczony w odrębnym pliku.
 4. Do oferty lub wniosku należy dołączyć wszystkie wymagane w Ogłoszeniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert dokumenty - w tym np. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej.
 5. Po wypełnieniu **Formularzu składania oferty lub wniosku** i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk **“Przejdź do podsumowania”**
 6. Oferta oraz wniosek składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem. W procesie składania oferty lub wniosku na platformie taki podpis wykonawca może złożyć:
 - 6.1. bezpośrednio na dokumencie przesłanym do systemu⁴ lub/i
 - 6.2. dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza składania oferty lub wniosku** (po kliknięciu w przycisk „Przejdź do podsumowania”).
 7. Ścieżka dla złożenia podpisu kwalifikowanego na **każdym dokumencie osobno**:
 - 7.1. Podpisz plik, który zamierzasz dołączyć do oferty lub wniosku kwalifikowanym podpisem elektronicznym,
 - 7.2. Następnie w drugim kroku składania oferty lub wniosku należy:
 - 7.2.1. sprawdzić poprawność złożonej oferty lub wniosku oraz załączonych plików,
 - 7.2.2. pobrać plik w formacie XML,
 - 7.2.3. po wgraniu XML bez podpisu system dokona wstępnej analizy i wyświetli informację⁵ o błędzie,
 - 7.2.4. Informację o tym, czy plik XML został podpisany prawidłowo lub nie należy traktować jako weryfikację pomocniczą, gdyż to zamawiający przeprowadzi proces badania ofert w postępowaniu,
 - 7.2.5. **Pliku XML nie należy modyfikować ani zmieniać, gdyż służy on do celów dowodowych,**
 - 7.2.6. Przyczyny błędnej walidacji podpisu mogą być następujące:
 - 7.2.6.1. brak podpisu na dokumencie XML,
 - 7.2.6.2. podpis kwalifikowany utracił ważność,
 - 7.2.6.3. niewłaściwy formatu podpisu,
 - 7.2.6.4. użycie podpisu niekwalifikowanego,
 - 7.2.6.5. zmodyfikowano plik XML,
 - 7.2.6.6. załączenie przez wykonawcę niewłaściwego pliku XML.

do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności.

⁴Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych.

⁵Jeżeli w danym momencie usługa API identyfikacji kwalifikowanego podpisu elektronicznego nie działa to system wyświetli stosowny komunikat. Brak tej usługi nie powoduje niemożliwości złożenia oferty, a jedynie system nie jest w stanie dokonać dodatkowej weryfikacji składanej oferty.

7.2.7. niezależnie od wyświetlonego komunikatu możesz kliknąć przycisk

- Złóż ofertę, aby zakończyć etap składania oferty, tylko upewnij się, czy błąd nie jest spowodowany błędami 7.2.6 (plik ze skrótami załączników wgrywasz dla celów dowodowych),
- 7.2.8. następnie system zaszyfruje ofertę lub wniosek wykonawcy, tak by ta była niedostępna dla zamawiającego do terminu otwarcia ofert lub złożenia wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,
 - 7.2.9. ostatnim krokiem jest wyświetlenie się komunikatu i przesłanie wiadomości email z platformazakupowa.pl z informacją na temat złożonej oferty lub wniosku⁶,
 - 7.2.10. w celach odwoławczych z uwagi na zaszyfrowanie oferty na platformazakupowa.pl wykonawca powinien przechowywać kopię swojej oferty lub wniosku wraz z pobranym plikiem XML na swoim komputerze.
8. Ścieżka dla złożenia podpisu kwalifikowanego na całej paczce XML:
- 8.1. Dołącz w kroku pierwszym pliki do oferty lub wniosku,
 - 8.2. Następnie w drugim kroku składania oferty należy:
 - 8.2.1. sprawdzić poprawność złożonej oferty lub wniosku oraz załączonych plików,
 - 8.2.2. pobrać plik w formacie XML,
 - 8.2.3. wykonawca wgrywa plik zawierający podpis pobranej oferty lub wniosku XML opatrzony kwalifikowanym podpisem lub kwalifikowanymi podpisami w formacie XAdES (XAdES)⁸,
 - 8.2.4. Jeżeli plik XML został opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym i podpis ten jest ważny wyświetli się komunikat potwierdzający prawidłowości podpisu wraz z informacją o osobie podpisującej,
 - 8.2.5. Gdy plik nie został opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym to w takiej sytuacji system wyświetli informację o błędzie (braku podpisu, braku ważnego podpisu lub modyfikacji pobranego pliku XML),

⁶Uwaga! W przypadku składania kolejnej oferty i wycofaniu poprzedniej, jeżeli użytkownik nie jest zalogowany to do jego identyfikacji potrzebne jest kliknięcie w mail potwierdzający wycofanie złożonej oferty. W link ten należy kliknąć do czasu przewidzianego na składanie ofert. Kliknięcie linku po terminie sprawi, że straci on ważność.

⁷XAdES (XML Advanced Electronic Signatures) - format kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

⁸Ofertę można podpisać w innym formacie, jednak system tego formatu nie zweryfikuje, a zrobi to zamawiający. Formaty podpisu ETSI TS 103 171 / ETSI EN 319 132 - XAdES, ETSI TS 103 172 / ETSI EN 319 142 - PAdES, ETSI TS 103 173 / ETSI EN 319 122 - CAdES, ETSI TS 103 174 - ASiC. Akty prawne dot. podpisu elektronicznego:

1. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 910/2014 z dnia 23 lipca 2014 r. w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym oraz uchylające dyrektywę 1999/93/WE (eIDAS),
2. Ustawa z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej,
3. Rozporządzenia Ministra Cyfryzacji z dnia 5 października 2016 r. w sprawie krajowej infrastruktury zaufania.

8.2.6. Informację o tym, czy plik XML został podpisany prawidłowo lub nie

należy traktować jako weryfikację pomocniczą, gdyż to zamawiający przeprowadzi proces badania ofert w postępowaniu,

8.2.7. Pliku XLM nie należy modyfikować ani zmieniać, gdyż służy on do celów dowodowych,

8.2.8. Przyczyny błędnej walidacji podpisu mogą być następujące:

8.2.8.1. brak podpisu na dokumencie XML,

8.2.8.2. podpis kwalifikowany utracił ważność,

8.2.8.3. niewłaściwy formatu podpisu,

8.2.8.4. użycie podpisu niekwalifikowanego,

8.2.8.5. zmodyfikowano plik XML,

8.2.8.6. załączenie przez wykonawcę niewłaściwego pliku XML.

8.2.9. niezależnie od wyświetlonego komunikatu możesz kliknąć przycisk **Złóż ofertę**, aby zakończyć etap składania oferty, tylko upewnij się, czy błąd nie jest spowodowany błędami 8.2.7 i 8.2.8 (plik ze skrótami załączników wraz z podpisem wgrywasz dla celów dowodowych),

8.2.10. następnie system zaszyfruje ofertę wykonawcy, tak by ta była niedostępna dla zamawiającego do terminu otwarcia ofert lub złożenia wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

8.2.11. ostatnim krokiem jest wyświetlenie się komunikatu i przesłanie wiadomości e-mail z platformazakupowa.pl z informacją na temat złożonej oferty lub wniosku⁹,

8.2.12. w celach odwoławczych z uwagi na zaszyfrowanie oferty na platformazakupowa.pl wykonawca powinien przechowywać kopię swojej oferty wraz z pobranym i podpisanym plikiem XML na swoim komputerze.

9. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę lub wniosek za pośrednictwem **Formularza składania oferty lub wniosku**.
10. Z uwagi na to, że oferta lub wniosek wykonawcy są zaszyfrowane nie można ich edytować. Przez zmianę oferty lub wniosku rozumie się złożenie nowej oferty i wycofanie poprzedniej, jednak należy to zrobić przed upływem terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu.
11. Złożenie nowej oferty lub wniosku i wycofanie poprzedniej w postępowaniu w którym zamawiający dopuszcza złożenie tylko jednej oferty lub wniosku przed upływem terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu powoduje wycofanie oferty poprzednio złożonej.
12. Jeśli wykonawca składający ofertę lub wniosek jest zautoryzowany (**zalogowany**), to wycofanie oferty lub wniosku następuje od razu po złożeniu nowej oferty.
13. Jeżeli oferta lub wniosek składana jest przez niezautoryzowanego wykonawcę (niezalogowany lub nieposiadający konta) to wycofanie oferty musi być przez niego potwierdzone:

⁹ Uwaga! W przypadku składania kolejnej oferty i wycofaniu poprzedniej, jeżeli użytkownik nie jest zalogowany to do jego identyfikacji potrzebne jest kliknięcie w mail potwierdzający wycofanie złożonej oferty. W link ten należy kliknąć do czasu przewidzianego na składanie ofert. Kliknięcie linku po terminie sprawi, że straci on ważność.

13.1. przez kliknięcie w link wysłany w wiadomości email, który musi być zgodny z

- adres email podanym podczas pierwotnego składania oferty lub
- 13.2. zalogowanie i kliknięcie w przycisk **Potwierdź ofertę**.
14. Potwierdzeniem wycofania oferty lub wniosku w przypadku ust. 13.1 jest data kliknięcia w przycisk **Wycofaj ofertę** i potwierdzenie tej akcji.
15. Wycofanie oferty lub wniosku możliwe jest do zakończeniu terminu składania ofert lub wniosków w postępowaniu.
16. Wycofanie złożonej oferty powoduje, że zamawiający nie będzie miał możliwości zapoznania się z nią po upływie terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu.
17. Wykonawca po upływie terminu składania ofert nie może dokonać zmiany złożonej oferty lub wniosku.
18. Wykonawca może złożyć ofertę lub wniosek po terminie składania ofert lub wniosku poprzez kliknięcie przycisku **“Odblokuj formularz”**.
19. Po złożeniu oferty lub wniosku wykonawca otrzymuje automatyczny komunikat dotyczący tego, że oferta została złożona po terminie.

§ 3 Sposób komunikowania się Zamawiającego z wykonawcami (nie dotyczy składania ofert i wniosków)

1. Jeżeli w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert nie zapisano inaczej to komunikacja w postępowaniu w szczególności składanie dokumentów, oświadczeń, wniosków (innych niż wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu), zawiadomień, zapytań oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza **Wyślij wiadomość**.
2. Niniejszy § 3 nie dotyczy składania ofert i wniosków, gdyż wiadomości nie są szyfrowane.
3. Komunikacja poprzez **Wyślij wiadomość** umożliwia dodanie do treści wysyłanej wiadomości plików lub spakowanego katalogu (załączników). Występuje limit objętość plików lub spakowanego katalogu w zakresie całej wiadomości do 1 GB przy maksymalnej ilości 20 plików lub spakowanych katalogów.
4. W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku niedziałania platformazakupowa.pl zamawiający może również komunikować się z wykonawcami za pomocą innych form komunikacji określonych w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.
5. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez wykonawcę za pośrednictwem przycisku **Wyślij wiadomość** jako załączniki¹⁰.

¹⁰Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

6. Wykonawca otrzyma powiadomienia tj. wiadomość email dotyczące komunikatów w

sytuacji gdy zamawiający opublikuje informacje publiczne lub spersonalizowaną wiadomość zwaną prywatną korespondencją.

7. Warunkiem otrzymania powiadomień systemowych platformazakupowa.pl zgodnie z ust. 6 jest wcześniejsze poinformowanie przez zamawiającego o postępowaniu, złożenie oferty lub wniosku jak i wystosowanie wiadomości przez wykonawcę w obrębie postępowania, na którą otrzyma odpowiedź.
8. Za datę przekazania składanych dokumentów, oświadczeń, wniosków (innych niż wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu), zawiadomień, zapytań oraz przekazywanie informacji uznaje się kliknięcie przycisku **Wyślij wiadomość** po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.

§ 4 Otwarcie ofert

Otwarcie ofert jest sprecyzowane w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.