

ZATWIERDZAM:

p.o. Dyrektor Szpitala

Adriana Tomusiak

07.12.2021r.

Zp/62/PN-62/21

**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ POWYŻEJ 214 000 EURO**

zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych zwanej dalej pzp. (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.)

Informacje ogólneTryb udzielenia 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 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 z późn.zm.) (**dalej, jako Pzp**).

- Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej. Link do postępowania dostępny jest na Profilu Nabywcy Zamawiającego: https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych oraz na stronie internetowej Zamawiającego: bip.zdrowie.walbrzych.pl
- Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych oraz na stronie internetowej Zamawiającego: bip.zdrowie.walbrzych.pl.
- 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 o udzieleniu zamówienia oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1, składa się, pod rygorem nieważności w formie elektronicznej (Ustawa Pzp, art. 63 ust. 1).

I. Przedmiot zamówienia**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki****Liczba pakietów – 74****Pakiet nr 1 – Cewnik do obrazowania wewnątrznaczyniowego OCT****Pakiet nr 2 - Stengraft obwodowy****Pakiet nr 3 - Sprzęt dodatkowy****Pakiet nr 4 - Sprzęt drobny****Pakiet nr 5 – Cewnik do wsparcia i przedłużenia cewnika prowadzącego****Pakiet nr 6 – Introducer zbrojony długi****Pakiet nr 7 – Mikrocewnik do tętnic wieńcowych****Pakiet nr 8 – Wkłady do strzykawki automatycznej****Pakiet nr 9 – Cewnik balonowy do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej****Pakiet nr 10 - Cewnik do pomiarów FFR****Pakiet nr 11 - HD IVUS System****Pakiet nr 12 - Zestaw transradialny****Pakiet nr 13 - Stent typu DES chromowo-kobaltowy uwalniający sirolimus z polimeru przedłużonej degradacji**

- Pakiet nr 14** - Balon tnący
- Pakiet nr 15** - Prowadnik pomiarowy do pomiaru cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia oraz najem urządzenia pomiarowego do określenia cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia
- Pakiet nr 16** - Cewniki diagnostyczne
- Pakiet nr 17** - Stent uwalniający Sirolimus
- Pakiet nr 18** - Prowadniki interwencyjne
- Pakiet nr 19** - Cewnik prowadzący do koronaroplastyki - przeznaczony do zabiegów z dostępu promieniowego
- Pakiet nr 20** - Prowadnik zabiegowy
- Pakiet nr 21** - Stentgraft wieńcowy
- Pakiet nr 22** - Stenty lekowe
- Pakiet nr 23** - Stenty nerkowe rozprężane na balonie, kompatybilne z prowadnikiem 0,014”
- Pakiet nr 24** - Prowadnik specjalistyczny
- Pakiet nr 25** - Stent naczyniowy samorozprężalny
- Pakiet nr 26** - Cewniki balonowe kompatybilne z prowadnikiem 0,018” (SFA i BTK)
- Pakiet nr 27** - Cewnik – głowica do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej (IVUS)
- Pakiet nr 28** - Stenty samorozprężalne długie kompatybilne z prowadnikiem 0,018”
- Pakiet nr 29** - Stent rozprężalny na balonie obwodowy
- Pakiet nr 30** - Prowadnik do koronaroplastyki
- Pakiet nr 31** - Prowadnik do koronarografii
- Pakiet nr 32** - Cewnik prowadzący do koronaroplastyki
- Pakiet nr 33** - Urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego
- Pakiet nr 34** – Mikrocewnik wspierający
- Pakiet nr 35** – System stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru
- Pakiet nr 36** - Cewnik balonowy z powierzchnią pokrytą matrycą będącą mieszką paclitacselu i jopromidu
- Pakiet nr 37** – Cewnik prowadzący do PTCA dedykowany do techniki Child in Mother
- Pakiet nr 38** - System do wykonywania aterekтомii rotacyjnej
- Pakiet nr 39** – Pętle do usuwania ciał obcych
- Pakiet nr 40** – Prowadniki FFR
- Pakiet nr 41** – Cewnik CTO do powrotu do światła naczynia
- Pakiet nr 42** – System do aspiracji skrzeplin
- Pakiet nr 43** – Cewnik do trombektomii aspiracyjnej
- Pakiet nr 44** - Introducer zbrojony
- Pakiet nr 45** - Introducer zbrojony
- Pakiet nr 46** - Cewnik balonowy do zmian kompleksowych w tym krętych i zwapniałych
- Pakiet nr 47** - Cewniki balonowe NC do PCI
- Pakiet nr 48** - Stent samorozprężalny do t.udowych i podkolanowych
- Pakiet nr 49** - Cewniki balonowe kompatybilne z prowadnikiem 0,035”
- Pakiet nr 50** - Introducer zbrojony
- Pakiet nr 51** - Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego
- Pakiet nr 52** - Zestawy do zabiegów endowaskularnych
- Pakiet nr 53** - Mikrocewnik zbrojony OTW
- Pakiet nr 54** - Cewniki balonowe s.c.
- Pakiet nr 55** - Cewniki balonowe n.c.
- Pakiet nr 56** – Zestawy do sprzętu jednorazowego do wstrzykiwacza ACIST
- Pakiet nr 57** - Cewniki balonowe obwodowe
- Pakiet nr 58** - System do wykonywania zabiegów litotrypsji w naczyniach wieńcowych i obwodowych
- Pakiet nr 59** - Zamykacz naczyniowy
- Pakiet nr 60** - Mechaniczny cewnik do trombektomii
- Pakiet nr 61** - Mikrocewnik do CTO
- Pakiet nr 62** - Mikrocewnik do CTO
- Pakiet nr 63** - Prowadniki specjalistyczne do angioplastyki
- Pakiet nr 64** - Prowadniki do rekanalizacji przewlekłych okluzji
- Pakiet nr 65** - Prowadniki specjalnego przeznaczenia przy zabiegach CTO
- Pakiet nr 66** - Cewnik do pomiaru FFR

- Pakiet nr 67** - Cewniki balonowe wysokociśnieniowe
- Pakiet nr 68** - Inflator wysokociśnieniowy
- Pakiet nr 69** - Opatrunek jednorazowy uciskowy - dostęp promieniowy
- Pakiet nr 70** – Cewnik prowadzący do PCI z dostępu promieniowego
- Pakiet nr 71** - Cewnik do embolektomii
- Pakiet nr 72** - Stent do tętnic szyjnych
- Pakiet nr 73** - Prowadnik do PCI
- Pakiet nr 74** - Cewniki balonowe ze strzykawka ciśnieniową

Główny kod CPV: 33111710-1– wyroby do angiografii

Dodatkowe kody CPV: 33111730-7 – wyroby do angioplastyki

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

Przedmiotem zamówienia są dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia nie mniej jednak niż do: 50% dla pakietów nr 1-74 zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SWZ.

Projekt umowy stanowi załączniki nr 3a, 3b, 3c, 3d, 3e do SWZ.

Oświadczenie dotyczące braku podstaw do wykluczenia oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp (JEDZ) stanowi załącznik nr 4 do SWZ.

Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania oraz oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej stanowi załącznik nr 5 i 6 do SWZ.

Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia składane na podstawie art.117 ust.4 ustawy Pzp (Konsorcjum oraz Spółki Cywilne) - stanowi załącznik nr 7 do SWZ – jeżeli dotyczy.

Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby składane na podstawie art. 118 ust. 3 ustawy Pzp stanowi załącznik nr 8 do SWZ – jeżeli dotyczy.

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. z 2020r. poz. 186 z późn. zm.) - stanowi załącznik nr 9 do SWZ.

Szczegółowa Instrukcja dla wykonawców platformazakupowa.pl wraz z Regulaminem platformazakupowa.pl dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty, oraz informacji o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej stanowi załącznik nr 10 i 10a do SWZ.

Zamawiający może zastosować procedurę o której mowa w art. 139 ust. 1 Pzp.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – maksymalna ilość pakietów na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy – 74 pakiety.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Zamawiający żąda przedmiotowych środków dowodowych.

Zamawiający żąda podmiotowych środków dowodowych.

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

Zamawiający nie przewiduje innego sposobu komunikowania się z Wykonawcami niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, z uwzględnieniem art. 65 ust. 1 pkt 4 Pzp.

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem przypadku opisanego w art. 261 Pzp.

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 455 ust. 2 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 ADMINISTRATORA

Na podstawie art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. 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 osobowych) Dz. U. UE. L. 2016.119.1 z dnia 4 maja 2016r., dalej jako „RODO” informujemy, że:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych przetwarzanych w związku z przeprowadzaniem postępowania o udzielenie zamówienia na „Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki” - Zp/62/PN-62/21 jest Specjalistyczny Szpital im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, telefon 74/6489600, e-mail: sekretariat@zdrowie.walbrzych.pl
2. Informujemy, że Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych Osobowych (IODO), kontakt możliwy jest za pośrednictwem e-mail: iodo@zdrowie.walbrzych.pl, numer (74) 6489600 oraz osobę zastępującą IODO, kontakt za pośrednictwem e-mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, numer (74) 6489696 lub korespondencyjnie na adres Administratora.
3. Celem przetwarzania danych osobowych jest wypełnienie obowiązków prawnych ciążących na jednostkach sektora finansów publicznych, w tym na podmiocie leczniczym, w zakresie **przeprowadzania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki - Zp/62/PN-62/21** na podstawie art. 4 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 6 ust. 1 lit. c. W wyjątkowych przypadkach w tym samym celu będziemy również przetwarzać dane osobowe dotyczące wyroków skazujących lub naruszeń prawa na podstawie art. 108 ust. 1 w związku z art. 124 pkt. 1 cytowanej wyżej ustawy. Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 10.
4. Dane przekazane przez Panią/Pana będą podlegały udostępnieniu następującym kategoriom odbiorców: organy władzy publicznej, organy ścigania, inne uprawnione podmioty, w zakresie i celach, gdy występują z żądaniem w oparciu o stosowną podstawę prawną w tym np. Krajowa Izba Odwoławcza, inne podmioty, które świadczą usługi na rzecz administratora np. podmiotom świadczącym obsługę prawną, podmiotom, z którymi administrator zawarł umowę przetwarzania danych w imieniu administratora, serwisanci lub Poczta Polska.
5. Administrator nie ma zamiaru przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
6. Dane osobowe, wynikające ze zgromadzonej dokumentacji zamówienia wraz z załącznikami, będą przechowywane przez okres 4 lat licząc od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia a w przypadku obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego powyżej 4 lat, przechowywana jest przez cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego. Jeżeli środki finansowe zostały pozyskane z funduszy europejskich wówczas taka dokumentacja będzie przechowywana przez okres wskazany w tych dokumentach przyznających te środki i mogą wynosić okresy dłuższe niż 4 lata. Po tym terminie dane będą protokolarnie niszczone.
7. Przysługuje Pani/Panu prawo dostępu do treści swoich danych oraz otrzymywania ich kopii, sprostowania (poprawiania) swoich danych osobowych, gdy są niezgodne ze stanem rzeczywistym. Prawo do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w

zakresie niezgodnym z ustawą Prawo zamówień publicznych, w tym nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników. Przysługuje również prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, o którym mowa w art. 18 ust. 1 „RODO”, nie może ono jednak ograniczać przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania.

8. Jeżeli Pani/Pan uzna, iż przetwarzanie danych narusza przepis „RODO” przysługuje prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (adres Urzędu Ochrony Danych Osobowych , ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa).
9. Podanie danych osobowych jest warunkiem koniecznym do przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub konkursu w oparciu o obowiązujące przepisy prawa. W przypadku ich niepodania nie będzie możliwości uczestniczenia w przedmiotowym zamówieniu lub konkursie.
10. Dane udostępnione przez Panią/Pana nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w rozumieniu podejmowania decyzji w indywidualnych przypadkach, które mogą wywołać określony skutek prawny, w tym w formie profilowania.

II. Miejsce realizacji zamówienia

Siedziba Zamawiającego.

III. Termin wykonania zamówienia

dla pakietów nr 1- 74 sukcesywnie przez okres **12** miesięcy od daty zawarcia umowy (wg potrzeb Zamawiającego);

IV. Wymagania od Wykonawców

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- a) nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 108 ust. 1 oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 i 4, ustawy Pzp,
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj. posiadają co najmniej dwie dostawy w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie wyrobów do angiografii lub wyrobów do angioplastyki.

V. Sposób oceny warunków udziału w postępowaniu

l.p.	Nazwa warunku	Sposób oceny warunku
1.	<p>Podmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu</p>	<p><u>Na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyższej oceniona zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy p.z.p.</u></p> <p>1. Oświadczenie dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu, składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp. (JEDZ)</p> <p>2. Posiadanie zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie świadczenia dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia - na podstawie wykazu dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, 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 lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy; tj. <u>wykonanie co najmniej dwóch dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie wyrobów do angiografii lub wyrobów do angioplastyki na kwotę:</u></p> <p>dla pakietu nr: 1 – 190 000,00zł, dla pakietu nr: 2 – 5 000,00zł, dla pakietu nr: 3 – 55 000,00zł, dla pakietu nr: 4 – 43 000,00zł, dla pakietu nr: 5 – 7 000,00zł, dla pakietu nr: 6 – 4 000,00zł, dla pakietu nr: 7 – 8 000,00 zł, dla pakietu nr: 8 – 25 000,00zł, dla pakietu nr: 9 – 65 000,00zł,</p>

		<p>dla pakietu nr: 10 – 235 000,00zł, dla pakietu nr: 11 – 137 000,00zł, dla pakietu nr: 12 – 583 000,00zł, dla pakietu nr: 13 – 48 000,00zł, dla pakietu nr: 14 – 8 000,00zł, dla pakietu nr: 15 – 164 000,00zł, dla pakietu nr: 16 – 56 000,00zł, dla pakietu nr: 17 – 32 000,00zł, dla pakietu nr: 18 – 22 000,00zł, dla pakietu nr: 19 – 15 000,00zł, dla pakietu nr: 20 – 19 000,00zł, dla pakietu nr: 21 – 9 000,00zł, dla pakietu nr: 22 – 34 000,00zł, dla pakietu nr: 23 – 7 000,00zł, dla pakietu nr: 24 – 22 000,00zł, dla pakietu nr: 25 – 135 000,00zł, dla pakietu nr: 26 – 24 000,00zł, dla pakietu nr: 27 – 258 000,00zł, dla pakietu nr: 28 – 21 000,00zł, dla pakietu nr: 29 – 15 000,00zł, dla pakietu nr: 30 – 126 000,00zł, dla pakietu nr: 31 – 18 000,00zł, dla pakietu nr: 32 – 83 000,00zł, dla pakietu nr: 33 – 160 000,00zł, dla pakietu nr: 34 – 15 000,00zł, dla pakietu nr: 35 – 475 000,00zł, dla pakietu nr: 36 – 88 000,00zł, dla pakietu nr: 37 – 7 000,00zł, dla pakietu nr: 38 – 54 000,00zł, dla pakietu nr: 39 – 5 000,00zł, dla pakietu nr: 40 – 100 000,00zł, dla pakietu nr: 41 – 29 000,00zł, dla pakietu nr: 42 – 12 000,00zł, dla pakietu nr: 43 – 12 000,00zł, dla pakietu nr: 44 – 35 000,00zł, dla pakietu nr: 45 – 5 000,00zł, dla pakietu nr: 46 – 118 000,00zł, dla pakietu nr: 47 – 118 000,00zł, dla pakietu nr: 48 – 23 000,00zł, dla pakietu nr: 49 – 32 000,00zł, dla pakietu nr: 50 – 6 000,00zł, dla pakietu nr: 51 – 39 000,00zł, dla pakietu nr: 52 – 745 000,00zł, dla pakietu nr: 53 – 19 000,00zł, dla pakietu nr: 54 – 16 000,00zł, dla pakietu nr: 55 – 16 000,00zł, dla pakietu nr: 56 – 47 000,00zł, dla pakietu nr: 57 – 46 000,00zł, dla pakietu nr: 58 – 405 000,00zł, dla pakietu nr: 59 – 108 000,00zł, dla pakietu nr: 60 – 35 000,00zł, dla pakietu nr: 61 – 4 000,00zł, dla pakietu nr: 62 – 8 000,00zł, dla pakietu nr: 63 – 100 000,00zł, dla pakietu nr: 64 – 15 000,00zł, dla pakietu nr: 65 – 10 000,00zł, dla pakietu nr: 66 – 65 000,00zł, dla pakietu nr: 67 – 22 000,00zł, dla pakietu nr: 68 – 5 000,00zł, dla pakietu nr: 69 – 10 000,00zł, dla pakietu nr: 70 – 85 000,00zł, dla pakietu nr: 71 – 2 000,00zł, dla pakietu nr: 72 – 16 000,00zł, dla pakietu nr: 73 – 44 000,00zł, dla pakietu nr: 74 – 69 000,00zł, każda z dostaw.</p>
2.	<p>Podmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie braku podstaw do</p>	<p><u>Na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy p.z.p.</u></p> <p>1. Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu zgodnie z art. 108 ust. 1 oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 i</p>

	<p>wykluczenia zgodnie z art. 108 ust. 1 oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 i 4</p>	<p>4 ustawy Pzp, składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp (JEDZ).</p> <p>2. Zaświadczenia właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;</p> <p>3. Zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;</p> <p>4. Odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;</p> <p>5. Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, – sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem; <p>6. Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji, d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy, <p>oraz</p> <p>oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (załącznik nr 5)</p> <p>7. Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1170), (załącznik nr 6 do SWZ)</p>
3.	<p>Przedmiotowe środki dowodowe</p>	<p>1. 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 zgodny z Załącznikiem nr 1 do SWZ.</p> <p>2. 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. z 2020r. poz. 186 z póź. zm.) - zał. nr 8 do SWZ.</p>

1. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w pkt. 2.5 tabeli – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym

wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w art. 108 ust 1 punkt 1 i 2 oraz art.108 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp;

2) zaświadczenia, o którym mowa w pkt. 2.3 tabeli, zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w art. 109 ust. 1 pkt. 1 Pzp. lub odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w pkt. 2.4 tabeli – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, o którym mowa w art.109 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,

b) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.

2. Dokument, o którym mowa w ust. 1 pkt 1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Dokumenty, o których mowa w ust. 1 pkt 2, powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 1, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt 1 i 4 ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Przepis ust. 2 stosuje się.

VI. Podmioty ubiegające się wspólnie o zamówienie (Konsorcjum, Spółka Cywilna)

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.

Do oferty wspólnej wykonawcy dołączają **pełnomocnictwo**.

Jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie, że nie podlegają wykluczeniu zgodnie z **art. 108 ust. 1 oraz art. 109 ust. 1 pkt 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.

W przypadku, o którym mowa w art. 117 ust. 2 i 3 ustawy Pzp wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 7 do SWZ.

VII. Wadium

Zamawiający nie wymaga wadium.

VIII. Pozostałe informacje

- Niniejsza specyfikacja oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty, pod rygorem odpowiedzialności odszkodowawczej.
- Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej specyfikacji.
- Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

Dodatkowe wyjaśnienia i informacje dotyczące zamówienia można otrzymać w godz. od 07: 00 do 14:35 pod wymienionymi niżej numerami telefonów,

Osobami uprawnionymi do kontaktowania się z Wykonawcami jest:

- w sprawach formalno- prawnych: Dorota Piekarz – Referent Administracyjny, tel. (74) 6489700, **e-mail: dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl** Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w tym składanie ofert, wymiana informacji oraz przekazywanie dokumentów lub oświadczeń odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 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.

W postępowaniu oferty, oświadczenia składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej tj. opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30.12.2020 r. (Dz. U z 2020 poz. 2452).

IX. Termin związania ofertą

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **13.04.2022r.**

X. Zawartość oferty

Oferta musi zawierać:

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Wypełniony wzór oferty wraz z formularzem cenowym – załącznik nr 1 i 2 do SWZ
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”: - Część V „Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji” - Część VI „Oświadczenia końcowe”. <i>Części i punkty których Zamawiający winien nie wypełniać zostały przez Zamawiającego wykreślone.</i>
3.	Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia składane na podstawie art.117 ust.4 ustawy Pzp - stanowi załącznik nr 7 do SWZ – złożyć jeżeli dotyczy Konsorcjum lub Spółki Cywilnej.
4.	Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby składane na podstawie art. 118 ust. 3 ustawy Pzp - stanowi załącznik nr 8 do SWZ – złożyć jeżeli dotyczy.
5.	Przedmiotowe środki dowodowe: 1. Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim - z <u>dokładnym wskazaniem</u> , którego pakietu dotyczy dany opis, fotografia (katalog). Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodny z Załącznikiem nr 1 do SWZ. 2. 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. z 2020r. poz. 186 z póź. zm.) - zał. nr 9 do SWZ.

Zwrot wykonawcom materiałów składanych wraz z ofertami zgodnie z art. 77.

1. Zamawiający zwraca wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich wniosek, złożone przez nich plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały.

2. Zamawiający zwraca wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego wniosek, złożone przez niego plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, o ile nie stanowią one załączników do umowy w sprawie zamówienia publicznego.

3. Zamawiający może zwrócić złożone przez wykonawcę plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, jeżeli wniosek, o którym mowa w ust. 1 i 2, nie został złożony w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego

albo unieważnienia postępowania.

Udostępnianie zasobów

Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.

Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.

Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa powyżej, potwierdza, że stosunek łączący wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa, w szczególności:

- 1) zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
- 2) sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia.

Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.

Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, odpowiada solidarnie z wykonawcą, który polega na jego sytuacji finansowej lub ekonomicznej, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów podmiot ten nie ponosi winy.

Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w art. 125 ust. 1, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby (JEDZ). Oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby podpisuje podmiot udostępniający zasoby lub jego pełnomocnik.

Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.

XI. Dokumenty do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 126 ust.1 ustawy p.z.p

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Odpis z właściwego rejestru - na podstawie odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem.
2.	Wykaz dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, 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 lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy; tj. <u>wykonanie co najmniej dwóch dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie wyrobów do angiografii lub</u>

wyrobów do angioplastyki na kwotę:

dla pakietu nr: 1 – 190 000,00zł,
dla pakietu nr: 2 – 5 000,00zł,
dla pakietu nr: 3 – 55 000,00zł,
dla pakietu nr: 4 – 43 000,00zł,
dla pakietu nr: 5 – 7 000,00zł,
dla pakietu nr: 6 – 4 000,00zł,
dla pakietu nr: 7 – 8 000,00 zł,
dla pakietu nr: 8 – 25 000,00zł,
dla pakietu nr: 9 – 65 000,00zł,
dla pakietu nr: 10 – 235 000,00zł,
dla pakietu nr: 11 – 137 000,00zł,
dla pakietu nr: 12 – 583 000,00zł,
dla pakietu nr: 13 – 48 000,00zł,
dla pakietu nr: 14 – 8 000,00zł,
dla pakietu nr: 15 – 164 000,00zł,
dla pakietu nr: 16 – 56 000,00zł,
dla pakietu nr: 17 – 32 000,00zł,
dla pakietu nr: 18 – 22 000,00zł,
dla pakietu nr: 19 – 15 000,00zł,
dla pakietu nr: 20 – 19 000,00zł,
dla pakietu nr: 21 – 9 000,00zł,
dla pakietu nr: 22 – 34 000,00zł,
dla pakietu nr: 23 – 7 000,00zł,
dla pakietu nr: 24 – 22 000,00zł,
dla pakietu nr: 25 – 135 000,00zł,
dla pakietu nr: 26 – 24 000,00zł,
dla pakietu nr: 27 – 258 000,00zł,
dla pakietu nr: 28 – 21 000,00zł,
dla pakietu nr: 29 – 15 000,00zł,
dla pakietu nr: 30 – 126 000,00zł,
dla pakietu nr: 31 – 18 000,00zł,
dla pakietu nr: 32 – 83 000,00zł,
dla pakietu nr: 33 – 160 000,00zł,
dla pakietu nr: 34 – 15 000,00zł,
dla pakietu nr: 35 – 475 000,00zł,
dla pakietu nr: 36 – 88 000,00zł,
dla pakietu nr: 37 – 7 000,00zł,
dla pakietu nr: 38 – 54 000,00zł,
dla pakietu nr: 39 – 5 000,00zł,
dla pakietu nr: 40 – 100 000,00zł,
dla pakietu nr: 41 – 29 000,00zł,
dla pakietu nr: 42 – 12 000,00zł,
dla pakietu nr: 43 – 12 000,00zł,
dla pakietu nr: 44 – 35 000,00zł,
dla pakietu nr: 45 – 5 000,00zł,
dla pakietu nr: 46 – 118 000,00zł,
dla pakietu nr: 47 – 118 000,00zł,
dla pakietu nr: 48 – 23 000,00zł,
dla pakietu nr: 49 – 32 000,00zł,
dla pakietu nr: 50 – 6 000,00zł,
dla pakietu nr: 51 – 39 000,00zł,
dla pakietu nr: 52 – 745 000,00zł,
dla pakietu nr: 53 – 19 000,00zł,
dla pakietu nr: 54 – 16 000,00zł,
dla pakietu nr: 55 – 16 000,00zł,
dla pakietu nr: 56 – 47 000,00zł,
dla pakietu nr: 57 – 46 000,00zł,
dla pakietu nr: 58 – 405 000,00zł,
dla pakietu nr: 59 – 108 000,00zł,
dla pakietu nr: 60 – 35 000,00zł,
dla pakietu nr: 61 – 4 000,00zł,
dla pakietu nr: 62 – 8 000,00zł,
dla pakietu nr: 63 – 100 000,00zł,
dla pakietu nr: 64 – 15 000,00zł,
dla pakietu nr: 65 – 10 000,00zł,
dla pakietu nr: 66 – 65 000,00zł,
dla pakietu nr: 67 – 22 000,00zł,
dla pakietu nr: 68 – 5 000,00zł,
dla pakietu nr: 69 – 10 000,00zł,
dla pakietu nr: 70 – 85 000,00zł,

	dla pakietu nr: 71 – 2 000,00zł, dla pakietu nr: 72 – 16 000,00zł, dla pakietu nr: 73 – 44 000,00zł, dla pakietu nr: 74 – 69 000,00zł, <u>każda z dostaw.</u>
3.	Zaświadczenia właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem.
4.	Zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem.
5.	Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie: a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, – sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem
6.	Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w: a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji, d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy, oraz oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o <u>braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej</u> w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (załącznik nr 5 do SWZ).
7.	Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1170) (załącznik nr 6 do SWZ)

XII. Sposób przygotowywania oferty

Formaty plików wykorzystywanych przez wykonawców powinny być zgodne z „Obwieszczeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 9 listopada 2017r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych”

1. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów : .pdf .doc .xls .xlsx .jpg (.jpeg) .rtf .odt **ze szczególnym wskazaniem na .pdf.**
2. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów : .zip .7Z
3. Wśród formatów powszechnych **a nie występujących** w Rozporządzeniu występują : .rar .gif .bmp .numbers .pages. **Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.**
4. Każdy z wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego wykonawcę.
5. Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
6. Wykonawcy zobowiązani są przedstawić ofertę zgodną z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia i ustawy Prawo zamówień publicznych.
7. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

8. Do przygotowania oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanego podpisu elektronicznego.
9. Oferta musi być sporządzona czytelnie, w języku polskim oraz podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
10. Do przygotowania oferty zaleca się wykorzystanie Formularza Oferty, którego wzór stanowi Załącznik nr 2 do SWZ. W przypadku, gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w formularzu ofertowym.
11. Do oferty należy dołączyć:
 - 11.1. Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik;
 - 11.2. Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
12. Oferta oraz oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu muszą być złożone w oryginale.
13. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (t.j. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym).
14. Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 § 2 ustawy z dnia 14 lutego 1991 r. - Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź też poprzez opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem elektronicznym mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upełnomocnionego.
15. Wykonawca składa wraz z ofertą przedmiotowe środki dowodowe wyszczególnione w Tabeli w pkt X Zawartość oferty.

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 wraz z Regulaminem platformazakupowa.pl** - Załącznik nr 10 i 10a do SWZ.

Wyjaśnienie treści SWZ

- Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.
- W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść Specyfikacji Warunków Zamówienia.
- W przypadku gdy zmiana treści SWZ jest istotna dla sporządzenia oferty lub wymaga od wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą treści SWZ i przygotowanie ofert, Zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na ich przygotowanie.
- Zamawiający poinformuje Wykonawców o przedłużonym terminie składania ofert przez zamieszczenie informacji na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Tajemnica przedsiębiorstwa

Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (zip). Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako

bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 pzp.

Uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych

1. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

2. Postanowień ust. 1 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

Uzupełnieniu podlegają wszystkie przedmiotowe środki dowodowe wymienione w pkt 3 Tabeli V. Sposób oceny warunków udziału w postępowaniu.

XIII. Sposób oraz termin składania ofert

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Sposób złożenia oferty opisany został w zał. nr 10 i 10a do SWZ.

2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia **14.01.2022r.**, do godz. **09:00.**

3. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

4. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.

5. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może wycofać złożonej oferty.

XIV. Termin otwarcia ofert

1) Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert tj. **14.01.2022r.** o godz. **09:30**, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert.

2) Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

3) Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:

- nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
- cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

4) W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.

5) Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Otwarcie ofert nastąpi zgodnie z informacją zawartą w formularzu składania ofert za pośrednictwem 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, przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń oraz dokonać poprawek oczywistych omyłek pisarskich, oczywistych omyłek rachunkowych w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona. Zamawiający odrzuci ofertę zawierającą błędy w obliczeniu ceny.

2) Ocenie będą podlegały wyłącznie oferty nie podlegające odrzuceniu.

- 3) W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
- 4) Jeżeli zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174, z późn. zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.
- 5) W ofercie, o której mowa w ust. 4, Wykonawca ma obowiązek:
 - poinformowania Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
- 6) Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertą w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
- 7) Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
- 8) W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 7, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
- 9) W odniesieniu do Wykonawców, którzy spełnili postawione warunki komisja dokona oceny ofert na podstawie następujących kryteriów:

dotyczy pakietów nr 1 - 74

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	60 %
2.	Czas uzupełnienia zużytego sprzętu od momentu jego wykorzystania: powyżej 2 do 3 dni- 40 pkt. 4 dni - 20 pkt. 5 dni - 0pkt.	40%

Sposób obliczenia punktów dla kryterium cena:

Każdy z pakietów będzie oceniany oddzielnie

Cena najniższa otrzymuje automatycznie 60 pkt.

Przeliczenie punktów dla oferty o wyższej cenie:

Cena najniższa z oferty a

$$\frac{\text{Cena wyższa z oferty ocenianej}}{\text{Cena najniższa z oferty a}} \times 60 \text{ pkt} = \text{ilość punktów dla oferty ocenianej o wyższej cenie}$$

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

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

- wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania, jeżeli są miejscami

wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację

- wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
- zamieści informację na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

12) Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została wybrana do podpisania w określonym terminie umowy, jednak nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej i nie później niż przed upływem terminu związania ofertą.

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

14) 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 3a, 3b, 3c, 3d, 3e – 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 IX ustawy Prawo zamówień publicznych.

Załączniki:

- a) Opis przedmiotu zamówienia - zał. nr 1 do SWZ
- b) Oferta - zał. nr 2 do SWZ
- c) Projekt umowy - zał. nr 3a, 3b, 3c, 3d, 3e do SWZ
- d) JEDZ - zał. nr 4 do SWZ
- e) Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji - zał. nr 5 i 6 do SWZ
- f) Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia składane na podstawie art.117 ust.4 ustawy Pzp (Konsorcjum oraz Spółki Cywilne) - stanowi załącznik nr 7 do SWZ
- g) Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby składane na podstawie art. 118 ust. 3 ustawy Pzp - stanowi załącznik nr 8 do SWZ
- h) 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. z 2020r. poz. 186 z póź. zm.) - stanowi załącznik nr 9 do SWZ.
- i) Instrukcja dla wykonawców wraz z Regulaminem platformazakupowa.pl - zał. nr 10 i 10a do SWZ

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Sporządziła: Dorota Piekarcz

nr tel.: 74/6489700

Pakiet nr 1 – Cewnik do obrazowania wewnątrznaczyniowego OCT

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1	CEWNIK DO OBRAZOWANIA WEWNĄTRZNACZYNIOWEG OCT	1szt.	100					
RAZEM :								

Cewnik współpracujący z konsolą do OCT:

Dostarcza światło podczerwone długości fali 1300nm

Wewnątrz sondy pojedyncze włókno światłowodowe średnicy 0,006” wraz z osadzoną na końcu soczewką i kanałem do przepłukiwania

Cewnik kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6 Fr

Kompatybilny z przewodnikiem 0.014”

Długość użytkowa sondy 135 cm

Długość odcinka Rx 17 mm

Shaft 2.7 Fr

Dostępne długości pasażu 0, 54 lub 75 mm

Sensor umieszczony 29 mm od wierzchołka dystalnego

Przepłukiwany kontrastem

Sonda pokryta warstwą hydrofilną

Marker dystalny 3 mm od TIP

Soczewka do obrazowania 23 mm od TIP

Marker środkowy bezpośrednio przed soczewką

Marker proksymalny 82 mm przed soczewką

Crossing profile 0.029”

W zestawie sterylna, teleskopowa osłona modułu sterującego, jednorazowa sonda i 3ml zakręcana strzykawka do przepłukiwania.

markery głębokości 90-100cm

Pakiet nr 2 - Stentgraft obwodowy

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1	Stentgraft obwodowy	szt.	2					
RAZEM :								

Stent wykonany ze stali nierdzewnej 316L, który znajduje się między dwiema warstwami e PTFE, kompatybilny z przewodnikiem 0,035", balon niepodatny OTW. System wprowadzania 80 i 135cm, dostępne średnice: 5,6,7,8,9,10 i 12 mm, dostępne długości: 16mm, 26mm, 37mm, 58mm (w zależności od średnicy). Kompatybilny z koszulką 6,7,8F (w zależności od średnicy). Ciśnienie nominalne dla wszystkich średnic 8 atm. RBP dla wszystkich średnic 12 atm.

Pakiet nr 3 - Sprzęt dodatkowy

L.P.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1.	Strzykawka wysokociśnieniowa z manometrem (inflator)	szt.	1000						
2.	Strzykawka wysokociśnieniowa z manometrem – typ pistoletowy	szt.	500						
3.	Opatrunek jednorazowy z punktowym uciskiem na miejsce nakłucia tętnicy promieniowej	szt.	1000						
4.	Opaska do ucisku tętnicy promieniowej po nakłuciu „typu zegarek”	szt.	500						
5.	Opaska do ucisku zewnętrznego na pachwinę	szt.	10						
6.	Y- Konektor push-клик	szt.	1500						
RAZEM:									

Wymagane parametry:

Ad.1

- Dostępna pojemność 20 ml i 30 ml
- Generowane ciśnienie od 0 do 30 atm,
- Tarcza manometru wykonana z fluorescencyjnego materiału zapewniającego widoczność w całkowitej ciemni do 1 godziny
- Strzykawka wyposażona w przewód wysokociśnieniowy w zestawie z kranikiem trójdrożnym
- Łatwość obsługi (mechanizm blokujący po obu stronach urządzenia)

Ad. 2

- Pojemność 20 ml
- Generowane ciśnienie od 0 do 30 atm,
- Tarcza manometru wykonana z fluorescencyjnego materiału zapewniającego widoczność w całkowitej ciemni do 1 godziny
- Strzykawka wyposażona w przewód wysokociśnieniowy w zestawie z kranikiem trójdrożnym

- Ergonomiczna pistoletowa rękojeść, łatwa i wygodna w obsłudze

Ad. 3

- Komora uciskowa wypełniona powietrzem ściśle kontrolowana siłą ucisku przez dopełnienie komory powietrzem lub upuszczenie powietrza z komory za pomocą strzykawki,
- Strzykawka wyposażona w system precyzyjnego zmniejszania ciśnienia w balonach 2ml
- Strzykawka wyposażona w luer- lok zapewniający stabilne połączenie z drenem doprowadzającym powietrze do balonów
- Transparentny materiał pozwala na obserwację uciskanego miejsca i bezpieczną kontrolę hemostazy
- Opaska zawierająca dwa balony: pierwszy podtrzymujący ciśnienie ponad miejscem nakłucia, drugi balon utrzymuje pierwszy we właściwej pozycji
- Czas utrzymania min. 2 godziny
- Dostępna w rozmiarach 24 cm, 27 cm, 29 cm

Ad. 4

- Element uciskający wykonany z silikonu wysokiej elastyczności oraz transparentnej barwie umożliwiającej obserwację uciskanego miejsca
- Regulacja siły ucisku za pomocą pokrętła
- Ucisk nie blokuje odpływu żylnego(anatomiczny kształt)
- Ucisk wyskalowany 0-20 N (skala nacisku punktowego)

Ad. 5

- Opaska do ucisku punktowego z możliwością zastosowania na prawej i lewej nodze, opaska obejmująca biodra i udo wykonana z miękkiej bawełny nie powodującej odparzenia zapinana na rzep
- Ramka na pachwinę wykonana z przezroczystego tworzywa umożliwiającego widoczność miejsca wkłucia
- Silikonowy element uciskający z regulacją siły ucisku za pomocą pokrętła

Ad. 6

- Y konektor z linią 15 cm i kranikiem trójdrożnym
- Obsługa jednoręczna – światło wewnętrzne 9F
- Zastawka silikonowa zbudowana z 4 "listków" - wytrzymałość 58 psi/ 400kPa - możliwość pracy przy zamkniętej zastawce
- W zestawie igła tępa 8g 7,5 cm do wprowadzania oraz torquer 0,014"-0,021"

Pakiet nr 4 - Sprzęt drobny

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Rampa dwudrożna (Łącznik dwukranowy)	szt.	2000						

Wymagane parametry:

- wysokociśnieniowy (1050 PSI),
- możliwość płynnego ustawienia zaworów 180 stopni,
- duża średnica wewnętrzna,
- z lewostronnym elementem ruchomym,
- wykonane z przezroczystego materiału.

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
2	Y – conector	szt.	200						
3	Torquer	szt.	50						

Wymagane parametry:

- Y - conector – światło wewnętrzne zastawki 9.5F,
- z ruchomą końcówką,
- wykonany z przezroczystego materiału
- Torquer – światło wewnętrzne dla przewodnika min.0,009” max 0,022”

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
4	Cewnik wysokociśnieniowy (przedłużacz)	szt.	1000						

Wymagane parametry:

- wykonane z przezroczystego miękkiego i giętkiego materiału,
- wytrzymujące ciśnienie 1050 PSI,

- zakończone ruchomymi łącznikami,
- różne długości 100 - 150cm.

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
5	Cewnik niskociśnieniowy (przedłużacz)	szt.	1000						

Wymagane parametry:

- wykonane z miękkiego, giętkiego i przezroczystego materiału
- wytrzymujący ciśnienie PSI 9BAR
- zakończone ruchomymi łącznikami
- różne długości 15 – 150cm

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
6	Igła angiograficzna	szt.	1000						

Wymagane parametry:

- igła do nakłucia tętniczego ostro zakończona ,
- rozmiar 18G,
- długość 70 mm

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
7	Introduktry 4-8F 11cm	szt.	2000						

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
8	Prowadnik drutowy Prowadnik drutowy, do max 0,038/097 mm ze stali nierdzewnej Fi 1,3 mm	szt.	2000						
RAZEM : (poz. 1-8)									

Pakiet nr 5 – Cewnik do wsparcia i przedłużenia cewnika prowadzącego

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik do wsparcia i przedłużenia cewnika prowadzącego	szt.	10						
RAZEM :									

Cewnik do wsparcia i przedłużenia cewnika prowadzącego. Długość robocza 150 cm, długość części wspierającej – 25cm, długość rynny wprowadzającej (typu halfpipe) – 17cm plus 2 cm zagięte do kąta 200° przed wejściem do wlotu Rx. Znaczniki cieniujące – 2 mm od dystalnej części cewnika i 4 mm dystalnie od wlotu Rx, znaczniki pozycjonujące 95 (pojedynczy) i 105 cm (podwójny) od dystalnego końca cewnika. Dostępne średnice: 5F; 5,5F; 6F; 7F; 8F. Średnice wewnętrzne odpowiednio: 0,046” dla 5F, 0,051” dla 5,5F; 0,056” dla 6F; 0,062” dla 7F; 0,071” dla 8F. odcinek przejściowy dRx – bez elementów metalowych, płynnie zagięty dla zmniejszenia ryzyka interakcji ze stentem. Cewnik zbrojony spiralnie nawiniętym drutem, silikonowany bez powłoki hydrofilnej.

Pakiet nr 6 – Introducer zbrojony długi

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
	Introducery zbrojone	24 cm	20szt.						
		35 cm	50szt.						
RAZEM :									

- zróżnicowane profile 6F – 7F,
- odporne na załamanie i zagięcia,
- zastawka hemostatyczna zapewniająca optymalną hemostazę i niskie opory przy wprowadzaniu cewnika,
- atraumatyczne przejście pomiędzy końcówką a poszerzaczem,
- dające dobre podparcie dla cewnika prowadzącego przy krętym przebiegu tętnic biodrowych,
- zestawy dużej średnicy wewnętrznej
- pokrycie powłoką właściwościami hydrofilnych

Pakiet nr 7 –Mikrocewnik do tętnic wieńcowych

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Mikrocewnik do tętnic wieńcowych	1 szt.	10						
RAZEM :									

- cienkiej ścianie, zbrojony metalowym oplotem na całej długości, od wewnątrz pokryty PTFE i silikonem
- pokrycie hydrofilne na całości z wyjątkiem proksymalnych 60 cm
- duże światło, taperowane:
 proksymalnie średnica zewnętrzna 2.6 Fr (0,87mm),
 średnica wewnętrzna 0,021” (0,55 mm)
 dystalnie średnica zewnętrzna 1.8 Fr (0,60mm),
 średnica wewnętrzna 0,018” (0,45 mm)
- miękka, atraumatyczna, elastyczna końcówka z ultra małym profilem wejścia 1.8 Fr (0.60 mm)
- złoty marker szerokości 0,7 mm w odległości 0,7 mm od końcówki zapewnia doskonałą widoczność w skopii
- dystalne 13 cm elastyczne
- dostępne długości 130 i 150 cm (do podejścia retrograde)
- kompatybilny z przewodnikiem 0,014”

Pakiet nr 8 – Wkłady do strzykawki automatycznej

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1	Wkład do strzykawki automatycznej Op. – 1 szt.	Op.	1000					
RAZEM :								

- wkład 150 ml pasujący do strzykawki automatycznej Mark V ProVis

Pakiet nr 9 – Cewnik balonowy do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewniki balonowe do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej	szt.	50						
RAZEM :									

- Balon do kontrpulsacji światłowodowy kompatybilny z pompą Datascope
- Pojemność 40cc na cewniku 7,5Fr dla pacjentów wzroście powyżej 152cm
- Pojemność 50cc na cewniku 8Fr dla pacjentów wzroście powyżej 162cm
- Średnica szafu: dla 50cc 8,0 Fr oraz dla 40cc 7,5F
- W zestawie: zestaw wprowadzający do zakładania metodą koszulkową lub z koszulką
- Budowa „Co-lumen”
- Cewnik na obu końcach balonu posiadający markery widoczne w promieniach Rtg ułatwiające pozycjonowanie w aorcie
- Odporny na załamania i zagięcia, kanał centralny średnicy 0,027

Pakiet nr 10 - Cewnik do pomiarów FFR

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1.	Cewnik do pomiarów FFR	szt.	100					
RAZEM :								

Cewnik pojedynczym światłem typu monorail przeznaczonym do użytkowania ze standardowymi przewodnikami średnicy 0,014 cala (0,36 mm) w naczyniach tętnicznych
długość całkowita 335 cm
długość robocza 150 cm
trzon dystalny typu monorail 26 cm z czujnikiem ciśnienia 5 mm od końcówki dystalnej
cewnik posiada port RX
trzon dystalny kształcie eliptycznym wymiarach 1,68 x 1,91 F (0,020 cala x 0,025 cala) d10 mm od końca dystalnego
profil maksymalny 2,7 F (0,035 cala) w lokalizacji czujnika ciśnienia
marker położony jest 3 mm od końca dystalnego
trzon położony proksymalnie od odcinka monorail ma wymiar 2,4 F, umożliwia stosowanie cewników prowadzących od 5 F
znaczniki umieszczone w odległości 80 i 100 cm od końca dystalnego
W czujniku ciśnienia zastosowano optyczną technologię pomiarową ACIST RXi pojedyncze połączenie pomiędzy cewnikiem i systemem posiada łącze optyczne.
Pochodzące z czujnika sygnały ciśnienia są przetwarzane przez konsolę, która wyświetla w czasie rzeczywistym dane: Pd/ Pa , FFR.
na czas obowiązywania umowy dostawca zobowiązuje się użyć nieodpłatnie konsoli do mikrocewników FFR, niezbędnej do wykonywania badań

Pakiet nr 11 - HD IVUS System

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12-m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1.	HD IVUS System	szt.	100					
RAZEM :								

częstotliwość 60 MHz

głowica mechaniczna

czas trwania impulsu (usec) – 0,034

rozdzielczość osiowa (μm) – 40 μm

rozdzielczość poprzeczna (μm) – 90 μm

penetracja tkanek miękkich (mm) >2,5 mm

prędkość (pullback) - (mm/s) – 0,5-10 mm/s

maksymalna długość (pullback) –(mm) – 120 mm

separacja ramki (μm) – 17 d170 μm

Pakiet nr 12 - Zestaw transradialny

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1.	Koszulka naczyniowa	szt.	1000					
2.	Zestaw do nakłucia tętnicy promieniowej z cienką koszulką hydrofilną	szt.	100					
3.	Prowadniki diagnostyczne hydrofilne krótkie	szt.	2000					
4.	Prowadniki diagnostyczne hydrofilne długie	szt.	300					
5.	DES kobaltowo - chromowy	szt.	800					
RAZEM :								

Wymagane parametry:

Ad. 1

- krótka koszulka wykonana z ETFE
- średnice 4 – 6 Fr, długość 7 cm lub 10 cm
- w zestawie miniprowadnik 0,025”, 0,021” 0,018” długości 45 cm z prostą końcówką
- w zestawie atraumatyczny rozszerzacz, wykonany z polipropylenu, łączący się zatrząskiem z koszulką, po wprowadzeniu zatrząsku łatwo odłamywany jedną ręką
- atraumatyczne, gładkie przejście między koszulką a rozszerzaczem oraz stożkowato zakończona końcówka rozszerzacza
- boczne ramie, na końcu z dystalnym bocznego ramienia jednokierunkowy zawór i trójdrożny kranik umożliwiający przepłukanie introducera lub podanie leku oraz zapewniający szczelność, intuicyjne przełączanie kranika w jedną z trzech możliwych pozycji - wyczuwalny, charakterystyczny klik
- silikonowa, hemostatyczna zastawka krzyżowa na końcu proksymalnym
- lejkowaty kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką)
- uchwyt do szwu chirurgicznego
- Igła 22 G x 35 mm, 21G x 35 mm 20G x 35 mm

Ad. 2

- Zestaw z koszulką hydrofilną długości 10 lub 16 cm
- W zestawie prowadnik 45 cm lub 80 cm średnicy 0,021”, 0,018” lub 0,025” oraz igłą 20G, 21G lub 22G Prowadnik stalowy lub nitinolowy
- Zestawy ze zredukowaną, pomniejszoną ścianą koszulki – grubość ściany koszulki 0,12 mm
- Zestawy 5 Fr, 6 Fr oraz 7 Fr zredukowanej 1 Fr średnicy zewnętrznej zachowujące odpowiednie dla 5 Fr, 6 Fr oraz 7Fr światło wewnętrzne
- Średnica zewnętrzna koszulki 5 Fr : 2,13 mm, koszulki 6 Fr: 2,46 mm, koszulki 7 Fr: 2,79 mm
- Średnica wewnętrzna koszulki 5 Fr : 1,89 mm, koszulki 6 Fr: 2,22 mm, koszulki 7Fr: 2,55 mm

Ad. 3

- średnice 0,018", 0,020", 0,025", 0,032", 0,035", 0,038"
- dostępne różne długości ściętej końcówki rdzenia (taper) 1 cm, 3 cm, 5cm, 8 cm
- końcówka prosta, zagięta 45 stopni, typu J, krzywizna Bolia
- rdzeń nitinolowy zatopiony w poliuretanie, wykonany z jednego kawałka, z bardzo dobrą kontrolą trakcji 1:1, odporny na odkształcenia i na załamanie struktury podłużnej
- w poliuretanie dodatkowo zatopione nitki wolframowe
- trwała powłoka hydrofilna na całej długości
- atraumatyczna, miękka końcówka, z pamięcią kształtu
- dostępne w wersji standardowej sztywności, półsztywnej i sztywnej
- dostępne w opcji z kształtowalną końcówką
- długości: 50, 80, 120, 150, 180 cm.

Ad. 4

- średnice 0,018", 0,020", 0,025", 0,032", 0,035", 0,038"
- dostępne różne długości ściętej końcówki rdzenia (taper)
- końcówka prosta, zagięta 45 stopni, typu J, krzywizna Bolia
- rdzeń nitinolowy zatopiony w poliuretanie, wykonany z jednego kawałka, z bardzo dobrą kontrolą trakcji 1:1, odporny na odkształcenia i na załamanie struktury podłużnej
- w poliuretanie dodatkowo zatopione nitki wolframowe
- trwała powłoka hydrofilna na całej długości
- atraumatyczna, miękka końcówka, z pamięcią kształtu
- dostępne w wersji standardowej sztywności, półsztywnej i sztywnej
- długości: 220, 260 oraz 300 cm

Ad.5

- DES kobaltowo-chromowy, uwalniający substancję antyproliferacyjną Sirolimus
- platforma stentu: L605 CoCr
- budowie otwartokomórkowej, komórki połączone 2 konektorami co umożliwia znaczne poszerzenie oczka do bocznic
- powierzchnia komórki stentu 4.57mm² (dla średnicy 3.0 mm)
- grubość ścianki stentu: 80 um
- montowany na balonie wysokociśnieniowym (RBP 16 Atm dla średnic d3.0 mm i 14 Atm dla średnic 3,5 oraz 4,0 mm)
- profil wejścia 0,018", profil przejścia 0,044" (dla średnicy 3.0 mm)
- dawka leku: 3,9 ug / mm
- biodegradowalny polimer typu: PDLLA-PCL
- pokrycie lekiem abluminalne, w technologii gradient
- okres uwalniania leku oraz degradacji polimeru : 3-4 miesiące

- wymagany krótki czas podwójnej terapii przeciwplytkowej 1 miesiąc potwierdzony w ulotce
- długość systemu doprowadzającego 144 cm średnica shaftu proksymalnego 1.9 Fr, średnica shaftu dystalnego 2.7 Fr NP: 9 Atm, RBP: 16 Atm/14 Atm
- zakres długości: 9, 12, 15, 18, 21, 24, 28, 33, 38 mm
- zakres średnic: 2,25 - 4,0

Wymagany skład konsygnacyjny 40 sztuk z każdej pozycji asortymentu szczegółowego

Pakiet nr 13 - Stent typu DES chromowo-kobaltowy uwalniający sirolimus z polimeru przedłużonej degradacji

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1	Stent typu DES chromowo-kobaltowy uwalniający sirolimus z polimeru przedłużonej degradacji	szt.	100					
RAZEM :								

- Konstrukcja hybrydowa – stenty chromowo- kobaltowe pokryte pasywną powłoką z węgla krzemu oraz aktywną powłoką, zawierającą biodegradowalny polimer kontrolowanie uwalniający sirolimus:
- pasywna powłoka (węgiel krzemu) nie aktywuje płytek krwi i fibrynogenu (zapobiega wykrzepianiu na powierzchni przeseł stentu), ogranicza dyfuzję jonów metali dotaczającej tkanki (redukuje ryzyko korozji i uczulenia na nikiel) oraz przyspiesza proces endotelializacji i gojenia naczynia
- aktywna powłoka zawiera biodegradowalny polimer, który w sposób kontrolowany uwalnia sirolimus
- Biodegradowalny polimer na bazie PLLA (Poly-L-Lactic Acid)
- Lek: sirolimus
- Dawka leku: 1,4 µg/mm²
- Dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 35; 40 mm
- Dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm
- Różne grubości przeseł stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej):
- 60 µm (0,0024”) dla średnic 2,25 - 3,0 mm (71 µm wraz z polimerem)
- 80 µm (0,0031”) dla średnic 3,5 - 4,0 mm (91 µm wraz z polimerem)
- Crossing profile 0,042” (1,08 mm) dla średnicy 3,0 mm (w najszerszym miejscu)
- Ciśnienie nominalne (NP): 10 atm
- Ciśnienie RBP: 16 atm
- Czas biodegradacji polimeru ok. 24 miesiące
- Konstrukcja „double helix” (double helix – podwójna spirala) pozwala na uzyskanie doskonałej elastyczności, zwiększając dostarczalność stentu do zmiany i możliwość przechodzenia przez kręte naczynia. Łączniki i przejścia w konstrukcji „podwójnej spirali” zapewniają gładkie przemieszczanie stentu bez efektu „rybiej łuski”
- Skracalność po rozprężeniu 0%
- Możliwość doprężenia:
 - do 3,5 mm (ø 2,0 – 3,0 mm)
 - do 4,5 mm (ø 3,5 – 4,0 mm)

- Shaft dystalny pokryty hydrofilnie, shaft proksymalny hydrofobowo
- Shaft proksymalny: 2,0F
- Shaft dystalny:
 - 2.7F (ø 2,25 – 3,0 mm)
 - 2.9F (ø 3,5 - 4,0 mm)
- Rekomendowany cewnik prowadzący: 5F w badaniu RCT udowodniony istotnie statystycznie niższy odsetek poważnych zdarzeń klinicznych w pierwszorzędownym punkcie końcowym TLF w porównaniu ze stentem typu DES II generacji. Istotnie niższy odsetek zdarzeń klinicznych potwierdzony w trzyletniej obserwacji.
- TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo–naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji)
- Wyniki kliniczne w 5 letniej obserwacji na poziomie:
 - 10% TLF (Target Lesion Failure) - punkt złożony ze śmiertelności sercowo-naczyniowej, zawału i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji
 - 0,3% potwierdzonej zakrzepicy w stencie (definite stent thrombosis)
- W badaniu RCT udowodnione superiority w pierwszorzędownym punkcie końcowym TLF w grupie pacjentów STEMI w porównaniu ze stentem typu DES II generacji.
- TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo– naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji)
- Wskazania: ostre zespoły wieńcowe, zawał z uniesieniem odcinka ST (STEMI), cukrzyca, zmiany złożone typu B2/C, pacjenci z wysokim ryzykiem krwawienia (HBR), długie zmiany (≥ 20 mm), małe naczynia ($\leq 2,75$ mm), choroba wielonaczyniowa (MVD)

Pakiet nr 14 - Balon tnący

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1	Balon tnący	szt.	10					
RAZEM :								

- średnice 2.00 -4.00mm (2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00)
- długości 6-15mm (6, 10, 15)
- ciśnienie nominalne 6atm, ciśnienie RBP 12atm
- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów
- liczba aterotomów (ostrzy) na obwodzie: 3 dla rozmiarów 2.00 – 3.25mm i 4 dla rozmiarów 3.50 – 4.00mm

Pakiet nr 15 - Prowadnik pomiarowy do pomiaru cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia oraz najem urządzenia pomiarowego do określenia cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1	Prowadnik pomiarowy do pomiaru cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia	1szt	150					
2	Najem urządzenia pomiarowego do określenia cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia	Miesiąc	12					
RAZEM:								

Najem urządzenia pomiarowego do określenia cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia wraz z urządzeniem do przesyłu drogą radiową sygnału krwawego ciśnienia (przetwarza dane osobowe: imię, nazwisko, data urodzenia, płeć)

Pakiet nr 16 - Cewniki diagnostyczne

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1.	Cewniki diagnostyczne	szt.	4000					
RAZEM :								

- Szeroka gama krzywizn: JL (3,0 – 6,0); JR; (3,0 – 6,0); JR Short Tip (3,5 – 6,0); AL (1 – 3); AR (1 – 3,Modified); Internal Mammary; Pigtail (prosty, 145°, 155°); Hockey Stick, Multipurpose (A1, A2, B1, B2); Atesal (3.5 - 4.5), Sones, Modified Extra Back Up, Coronary Bypass Graft
- Krzywizna Pigtail z 8 otworami bocznymi
- Dostępne średnice: 4F; 5F; 6F, 7F
- Wykonane z nylonu Pebax zapewniającego dporność na załamanie, pamięć kształtu i gładką powierzchnię
- Doskonale widoczne w skopii – posiadają końcówkę cieniującą
- Cewniki zbrojone
- Doskonała popychalność, przeniesienie obrotu oraz manewrowalność
- Wytrzymałość ciśnieniowa: 1200 PSI
- Duże światło wewnętrzne
- 4F: 0,042”
- 5F: 0,047”
- 6F: 0,057”
- 7F: 0,070”
- Wysoki przepływ
- Kompatybilne z przewodnikiem 0,038”
- Długości cewników 80cm – 110 cm
- Min. 48 krzywizn dla 6F
- Końcówka bez zbrojenia, wykonana z miękkiego, atraumatycznego tworzywa – nylon

PRZEPIŁYWY:

- 5F:
- 1200 psi-50 ml inlet flow: min. 18 ml/sec
- 1000 psi-50 ml inlet flow: min. 15 ml/sec
- 6F:
- 1200 psi-50 ml inlet flow: min. 23 ml/sec
- 1000 psi-50 ml inlet flow: min. 21 ml/sec

Pakiet nr 17 - Stent uwalniający Sirolimus

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1.	Stent uwalniający Sirolimus	szt.	50					
RAZEM :								

- stent kobaltowo – chromowy wykonany ze stopu L-605
- stent zamknięto komórkowy wycinany laserowo typu „slotted tube”
- kompatybilny z przewodnikiem 0,014”
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F (0,058”)
- dostępne średnice stentu: 2,0mm; 2,25mm; 2,5mm; 2,75mm; 3,0mm; 3,5mm; 4,0mm; 4,5mm
- dostępne długości stentu: 9mm; 13mm; 16mm; 20mm; 26mm; 33mm; 40mm, 46mm
- stent uwalniający Sirolimus, bez polimeru; lek zawieszony w nośniku będącym kwasem organicznym
- zapewniającym równomierną i kontrolowaną dystrybucję leku na długości zmiany oraz w ścianie naczynia
- dawka leku 0,9µg/mm²
- pokrycie BiInducer Surface zapobiegające uwalnianiu się jonów metali do krwi oraz przyspieszające endotelizację stentu
- ciśnienie nominalne 9atm
- ciśnienie RBP 18atm
- ciśnienie ABP 24atm
- długość robocza cewnika 142cm
- 4 markery: 2 zintegrowane ze stentem na jego końcach oraz 2 na cewniku balonowym
- specjalna konstrukcja balonu zapobiegająca efektowi „dog bone”
- crossing profile 0,039” dla średnicy stentu 3,0mm

Pakiet nr 18 - Prowadniki interwencyjne

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1.	Prowadniki interwencyjne	szt.	100					
RAZEM :								

- prowadnik budowie hybrydowej w proksymalnej części pokrytej PTFE oraz dystalnej pokrytej powłoką hydrofilną
- długość powłoki hydrofilnej w części dystalnej 25 cm
- proksymalna część prowadnika extra sztywne
- dystalna końcówka prowadnika zagięta lub prosta dla średnicy 0,035"
- dostępne średnice 0,035", 0,014", 0,018"
- długości: 180, 260, oraz 300 cm dla średnicy 0,014" i 0,018"

Pakiet nr 19 - Cewnik prowadzący do koronaroplastyki - przeznaczony do zabiegów z dostępu promieniowego

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik prowadzący do koronaroplastyki wieńcowej Op. – 1 szt.	Op.	100						
RAZEM :									

cewnik prowadzący do PTCA

- cewnik przeznaczony do zabiegów z dojścia promieniowego
- dostępne średnice: 6,5 F; 7,5 F i 8,5 F
- duże średnice wewnętrzne: 0,070” dla 6,5 F; 0,081” dla 7,5 F i 0,090” dla 8,5 F
- pokrycie hydrofilne
- światło wewnętrzne pokryte PTFE
- dzięki splotowi wykonanemu z 8 szerokich drutów i 8 wąskich cewnik posiada doskonałą popychalność, elastyczność i obrót, jest także niezwykle odporny na zagięcia i załamania
- kompatybilny z przewodnikiem 0,035”
- dostępna szeroka gama krzywizn: Judkins Lewy, Judkins Prawy, Amplatz Left, Special Curve, Hockey Stick, Power Backup, Super Power Backup, Multipurpose
- długość 100

Pakiet nr 20 - Prowadnik zabiegowy

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	PROWADNIK ZABIEGOWY	szt.	200						
RAZEM :									

Sterowalny prowadnik zabiegowy średnicy 0,035'' z taperowaną końcówką 0,025'' długości 17 cm
Długość prowadnika od min. 180cm do min. 300 cm z powłoką ułatwiającą przejście przez zwężone obszary
Dostępne również prowadniki 0,014'' oraz 0,018'' oraz prowadnik specjalistyczny w przypadku CTO w obszarze poniżej kolana.

Pakiet nr 21 - Stentgraft wieńcowy

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Stentgraft do tętnic wieńcowych Op. – 1 szt.	Op.	5						
RAZEM :									

Wymagane parametry:

stenty pasywnie pokrywane substancją przyspieszającą gojenie naczyń, zapobiegającą wykrzepianiu na powierzchni stentu i ograniczającą dyfuzję jonów metalicznych do ścian naczyń

pokrycie nakładane metoda elektrospun (nie plecione)

- grubość pokrycia 90um
- dostępne długości 15, 20, 26 mm
- dostępne średnice: 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 mm
- różne długości strutów stentu dla średnic: 0,06/60um/0,0024" dla 2,5 – 3,0 mm
- 0,08/80um/0,0031" dla 3,5 – 4,0 mm
- 0,12/120um 0,0047" dla 4,5 i 5,0 mm
- crossing profile 1,19 mm (0,046") dla średnicy 3,0 mm
- ciśnienie nominalne 7atm (4 – 5 mm) 8 atm (2,5 – 3,5mm)
- ciśnienie RBP: 14 ATM (4,5 – 5 mm) 16 atm (2,5 – 4 mm)
- konstrukcja double helix
- Shaft proksymalny 2,0F, dystalny 2,8 – 3F
- zawartość chromu w stopie konstrukcyjnym 20%, niklu 10%
- siła radialna powyżej 24PSI
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (2,5 – 4 mm) i 6F (4,5 – 5 mm)
- długość systemu dostarczania 140 cm
- możliwość doprężania: d3,5 mm dla średnic 2 – 3 mm
- D4,65 mm dla średnic 3,5 – 4 mm
- D5,63 mm dla średnic 4,5 – 5 mm

Pakiet nr 22 - Stenty lekowe

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Stenty lekowe	szt.	20						
RAZEM :									

- Stenty samorozprężalne obwodowe pokrywane lekiem:
- nitynolowe pokrywane lekiem antyproliferacyjnym (paklitaxelem),nie zawierające polimeru, znaczniki na stencie oraz na systemie wprowadzającym, śr. 5-8 mm , dł. 40-140 mm , śr. systemy wprowadzającego 6F.dł. systemu wprowadzającego 80cm i 125 cm.

Pakiet nr 23 - Stenty nerkowe rozprężane na balonie, kompatybilne z przewodnikiem 0,014"

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadnik specjalistyczny 0,014"	szt.	10						
RAZEM :									

- Pokrycie pasywne powłoką węgla krzemu - nie aktywuje płytek krwi i fibrynogenu
- (zmniejsza ryzyko wykrzepiania na powierzchni strutów), ogranicza dyfuzję jonów
- metali dotaczającej tkanki (redukuje ryzyko korozji i uczulenia na nikiel)
- oraz przyspiesza proces endotelializacji i gojenia naczynia
- Materiał konstrukcyjny: CrCo
- Długości 12, 15, 19 mm.
- Średnice 4.5, 5.0, 6.0, 7.0 mm.
- Długości systemów dostarczania 80 cm. oraz 140 – Rx
- Jeden marker proksymalny na stencie, dwa markery na systemie dostarczania
- Kompatybilne z introducerem 4F (4.5 i 5 cm.) i 5F (6 i 7 cm.)
- Profil przejścia: 0,053" dla 4.5 – 5.0 mm., 0,067" dla 6.0 – 7.0 mm.
- Ciśnienie nominalne 10 atm
- RBP 15 atm (dla średnic 4.5 – 6 mm.) i 13 atm (dla średnicy 7 mm.)
- Grubość strutów stentu 130 μm dla średnic 4.5 – 5 mm.
- Konstrukcja podwójnej spirali – optymalna elastyczność i siła radialna

Pakiet nr 24 - Prowadnik specjalistyczny

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadnik specjalistyczny 0,018	szt.	200						
RAZEM :									

Hybrydowy prowadnik zabiegowy 0,018” zbudowany ze stalowego rdzenia i nitynolowej 4 g końcówki, pokrycie hydrofilne, prosta kształtowalna końcówka, dostępne 2 rodzaje prowadników – z końcówką dystalną dł. 10 cm dla lepszego wsparcia i dł 25 cm. Dostępne długości prowadnika 210 i 300 cm

Pakiet nr 25 - Stent naczyniowy samorozprężalny

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	STENT NACZYNIOWY SAMOROZPRĘŻALNY	szt.	200						
RAZEM :									

Stent naczyniowy

–Stenty samorozprężalne 0,035": wykonany z nitinolu, wycinany laserem z rury nitinolowej, duża siła radialna i elastyczność; 8 złotych znaczników, poziome łączniki i konstrukcja typu Z zapobiega skróceniu po uwolnieniu, jednostopniowy system dostarczania oraz cewnik wprowadzający Flexor z zakończeniem typu coil zapewniają odporność na zginanie, dostępne rozmiary: śr. 5-10 mm; dł.10 -20cm; dł. shaftu 80 lub 125 cm; stenty średnicy 12-14mm dł. 40, 60, 80mm

Pakiet nr 26 - Cewniki balonowe kompatybilne z przewodnikiem 0,018” (SFA i BTK)

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik balonowy do angioplastyk naczyń obwodowych	szt.	200						
RAZEM :									

- Semi compliant (4 – 8%)
- Długości: 20, 40, 60, 80, 120, 150, 170, 200 mm.
- Średnice: 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm.
- Długości systemów dostarczania 90 cm., 130 cm. oraz 150 cm. (tylkdla średnicy 2.0 mm.) – Over The Wire
- 2 markery na systemie dostarczającym oznaczające pozycję balonu
- Kompatybilne z introducerem 4F i 5F (5F: 6 x 120 – 200 mm., oraz 7 x 80 – 200 mm.)
- Shaft 3.8F – 3.9F, coaxial – wysoka odporność na załamania, hydrofobowy
- Sposób pokrycia ułatwiający przeprowadzanie przez zmiany i jednocześnie zapobiegający ześlizgiwaniu się balonu
- Ciśnienie nominalne: 6 atm
- RBP pomiędzy 12 a 15 atm. w zależności od średnicy

Pakiet nr 27 - Cewnik – głowica do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej (IVUS)

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik - głowica do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej (IVUS).	szt.	200						
RAZEM :									

Wymagania poparte:

- Kompatybilność z urządzeniem firmy Volcano Therapeutics
- Cewniki do ultrasonografii tętnic wieńcowych (Crossing profile nie większy niż 3,5 F, częstotliwość pracy głowicy nie mniejsza niż 20 MHz, dostosowane do przewodnika 0,014")

Pakiet nr 28 - Stenty samorozprężalne długie kompatybilne z przewodnikiem 0,018”

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Stenty samorozprężalne długie kompatybilne z przewodnikiem 0,018”	szt.	20						
RAZEM :									

Stenty samorozprężalne długie kompatybilne z przewodnikiem 0,018”

Pokrycie pasywne powłoką węgla krzemu - nie aktywuje płytek krwi i fibrynogenu (zmniejsza ryzyko wykrzepiania na powierzchni stratów), ogranicza dyfuzję jonów metali dotaczającej tkanki (redukuje ryzyko korozji i uczulenia na nikiel) oraz przyspiesza proces endotelializacji i gojenia naczynia

Materiał konstrukcyjny: nitinol

Długości: 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 170, 200 mm.

Średnice 4.0, 5.0, 6.0, 7.0 mm.

Długości systemów dostarczania 90 cm. oraz 135 cm. – Over The Wire

Grubość strutów: 140 µm

Szerokość strutów: 85 µm

Skracalność poniżej 2%

P6 złotych markerów na każdym z końców stentu

Kompatybilne z introducerem 4F dla wszystkich średnic

System Tri – axialny umożliwiający precyzyjną implantację, uwalnianie jedną ręką

Połączenia typu „S” – lepsza elastyczność

12 „koron” w jednym segmencie

Konstrukcja wieloelementowa - każdy z segmentów działa niezależnie

Brak efektu „rybiej łuski” dzięki konstrukcji „peak tvalley”

Drożność naczyń 81,4% i brak konieczności ponownych rewaskularyzacji (freedom from TLR) na poziomie 89,3% w 12 miesiącu obserwacji – badanie randomizowane 4EVER

Drożność naczyń 91,7% oraz brak TLR 93,2% w 6 miesiącu obserwacji oraz 79,5% drożność naczyń (PP) i 81% brak TLR (FTLR) w 12 miesiącu obserwacji w rejestrze PEACE

Drożność naczyń 77% oraz brak TLR 81,8% dla naczyń typu D (TASC) w 12 miesiącu obserwacji w badaniu TASC D (pacjentów z niezwykle trudnymi zmianami)

Drożność naczyń 85,4% oraz brak TLR 85,4% dla naczyń typu D (TASC) w 12 miesiącu obserwacji w badaniu TASC D II (pacjentów z niezwykle trudnymi zmianami, powyżej 15 cm.)

Pakiet nr 29 - Stent rozprężalny na balonie obwodowy

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Stent rozprężalny na balonie obwodowy	szt.	30						
RAZEM :									

Pokrycie pasywne powłoką węgla krzemu - nie aktywuje płytek krwi i fibrynogenu (zmniejsza ryzyko wykrzepiania na powierzchni strutów), ogranicza dyfuzję jonów metali dotaczającej tkanki (redukuje ryzyko korozji i uczulenia na nikiel) oraz przyspiesza proces endotelializacji i gojenia naczyń

Materiał konstrukcyjny: stop chromu i kobaltu – stent cienkościenny

Długości 18, 28, 38, 58, 78 mm.

Średnice 5.0, 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10.0 mm.

Długości systemów dostarczania 90 cm., 130 cm. oraz 170 cm. (możliwość uzyskania dostępu promieniowego) – Over The Wire

2 markery na systemie dostarczającym oznaczające pozycję stentu

Kompatybilne z introducerem 6F dla wszystkich średnic

Shaft 5.1 – 5.4 F, pokryty hydrofobowo, dual - lumen

Ciśnienie nominalne 10 atm

RBP 14 atm (dla średnic 5 – 8 mm.) i 12 atm (dla średnic 9 – 10 mm.)

Grubość strutów stentu 110 μm dla średnic 5 – 7 mm. oraz 140 μm dla średnic 8 – 10mm.,

Siła radialna: 0.128 N/mm²

Możliwość doprężenia stentu średnicy 5 mm. Do średnicy 7.5 mm.,

Konstrukcja podwójnej spirali pozwala na właściwą apozycję stentu do ściany naczynia i jej właściwe podtrzymywanie oraz zapobiegająca nakładaniu się i wystawianiu drutów stentu – zapobiega efektowi „rybiej łuski” - przy wysokiej elastyczności – siłą zgięcia 57.4 Nmm²

Pakiet nr 30 - Prowadnik do koronaroplastyki

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadniki angioplastyczne	szt.	1500						
RAZEM :									

- średnica 0.014"
- dostępna końcówka prosta i J
- dostępny w długości 190 - 300 cm bez stosowania przedłużacza,
- różne rodzaje przewodników dostosowane do charakteru zmian (ponad 20) przewodników (niezależnie od długości lub krzywizny zagięcia)
- dostępne przewodniki z pokryciem hydrofilnym i hydrofobowym na całej długości
- różne sztywności części proksymalnej i środkowej
- dostępne przewodniki specjalne do rekanalizacji całkowicie zamkniętych naczyń
- dostępne przewodniki specjalne do rekanalizacji przewlekle zamkniętych naczyń (powyżej 10 rodzajów) niezależnie od długości lub krzywizny zagięcia
- różne rodzaje sztywności części „roboczej” (powyżej 7)
- dostępny przewodnik z taperowanym tipem 0.0009

Pakiet nr 31 - Prowadnik do koronarografii

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadniki do koronarografii	szt.	2000						
RAZEM :									

Wymagane parametry:

- dostępne zakresy średnic zewnętrznych 0,018” - 0,038”
- dostępne długości 150 - 260 cm
- zakończone prostlub w kształcie litery „J”
- ciągłość materiału zapewniająca bezpieczeństwo zabiegu
- giętki, dobrze widoczny w skopii
- sztywna część proksymalna prowadnika zapewniająca dobrą manewrowalność

Pakiet nr 32 - Cewnik prowadzący do koronaroplastyki

Lp.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik prowadzący do koronaroplastyki wieńcowej Op. – 1 szt.	Op.	1500						
RAZEM :									

Wymagane parametry:

- cewniki dużej średnicy wewnętrznej min. 0,071” dla 6F, 0,058” dla 5F, 0,081” dla 7F, 0,090” dla 8F – przy zachowaniu zbrojenia metalowego
- cewniki zbrojone metalowym oplotem, zapewniające bardzo dobre podparcie
- odporne na złamanie i zagięcie, charakteryzujące się długą pamięcią kształtu, zachowujący niezmiennie światło na całej długości łącznie z końcówką
- dostępne w rozmiarach 5F – 8F, dostępne długości 55cm, 90cm, 110 cm
- końcówka atraumatyczna, dobrze widoczna w skopii,
- pełna gama kształtów i krzywizn (dla dojścia z tętnicy promieniowej, ramiennej; do angioplastyki przęseł aortalno-wieńcowych); 89 krzywizn w każdej średnicy
- instrukcja obsługi w języku polskim

Pakiet nr 33 - Urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego	szt.	1000						
RAZEM :									

Wymagane parametry:

- zamykanie naczynia od wewnątrz (kotwica) i zewnątrz (kolagen)
- wszystkie komponenty wchłaniające do 90 dni
- system umożliwiający zamykanie otworów po introducerach **5F - 8F**
- dwa mechanizmy homeostatyczne: mechaniczny (kanapka) i biochemiczny (kolagen)
- w zestawie: urządzenie zamykające, koszulka, lokalizator arteriotomii, przewodnik
- zamykacze **w dwóch rozmiarach**: 6F dla wkłucia 5-6F oraz 8F dla wkłucia 7-8 F
- alternatywnie dostępne urządzenie w rozmiarze 7 Fr do zamykania naczynia dwoma bioresorbowalnymi dyskami polimerowymi (dla otworów po introducerach 5-7Fr)

Pakiet nr 34 – Mikrocewnik wspierający

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Mikrocewnik wspierający	szt.	10						
RAZEM :									

Mikrocewnik wspierający prowadnik 0,014” do trudnych intubacji. Sterowalny w zakresie 0°-90° za pomocą pokrętła w uchwycie. Z budową zbrojoną co dodatkowo umożliwia obrót całego cewnika. Dostępne wersje Rx i OTW. Ruchoma końcówka 8mm widoczna w skopii. Średnica cewnika : końcówka taperowana profil wejścia 1,8F, część ruchoma 2,2F, szaft proksymalnie 4F (OTW) lub 4,1F (Rx)

Pakiet nr 35 – System stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe uwalniające lek Op. – 1 szt.	Op.	1000						
RAZEM :									

- Biokompatybilny polimer składający się z dwóch warstw: hydrofilnej i hydrofobowej, kontrolujący uwalnianie leku
- Substancja czynna – Zotarolimus (pochodna Sirolimusa)
- Platforma stentowa kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo z platynowo- irydowym rdzeniem poprawiającym widoczność w trakcie zabiegu (technologia Core Wire)
- Budowa stentu otwartokomórkowa
- Dostępne średnice stentu: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm
- Dostępne długości stentu: 8; 12; 15; 18; 22; 26; 30; 34; 38 mm
- Maks. rozszerzenie stentu dok. 4,75 mm
- Profil przejścia 0,037 dla rozmiaru 2,5 mm
- Grubość elementów z jakich wykonany jest stent - 0,0032"
- Ciśnienie nominalne - 12 atm ciśnienie RBP 18 atm, bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona wynikami wielośrodkowych badań klinicznych z minimum trzyletnią obserwacją pacjentów

Pakiet nr 36 - Cewnik balonowy z powierzchnią pokrytą matrycą będącą mieszkanką paclitacselu i jopromidu

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1	Cewnik balonowy z powierzchnią pokrytą matrycą będącą mieszkanką paclitacselu i jopromidu	1szt.	100					
RAZEM :								

brak powłoki polimerowej
substancja czynna paclitaxel w dawce 3 µg/ mm² w mieszance z syntetycznym środkiem wiążącym
wymagane średnice: 2.0/2.25/2.5/2.75/3.0/3.5/ 4.0 mm
minimalny wymagany zakres długości 10-40 mm (min. 7 długości)
balon składany czteropunktowo
profil wejścia do zmiany 0,016"
shaft proksymalny 1,9F dla wszystkich rozmiarów
shaft dystalny 2,5F dla wszystkich rozmiarów
długość użytkowa 145 cm
ciśnienie nominalne 6 atm, ciśnienie RBP 14 atm
Udokumentowana długość podwójnej terapii przeciwplątkowej w zastosowaniu samodzielnym oraz BMS-ISR – 4 tygodnie
potwierdzone klinicznie zastosowanie w leczeniu zmian de novo
bezpieczeństwo i skuteczność użycia poparte min. 4 wielośrodkowymi randomizowanymi badaniami klinicznymi w leczeniu ISR

Pakiet nr 37 – Cewnik prowadzący do PTCA dedykowany do techniki Child in Mother

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik prowadzący do PTCA dedykowany do techniki Child in Mother	szt.	30						
RAZEM :									

Wymagane parametry:

- średnica 5 Fr, długość 120 cm
- duże światło, średnica wewnętrzna: dla 5 Fr = 0.059"/1.50 mm
- ściana trójwarstwowa: zewnętrznie poliuretan, środkowzbrojenie stalowym oplotem, wewnętrznie pokrycie teflonem
- unikalna budowa końca dystalnego (sekwencja pięciu z sześciu stref z materiału różnej twardości)
- specjalny cewnik dedykowany do techniki Child In Mother
- elastyczny miękki i atraumatyczny silikonowy koniec roboczy cewnika
- marker umieszczony na końcu dobrze widoczny w skopii

Pakiet nr 38 - System do wykonywania aterektomii rotacyjnej

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Konsola ROTAPRO	Miesiąc	12						
2	Prowadnik RotaWire(floppy, extra support) opak. 5 sztuk	1 op	5op.						
3	Cewnik z wiertłem do aterektomii rotacyjnej zamontowany na łączniku ROTAPRO(Advancer & Burr)komplet	1 szt	25						
4	Osobny cewnik z wiertłem do aterektomii rotacyjnej ROTALINKBurr (opcjonalnie)	1 szt	5						
RAZEM:									

Sprzęt medyczny stosowany w zabiegach kardiologicznych.

Elementy składowe systemu do wykonywania aterektomii rotacyjnej:

1. Konsola ROTAPROTM

- możliwość uzyskania obrotów w zakresie od 0 do 190 tys. na minutę
- możliwość napędzania systemu sprężonym powietrzem lub azotem ciśnieniu min. 6atm.
- czytelny panel sterowania
- sterowanie za pomocą przełączników na łączniku

2. Prowadnik

- długość 330 cm
 - średnica 0.009"
 - dostępne dwie sztywności prowadnika Floppy i Extra Support
 - końcówka widoczna w skopii średnicy 0.014" i długości min. 2cm
3. Cewnik do aterektomii rotacyjnej z łącznikiem z przyciskami na łączniku.

- zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50mm
- długość cewnika 135cm

4. Cewnik do aterektomii rotacyjnej

- zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50mm

Pakiet nr 39 – Pętle do usuwania ciał obcych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Pętle do usuwania ciał obcych	szt.	10						
RAZEM :									

Pętle do usuwania ciał obcych

- nitinolowa połączana pętla
- średnica pętli: 5, 10, 15, 20, 25, 30, 35mm
- długość pętli- 125cm
- długość introducera- 110cm
- średnica koszulki dla pętli 4-5F
- drut nitinolowy dla przeniesienia kontroli pętli 1:1

Pakiet nr 40 – Prowadniki FFR

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadniki FFR	szt.	100						
RAZEM :									

- instrukcja obsługi w języku polskim
- prowadnik do pomiaru przepływów wewnętrznych
- długość prowadnika roboczego 185 i 300 cm
- końcówki J i prosta
- średnica prowadnika 0.014 cala

Pakiet nr 41 – Cewnik CTO do powrotu do światła naczynia

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik CTO do powrotu do światła naczynia	szt.	10						
RAZEM :									

Cewnik CTO do powrotu do światła naczynia

Niskoprofilowy cewnik dł 120 cm współpracujący z koszulką 6F i przewodnikiem 0.014" długości 300 cm znaczniki T i L ułatwiający pozycjonowanie systemu ; działający na zasadzie igły 22G - ułatwia precyzyjny powrót do właściwego światła naczynia . Realnie zmniejsza czas ekspozycji na promieniowanie i redukuje czas trwania procedury

Prowadnik angioplastyczny sterowalny

- średnica przewodnika 0,014"
- długość przewodnika 300 cm,
- platynowy oplot (dobrze kontrastujący w promieniach rtg) długości 5 cm; 8 cm oraz 14cm
- długość końcowych odcinków do kształtowania 4cm, 8cm oraz 14cm.
- przewodnik oferowany w kształtach końcówki: „J”, Angled i prosty
- miękka atraumatyczna końcówka typu Super Soft, Soft oraz Standard

Pakiet nr 42 – System do aspiracji skrzeplin

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	System do aspiracji skrzeplin	szt.	50						
RAZEM :									

Długość 145 cm

- Dostępny w wersji 6F i 7F
- Polimerowy shaft dystalny pokryty substancją hydrofilną na odcinku 25 cm
- Wzmocniony shaft proksymalny (PEEK system) zwiększający odporność na złamanie
- Zewnętrzna średnica cewnika (w odcinku dystalnym/środkowym /proksymalnym):
6F : 0,067"/0,067"/0,051"
7F: 0,078"/0,078"/0,063"
- Wewnętrzne pole powierzchni cewnika aspirującego (w odcinku dystalnym/środkowym/proksymalnym):
6F: 0,93 mm²/0,83 mm²/0,95 mm²
7F: 1,43 mm²/1,26 mm²/1,54 mm²
- Prędkość ekstrakcji (wody) 6F: 1,6 ml/s 7F: 2,8 ml/s
- Marker platynowo- irydowy umieszczony w odległości 3 mm od końcówki
- Rurka przedłużająca z zaworem odcinającym
- Strzykawka aspiracyjna 60 ml z blokadą
- 2 filtry na skrzeplinę

Pakiet nr 43 – Cewnik do trombektomii aspiracyjnej

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik do trombektomii aspiracyjnej	szt.	50						
RAZEM :									

- Długość 145 cm
- Dostępny w wersji 6F
- Polimerowy shaft dystalny pokryty substancją hydrofilną na odcinku 25 cm
- Wzmocniony shaft proksymalny (PEEK system) zwiększający odporność na złamanie
- Zewnętrzna średnica cewnika w odcinku dystalnym/środkowym/proksymalnym:
0,067"/0,067"/0,051"
- Wewnętrzne pole powierzchni cewnika w odcinku dystalnym/środkowym /proksymalnym:
0,93 mm² /0,83 mm² /0,95 mm²
- Światło aspiracyjne średnicy 0,043" dla cewnika 6F
- Prędkość ekstrakcji wody 1,6 ml/s
- Marker platynowo-irydowy umieszczony w odległości 3 mm od końcówki
- Rurka przedłużająca z zaworem odcinającym
- Strzykawka aspiracyjna 60 ml z blokadą
- 2 filtry na skrzeplinę

Pakiet nr 44 - Introducer zbrojony

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Introducer zbrojony	szt.	200						
RAZEM :									

- Długości: 45 cm. (fabrycznie zagięta – cross over i prosta)
- Konstrukcja polimerowa ze stalowym zbrojeniem, zapewniającym utrzymanie średnicy wewnętrznej
- Średnica 4, 5, 6 F
- Kompatybilna z przewodnikiem 0,035”
- Fabrycznie taperowana
- Zastawka hemostatyczna i trójdrożny kranik
- Odkręcany kranik w koszulkach 5 i 6F
- Średnica wewnętrzna introducera 4F – 0,064”

Pakiet nr 45 - Introducer zbrojony

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Introducer zbrojony	szt.	20						
RAZEM :									

- Długość: 65 cm. (prosta)
- Konstrukcja polimerowa ze stalowym zbrojeniem, zapewniającym utrzymanie średnicy wewnętrznej
- Średnica 4, 5, 6 F
- Kompatybilna z przewodnikiem 0,035"
- Fabrycznie taperowana
- Zastawka hemostatyczna i trójdrożny kranik
- Odkręcany kranik w koszulkach 5 i 6F
- Średnica wewnętrzna introducera 4F – 0,064"

Pakiet nr 46 - Cewnik balonowy do zmian kompleksowych w tym krętych i zwapniałych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik balonowy do zmian kompleksowych w tym krętych i zwapniałych	szt.	1000						
RAZEM :									

Cewnik w systemie Rapid exchange semi compliant

- Balon wykonany z Nylonu 12
- Ciśnienie nominalne NP. 6 atm,
- Znamionowe ciśnienie rozrywające RBP 14 atm (1.00-3.00), 12 atm (3.50-4.00)
- Profil wejściowy 0.41 mm dla 1.00-1.50 mm; 0.43 dla pozostałych średnic,
- Profil przejścia 0.023" (0.58mm) dla średnicy 1.00mm
- Balony 1.00-2.00 dwukrotnie składane, pozostałe trzykrotnie,
- Shaft proksymalny 0.64 mm, środkowy 0.84, dystalny dla 1.00-1.50 taperowany 0.79-0.89 dla 2.00-4.00 0.87mm
- Długość użytkowa 145 cm
- Długość odcinka RX 25 cm,
- Markery głębokości na 90 i 100 cm od dystalnego brzegu
- Markery RTG Pt/Ir 1 dla balonów 1.00-1.50, 2 markery dla pozostałych średnic
- Kompatybilne z cewnikami 4 Fr i przewodnikiem 0.014"
- Pokrycie hydrofilne na dystalnym shaft`cie
- Dostępne długości: 5, 10, 15, 20, 30, 40 mm

Pakiet nr 47 - Cewniki balonowe NC do PCI

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewniki balonowe NC do PCI	szt.	1000						
RAZEM :									

cewnik balonowy wysokociśnieniowy najnowszej generacji

średnica szafu: 1.9 fr (0.63 mm) proksymalnie, 2.5 fr (0.84 mm) w części środkowej, 2.6 fr (0.86 mm) dystalnie

długość użytkowa 145 cm

podwójny marker balonu

Krótkie i zaokrąglone ramiona balonu (zaledwie 3.0 mm długości) gwarantują bezpieczeństwo dzięki precyzji, precyzyjne działanie balonu tylko w obrębie zmiany chorobowej

ciśnienie nominalne 12 atm (1216 kpa), rbp 22 atm dla 2.0-4.0 mm i 20 atm dla 4.5-5.0 mm

profil wejścia 0.43 mm tj 0.017" krótki i elastyczny tip długości 2.9mm

powłoka hydrofilna w części dystalnej za wyjątkiem balonów długości 6 i 8 mm.

balon trójwarstwowy wykonany z elastomeru, poliamidu i elastomeru

wzmocniony port wyjściowy systemu Rx dla lepszej popychalności

Dostępne długości 6,8,12,15,20, 25,30mm

Dostępne średnice od 2,0-5,0mm

Pakiet nr 48 - Stent samorozprężalny do t.udowych i podkolanowych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Stent samorozprężalny do t.udowych i podkolanowych	szt.	20						
RAZEM :									

Stent samorozprężalny, nitinolowy, wycinany laserowz jednego kawałka budowie helikalnej. System OTW, kompatybilny z przewodnikiem 0,035'. Koszulka 6F. Średnice stentów 5,6,7mm dostępne w długościach stentów: 20,30,40,60,80,100,120,150,170mm i długości systemu wprowadzającego 80cm i 130 cm. Stenty średnicy 8,9,10mm dostępne są w długościach: 20,30,40,60,80cm i długości systemu wprowadzającego 80cm i 130cm. Multifunkcyjny system uwalniania stentu, sześć markerów tantalowych po obu stronach stentu dla uwidocznienia w promieniowaniu RTG.

Pakiet nr 49 - Cewniki balonowe kompatybilne z przewodnikiem 0,035”

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewniki balonowe kompatybilne z przewodnikiem 0,035”	szt.	200						
RAZEM :									

- Semi compliant ,balon wykonany z polimeru półkryształicznego
- Długości: 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 170, 200 mm.
- Średnice 3.0, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10 mm.
- 3 długości systemów dostarczania 80, 90 cm. oraz 130 – Over The Wire, 2 markery na systemie dostarczającym oznaczające pozycję balonu
- Kompatybilne z introducerem 5F (3 – 7 mm.) i 6F (8 – 10 mm.)Shaft 5F, dual - lumen, hydrofobowy; zwinięty balon ma 5 zakładek . Sposób pokrycia ułatwiający przeprowadzanie przez zmiany i jednocześnie zapobiegający ześlizgiwaniu się balonu
- ciśnienie nominalne 7 atm., RBP 11 – 20 atm.;

Pakiet nr 50 - Introducer zbrojony

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Introducer zbrojony	szt.	20						
RAZEM :									

- 90 cm. (prosty)
- Konstrukcja polimerowa ze stalowym zbrojeniem, zapewniającym utrzymanie średnicy wewnętrznej
- Średnica 4, 5, 6 F
- Kompatybilna z przewodnikiem 0,035"
- Fabrycznie taperowana
- Zastawka hemostatyczna i trójdrożny kranik
- Odkręcany kranik w koszulkach 5 i 6F
- Średnica wewnętrzna introducera 4F – 0,064"

Pakiet nr 51 - Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego	szt.	50						
RAZEM :									

Dostępne rozmiary 6F, 7F Światło wewnętrzne cewnika: dla 6F –0,056” dla 7 F - 0,062” Długość cewnika 150 cm ; długość kanału dystalnego 25 cm.Szaft proksymalny o jednolitym okrągłym przekroju zapewniający optymalny przekaz siły Miękka atraumatyczna końcówka z markerem radiocieniującym . Pokrycie hydrofilne w części dystalnej na długości 21 cm. Cewnik wykonany w technologii SmoothPass minimalizującej ryzyko zahaczenia urządzenia przy wprowadzaniu do części dystalnej cewnika przedłużającego - wszystkie elementy metalowe zatopione w powłoce polimerowej w miejscu wprowadzania urządzenie do części dystalnej tzw."entry port", taperowany szaft na odcinku 10 cm Specjalny marker radiocieniujący długości 3 mm w miejscu wprowadzania urządzenie do części dystalnej tzw."entry port" Wysoka odporność na zagięcia i załamania . Ergonomiczne zakończenie ułatwia manipulacje cewnikiem 2 markery pozycjonujące w odległości 90cm i 100 cm od końcówki dystalnej – wskazujące moment wyjścia z cewnika prowadzącego .

Pakiet nr 52 - Zestawy do zabiegów endowaskularnych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Zestaw podstawowy do zabiegów endowaskularnych	1 op.	3000						

- 1.Serweta angiograficzna wymiarach 232 cm x 380 cm z 4 otworami (2 promieniowe/ 2 udowe). Serweta wykonana z trójwarstwowego nieprzemakalnego laminatu gramaturze 80 g / m² z obszarem wysokochłonny rozmiarze 120 cm x 380 cm serweta posiada foliową wstawkę po obu stronach obłożenia wymiarach 56cm x 380 cm. Warstwa chłonna serwety jest wykonana w kształcie krzyża, w górnej części nachodząc na osłony pulpitu sterowniczego (na wysokości otworów) szerokości 92 cm. Serweta posiada 2 otwory udowe średnicy 9 cm otoczone taśmą lepną oraz 2 otwory promieniowe owalne 4 x 6 cm otoczone taśmą lepną. Odporność na przenikanie cieczy 100 cm H₂O. Elastyczność serwety pozwala na dokładne i równomierne okrywanie pacjenta. Taśmy wokół otworów wykonane z hipoalergicznego kleju akrylowego. Połączenie serwety z foliową wstawką jest trwałe i utrzymuje się podczas zabiegu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. – 1 szt.
- 2.Fartuch operacyjny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS gramaturze min. 43 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120 cm H₂O; wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150 kPa. – XL 1 szt. – L 1 szt.
- 3.Ręcznik do rąk 40 x 50 cm – 4 szt.
- 4.Podkład wysokochłonny 60x90 cm – 1 szt.
- 5.Kompres gazowy, 17 nitkowy, 8 warstwowy wymiarach 10x10 cm – 100szt.
- 6.Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm
- 7.Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm
- 8.Igła bezpieczna 0,8 mm x 40 mm
- 9.Rampa wysokociśnieniowa trójdrożna typu OFF 1000 psi – 1 szt.
- 10.Dren wysokociśnieniowy do pomiaru ciśnienia, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 200cm – 1 szt.
- 11.Dren niskociśnieniowy, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 180 cm – 1 szt.
- 12.Skalpel bezpieczny nr 11 - 1 szt.
- 13.Zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długość 150 cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką Luer Lock – 1 szt.
- 14.Pean do mycia pola operacyjnego– 4 szt.
- 15.Miska plastikowa niebieska 500 ml – 1 szt.
- 16.Miska plastikowa przezroczysta 250 ml – 1 szt.
- 17.Miska plastikowa przezroczysta 250 ml – 1 szt.
- 18.Przezroczysta osłona typu "czepek" wymiarach 110 x 110 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.

19. Przezroczysta osłona typu 'czepek' wymiarach 100 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt.
 20. Przezroczysta osłona typu 'czepek' wymiarach 45 x 45 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.
 21. Y connector typu Muszelka 9F z adapterem rotacyjnym, z drenem i kranikiem 1 szt. (pakowany osobno)
 22. Kleszczyki metalowe typu Pean 1 szt. (pakowane osobno)
 23. Zestaw do monitorowania ciśnienia z przetwornikiem jednorazowym. Zintegrowany system płuczący 3 ml/h, przetwornik 200 Hz, dwudzielna komora kropłowa z filtrem z membraną, połączenie z kablem interfejsowym bezpinowe, czujnik pomiarowy. 1 x przetwornik, 2 x kranik trójdrożny, 1 x dren 120 cm, 1 x dren ciśnieniowy 20-30 cm, 1 x linia płuczająca. Zestaw do podłączenia do monitorów – 1 szt. (pakowany osobno)
 24. Serweta dwuwarsztwowa 150 x 190 cm służąca jako owinięcie zestawu – 1 szt.

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
2	Zestaw uzupełniający zestawów endowaskularnych - dostęp promieniowy	1 op.	2000						

Skład zestawu:

Prowadnik diagnostyczny hydrofilowy, końcówka J, długości 180 cm, 035 – 1 szt.

Strzykawką trzyczęściową 20 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na zielono – 1 szt.

Strzykawką trzyczęściową 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na czerwono – 1 szt.

Strzykawką trzyczęściową 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na niebiesko – 1 szt.

Strzykawką trzyczęściową 5 ml Luer, oznakowana kolorystycznie na żółto – 1 szt.

Strzykawką trzyczęściową 2 ml Luer – 1 szt.

Introducer promieniowy średnica 6F, długości 11 cm, koszulka ze szczelną zastawką hemostatyczną, w zestawie z igłą 21G x 4cm, przewodnikiem prostym 0,021 x 45 cm

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
3	Zestaw uzupełniający zestawów endowaskularnych - dostęp udowy	1 op.	1000						

Skład zestawu:

Prowadnik diagnostyczny, końcówka J, długości 180 cm, 035 – 1 szt.

Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na zielono– 1 szt.

Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na czerwono– 1 szt.

Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na niebiesko– 1 szt.

Introducer udowy średnica 6F, długości 11 cm, koszulka ze szczelną zastawką hemostatyczną w zestawie z igłą 18G x 4 cm, przewodnikiem z końcówką J 0,038 x 45 cm

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
4	Zestaw obłożenia do obwodu	1 op.	200						

Serweta angiograficzna wymiarach 232 cm x 380 cm z 4 otworami (2 promieniowe/ 2 udowe). Serweta wykonana z trójwarstwowego nieprzemakalnego laminatu gramaturze 80 g / m² z obszarem wysokochłonnym rozmiarze 120 cm x 380 cm serweta posiada foliową wstawkę po obu stronach obłożenia wymiarach 56cm x 380 cm. Warstwa chłonna serwety jest wykonana w kształcie krzyża, w górnej części nachodząc na osłony pulpitu sterowniczego (na wysokości otworów) szerokości 92 cm. Serweta posiada 2 otwory udowe średnicy 9 cm otoczone taśmą lepłą oraz 2 otwory promieniowe owalne 4 x 6 cm otoczone taśmą lepłą. Odporność na przenikanie cieczy 100 cm H₂O. Elastyczność serwety pozwala na dokładne i równomierne okrywanie pacjenta. Taśmy wokół otworów wykonane z hipoalergicznego kleju akrylowego.

Połączenie serwety z foliową wstawką jest trwałe i utrzymuje się podczas zabiegu.

Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. – 1 szt.

Fartuch operacyjny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS gramaturze min. 43 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120 cm H₂O; wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150 kPa. L – 1 szt., XL – 1 szt.

Ręcznik do rąk 40 x 50 cm – 4 szt.

Podkład wysokochłonny 60x90 cm – 1 szt.

Kompres gazowy, 17 nitkowy, 8 warstwowy wymiarach 10x10 cm – 100 szt.

Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm

Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm

Igła bezpieczna 0,8 mm x 40 mm

Rampa wysokociśnieniowa trójdrożna typu OFF 1000 psi – 1 szt.

Dren wysokociśnieniowy do pomiaru ciśnienia, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 200cm – 1 szt.

Dren niskociśnieniowy, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 180 cm – 1 szt.

Skalpel bezpieczny nr 11 - 1 szt.

Zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długość 150 cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką Luer Lock – 1 szt.

Pean do mycia pola operacyjnego – 4 szt.

Miska plastikowa niebieska 2500 ml z wytłoczeniami wewnętrznymi utrzymującymi przewodnik – 1 szt.

Miska plastikowa przezroczysta 500 ml – 1 szt.

Miska plastikowa przezroczysta 250 ml – 1 szt.

Przeźroczysta osłona typu 'czepek" wymiarach 110 x 110 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.

Przeźroczysta osłona typu 'czepek" wymiarach 100 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt.

Przeźroczysta osłona typu 'czepek" wymiarach 45 x 45 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.

Y connector typu Muszelka 9F z adapterem rotacyjnym, z drenem i kranikiem 1 szt. (pakowany osobno)

Kleszczyki metalowe typu Pean 1 szt. (pakowane osobno)

Zestaw do monitorowania ciśnienia z przetwornikiem jednorazowym. Zintegrowany system płuczący 3 ml/h, przetwornik 200 Hz, dwudzielna komora kropłowa z filtrem z membraną, połączenie z kablem interfejsowym bezpinowe, czujnik pomiarowy. 1 x przetwornik, 2 x kranik trójdrożny, 1 x dren 120 cm, 1 x dren ciśnieniowy 20-30 cm, 1 x linia płuczająca. Zestaw do podłączenia do monitorów – 1 szt. (pakowany osobno)

Serweta dwuwartwowa 150 x 190 cm służąca jako owinięcie zestawu – 1 szt.

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
5	Zestaw obłożenia do ciśnień płucnych	1 op.	100						
RAZEM : (poz. 1-5)									

Serweta angiograficzna o wymiarach 232 cm x 380 cm z 4 otworami (2 promieniowe/ 2 udowe). Serweta wykonana z trójwarstwowego nieprzemakalnego laminatu gramaturze 80 g / m² z obszarem wysoko chłonnym rozmiarze 120 cm x 380 cm serweta posiada foliową wstawkę po obu stronach obłożenia wymiarach 56cm x 380 cm. Warstwa chłonna serwety jest wykonana w kształcie krzyża, w górnej części nachodząc na osłony pulpitu sterowniczego (na wysokości otworów) szerokości 92 cm. Serweta posiada 2 otwory udowe średnicy 9 cm otoczone taśmą lepną oraz 2 otwory promieniowe owalne 4 x 6 cm otoczone taśmą lepną. Odporność na przenikanie cieczy 100 cm H₂O. Elastyczność serwety pozwala na dokładne i równomierne okrywanie pacjenta. Taśmy wokół otworów wykonane z hipoalergicznego kleju akrylowanego.

Połączenie serwety z foliową wstawką jest trwałe i utrzymuje się podczas zabiegu.

Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. – 1 s

Fartuch operacyjny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykonane elastycznym, syntetycznym mankietem. Tyłne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS gramaturze min. 43 g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120 cm H₂O; wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150 kPa. –L - 1 szt., XL – 1 szt.

Ręcznik do rąk 40 x 50 cm – 4 szt.

Podkład wysokochłonny 60x90 cm – 1 szt.

Kompres gazowy, 17 nitkowy, 8 warstwowy wymiarach 10x10 cm – 100 szt.

Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm

Igła bezpieczna 1,2 x 40 mm

Igła bezpieczna 0,8 mm x 40 mm

Rampa wysokociśnieniowa trójdrożna typu OFF 1000 psi – 1 szt.

Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na zielono – 1 szt.

Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na czerwono – 1 szt.

Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, oznakowana kolorystycznie na niebiesko – 1 szt.

Dren wysokociśnieniowy do pomiaru ciśnienia, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 200cm – 1 szt.

Dren niskociśnieniowy, wykonany z PVC, przezroczysty, długości 180 cm – 1 szt.

Skalpel bezpieczny nr 11 - 1 szt.

Zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długość 150 cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką Luer Lock – 1 szt.

Peano do mycia pola operacyjnego – 4 szt.

Miska plastikowa niebieska 2500 ml z wytłoczeniami wewnętrznymi utrzymującymi prowadnik – 1 szt.

Miska plastikowa przezroczysta 500 ml – 1 szt.

Miska plastikowa przezroczysta 250 ml – 1 szt.

Przeźroczysta osłona typu 'czepek" wymiarach 110 x 110 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.

Przeźroczysta osłona typu 'czepek" wymiarach 100 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt.

Przeźroczysta osłona typu 'czepek" wymiarach 45 x 45 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt.

Y connector typu Muszelka 9F z adapterem rotacyjnym, z drenem i kranikiem 1 szt. (pakowany osobno)

Kleszczyki metalowe typu Pean 1 szt. (pakowane osobno)

Zestaw do monitorowania ciśnienia z przetwornikiem jednorazowym. Zintegrowany system płuczący 3 ml/h, przetwornik 200 Hz, dwudzielna komora kropłowa z filtrem z membraną, połączenie z kablem interfejsowym bezpinowe, czujnik pomiarowy. 1 x przetwornik, 2 x kranik trójdrożny, 1 x dren 120 cm, 1 x dren ciśnieniowy 20-30 cm, 1 x linia płuczająca. Zestaw do podłączenia do monitorów – 1 szt. (pakowany osobno)

Introducer udowy średnica 8F, długości 11 cm, koszulka ze szczelną zastawką hemostatyczną w zestawie z igłą 18G x 4 cm, przewodnikiem z końcówką J 0,038 x 45 cm

Cewnik Swana Ganza trójdrożny, bezheparynowy, wykonany z materiału nietrombogenicznego i apirogenego - znaczniki głębokości c10 cm 7F / 110cm. W opakowaniu ze strzykawką 3 [cm3] - posiadający bezpieczne zamknięcie balonika poprzez zawór przesuwany obsługiwany jedną ręką (pakowany osobno)

Serweta dwuwartswowa 150 x 190 cm służąca jako owinięcie zestawu – 1 szt.

Zestaw zaopatrzony w min. 4 przylepne metki do wklejania w dokumentację medyczną, identyfikujące wyrób zawierające minimum: numer serii (LOT), numer katalogowy (REF), datę przydatności do użytku.

Opakowanie zestawu wykonane z polietylenowej folii i papieru typu Tyvec lub równoważne.

Opakowanie podwójne - zewnętrzne opakowanie transportowe typu karton, wewnętrzne folia (opakowanie czyste).

Pakiet nr 53 - Mikrocewnik zbrojony OTW

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Mikrocewnik zbrojony OTW	szt.	20						
RAZEM :									

Mikrocewnik OTW wspierający dla przewodników wieńcowych 0,014” oraz do iniekcji precyzyjnych ilości kontrastu. Dostępny w długościach 130 i 150 cm. Mikrocewnik zbrojony spiralne. Proksymalna średnica wewnętrzna cewnika 0,018”, dystalna średnica wewnętrzna 0,017”. Zewnętrzna średnica dystalna cewnika 0,031”. Dostępne są końcówki zagięte pod kątami: 45°, 90°, 120° ze spiralnie nawiniętym drutem platynowo-wolframowym. Dystalne 80 cm cewnika z pokryciem hydrofilnym.

Pakiet nr 54 - Cewniki balonowe s.c.

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewniki balonowe s.c.	szt.	200						
RAZEM :									

- średnice 1.20 -4.00mm (1.20, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00)
- średnicy 1.20 oraz 1.50mm dostępne dwie sztywności szafu do zmian krętych i CT(Push)
- długości 8-20mm (8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.0 – 4.0mm
- dostępne dwa typy balonów: Monorail i OTW we wszystkich rozmiarach
- hydrofilne pokrycie shaft'u
- ciśnienie nominalne 6atm.
- ciśnienie RBP 18 atm dla 1.20mm, 14atm dla 1.50-3.25 oraz 12atm dla 3.50-4.00
- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów
- możliwość zwiększenia średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP ponad 6% dla wszystkich rozmiarów

Pakiet nr 55 - Cewniki balonowe n.c.

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewniki balonowe n.c.	szt.	200						
RAZEM :									

- średnice 2.00 -6.00mm (2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00, 4.50, 5.00, 5.50, 6.00)
- długości 6-30mm (6, 8, 12, 15, 20, 30) dla średnic 2.00 – 4.00mm, długości 6-20mm dla średnic 4,50 i 5,00mm (6, 8, 12, 15, 20) oraz długości 8-20mm dla średnic 5.50 i 6.00mm (8, 12, 15, 20)
- dwusegmentowa budowa shaft'u wewnętrznego
- ciśnienie nominalne 12atm.
- ciśnienie RBP 20atm dla 2.00-4.00 18atm dla 4.50-6.00 (RBP dla 3.00 - 20atm) -profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów
- duża niepodatność (precyzja doprężenia stentu), przyrost średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP mniej niż 4,4% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.13mm); przyrost średnicy w zakresie od 12atm. d18atm wynosi zaledwie 3%.

Pakiet nr 56 – Zestawy do sprzętu jednorazowego do wstrzykiwacza ACIST

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Sterylna, wielorazowa strzykawka - z adapterem rotacyjnym i kolcem do podawania kontrastu	szt.	200						
2	Sterylny zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia - przetwornik ciśnienia , dren wysokociśnieniowy i kolec do soli fizjologicznej, automatyczna rampa	szt.	300						
3	Sterylny, jednorazowy pneumatyczny sterownik ręczny - z drenem wysokociśnieniowym dł. min. 50 cm i kranikiem wysokociśnieniowym z adapterem rotacyjnym do precyzyjnej kontroli podawania kontrastu i przepłukiwania solą fizjologiczną	szt.	300						
RAZEM :									

Pakiet nr 57 - Cewniki balonowe obwodowe

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewniki balonowe	szt.	200						
RAZEM :									

- Cewnik balonowy OTW, zbudowany z włókien kewlarowych, ultra niepodatny
- Średnice: 3;4;5;6;7;8;9;10 mm.
- Długości: 2,4,10,12,15,17,20cm
- Kompatybilny z przewodnikiem 0.035", system wprowadzania 40 cm, 80 cm, 120 cm i 135 cm
- Ciśnienie nominalne dla wszystkich średnic 8 atm, RBP 20-24 atm
- Koszulka 5-7F.

Pakiet nr 58 - System do wykonywania zabiegów litotrypsji w naczyniach wieńcowych i obwodowych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Generator fal ultradźwiękowych z kablem łączącym	Miesiąc	12						
2	Balon do litotrypsji wieńcowy	1 szt.	50						
3	Balon do litotrypsji obwodowy BTK	1 szt.	30						
4	Balon do litotrypsji obwodowy	1 szt.	30						
RAZEM :									

1 Generator fal ultradźwiękowych z kablem łączącym-dzierżawa-opłata miesięczna

2.BALON DLITOTRYPSJI WIENĆCOWY

Balon IVL w rozmiarach 2.5mm-4.00mm

Całkowita długość balonu 12mm

Zestaw kompatybilny z przewodnikiem 0.014”

Zestaw kompatybilny z introducerem 6Fr

Długość robocza 138 cm

3.BALON DLITOTRYPSJI OBWODOWY BTK

Balon IVL w rozmiarach 2.5mm-4.00mm

Całkowita długość balonu 40mm

Zestaw kompatybilny z przewodnikiem 0.014”

Zestaw kompatybilny z introducerem 5Fr

Długość robocza 135 cm

4.BALON DLITOTRYPSJI OBWODOWY

Balon IVL w rozmiarach 3.5mm-7.00mm

Całkowita długość balonu 60mm

Zestaw kompatybilny z introducerem 6Fr/7Fr

4Długość robocza 110 cm

Pakiet nr 59 - Zamykacz naczyniowy

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Zamykacz naczyniowy	szt.	500						
RAZEM :									

- zamykacz naczyniowy w pełni automatyczny
 - w pierwszej fazie zamykania powoduje hemostazę mechaniczną za pomocą balonu wewnątrz naczynia
 - w drugiej fazie następuje uwolnienie substancji hemostatycznej PEG (glikol polietylenowy) pozanaczyniowo
 - substancja hemostatyczna jest dwuwarstwowa i składa się z warstwy adhezyjnej i gąbki hemostatycznej
 - system umożliwia pozanaczyniowe zamknięcie tętnicy bez pozostawiania elementów obcych wewnątrz naczynia
 - absorpcja substancji hemostatycznej następuje do 30 dni
- zestaw składa się z cewnika balonowego z integralnym materiałem hemostatycznym oraz strzykawki pojemności 10 ml -aplikacja w dwóch krokach według wyraźnie zaznaczonych przyciskach na urządzeniu - możliwość użycia na bifurkacjach oraz w nakłuciach ante/retregrate - brak przeciwwskazań przy zwapniałych naczyniach
- możliwość ponownego zakłucia 5 mm poniżej lub powyżej bez odstępu czasowego
 - dostępny w średnicach: 5F, 6F/7F

Pakiet nr 60 - Mechaniczny cewnik do trombektomii

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Mechaniczny cewnik do trombektomii	szt.	10						
RAZEM :									

Mechaniczny cewnik do trombektomii „4 w 1“ – oddzielenie, zasysanie, fragmentacja, transport skrzepliny

- Zastosowanie do świeżych i zorganizowanych skrzeplin (do 6 miesięcy).
- Trzy średnice, stosownie do miejsca zastosowania (6F – średnica naczynia 3-5 mm, 8F – 5-8 mm, 10F- 8-12 mm).
- Mała utrata krwi podczas zabiegu
- Całość materiału jest usunięta z naczynia krwionośnego.
- Obniżone ryzyko embolizacji dystalnej dzięki ciągłemu zasysaniu mechanicznemu.
- Dostępny w rozmiarach: (6F – 110 cm i 135cm; 8F – 85 cm i 110cm, 10F – 85

Pakiet nr 61 - Mikrocewnik do CTO

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Mikrocewnik do CTO	szt.	5						
RAZEM :									

- posiada taperowany szaft średnicy proksymalnej 2,6 F i dystalnej 1,9 F
kanał wewnętrzny pokryty PTFE, średnicach: dystalnie 0.017", proksymalnie 0.022"
t7

zewnętrzna średnica szafu : tip-1,4F, dystalnie-1,9F, proksymalnie-2,6F

oplot wykonany z 18 drutów stalowych

dostępny w długości 135 cm i 150 cm

średnica wewnętrzna końcówki 0,016"

7+

- kompatybilny z przewodnikiem 0,014"

posiada polimerowe pokrycie hydrofilne na dystalnych 70 cm szafu (dla mikrocewnika długości 135 cm) i 85 cm (dla mikrocewnika długości 150 cm)

posiada miękką, atraumatyczną i taperowaną końcówkę

końcówka mikrocewnika dobrze widoczna w skopi dzięki zawartości proszku wolframowego

Pakiet nr 62 - Mikrocewnik do CTO

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Mikrocewnik do CTO	szt.	5						
RAZEM :									

- szaft gwintowany pozwalający na wkręcanie mikrocewnika w trudne zmiany
- długość użytkowa szaftu 135cm
- szaft taperowany trójstopniowo: średnica końcówki 2,1F, średnica szaftu dystalnego 2,6F;
- średnica szaftu proksymalnego 3,0F
- elastyczna część dystalna szaftu długości 13cm
- kompatybilny z przewodnikiem 0,014"
- posiada system bezpieczeństwa zapobiegający ukręceniu się cewnika w pacjencie
- średnica wewnętrzna szaftu 0,025", średnica wewnętrzna końcówki 0,016"
- marker platynowy na końcówce dystalnej zapewniający dobrą widoczność

Pakiet nr 63 - Prowadniki specjalistyczne do angioplastyki

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadniki specjalistyczne do angioplastyki	szt.	1000						
RAZEM :									

Wymagane dopuszczenie do użytku na terenie Unii Europejskiej

- Średnica 0,014”
- Prowadnik wykonany ze stali 316L
- Dystalna część prowadnika upleciona z 15 drutów zapewniająca wysoką odporność i doskonałą
- Manewrowalność oraz czucie prowadnika
- Rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu w technice core-to-tip
- Sztywność końcówki 0,5g i 0,7g
- Końcówka cieniująca 3cm (platyna)
- Kształt końcówki: prosty z możliwością kształtowania dystalnych 3cm oraz „J”
- Pokrycie hydrofilne na oplocie
- Dostępne długości: 180 cm i 300 cm
- Prowadnik uniwersalny do zabiegów prostych i w naczyniach krętej anatomii oraz do zabiegów w ciasnych zmianach

Pakiet nr 64 - Prowadniki do rekanalizacji przewlekłych okluzji

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadniki do rekanalizacji przewlekłych okluzji	szt.	100						
RAZEM :									

Wymagane dopuszczenie do użytku na terenie Unii Europejskiej

- Średnica 0,014”
- Prowadnik wykonany ze stali 316L
- Rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu w technice core-to-tip
- Dostępne prowadniki sztywnościach końcówki: 0.5 g, 0.6g, 0.8g, 1.0g, 3g, 6g, 12g
- Powłoka hydrofilna z płaszczem polimerowym i częścią dystalną pokrytą silikonem
- Dystalna część upleciona z 8 drutów zapewniająca wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika
- Kształt końcówki: prosta i „J” oraz pre-shape
- Dostępne długości: 180 cm, 190 cm i 300 cm
- Dostępność prowadników z końcówką taperowaną

Pakiet nr 65 - Prowadniki specjalnego przeznaczenia przy zabiegach CTO

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadniki specjalnego przeznaczenia przy zabiegach CTO	szt.	50						
RAZEM :									

Wymagane dopuszczenie do użytku na terenie Unii Europejskiej

- Prowadnik wykonany ze stali 316L
- Rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu
- Średnica: 0,010” i 0,014” z końcówką taperowaną d0,010”, 0,011”, 0,012” i 0,023”
- Szywności końcówek: 1.7g, 3.0g, 3.5g, 4.5g, 9g, 12 g
- Dystalna część prowadnika upleciona z 8 drutów zapewniająca wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika
- Końcówka cieniująca 15 cm (platyna)
- Kształt końcówki: „J” i „J” 1 mm
- Pokrycie hydrofilne na dystalnych 40 cm, 50 cm lub 170 cm
- Dostępne długości: 180 cm, 190 cm, 200 cm, 300 cm i 330 cm

Pakiet nr 66 - Cewnik do pomiaru FFR

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik do pomiaru FFR	szt.	50						
2	Dzierżawa urządzenia FFR	Miesiąc	12						
RAZEM :									

- Sygnał ciśnienia dystalnego przesyłany światłowodem
- Długość przewodnika 180 cm
- Pokrycie hydrofilne na długości 30 cm części dystalnej
- Konstrukcja przewodnika z rdzeniem nitinolowym umieszczonym w tubie ze stali nierdzewnej
- Tip load 0,64
- 3 cm widoczna w skopi i elastyczna końcówka
- Przewodnik przeznaczony do mierzenia FFR oraz Dpr
- Monitor:

System składający z oddzielnego modułu optycznego i modułu wyświetlacza z ekranem dotykowym

Waga modułu optycznego: 930 g

Waga modułu wyświetlacza: 620 g

Zakres pomiaru ciśnień*: -0 – 300 mmHg

Dokładność* +/- 1 mmHg plus 1% odczytu (w zakresie ciśnień 30 d50 mmHg)

Dryft*: <1 mmHg na godzinę

Skala wyjściowa ciśnienia dystalnego 5uV/V/mmHg

Skala wejściowa ciśnienia aortalnego 100 mmHg/V

Zamawiający wymaga użyczenia aparatu dFFR

Wymagany zapis przeprowadzonego badania za pomocą pamięci zewnętrznej

Pakiet nr 67 - Cewniki balonowe wysokociśnieniowe

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewniki balonowe wysokociśnieniowe	szt.	50						
RAZEM :									

cewnik balonowy typu rapid exchange non compliant

- możliwość stosowania balonu do pre- i post- dylatacji
- podwójna konstrukcja balonu
- długość użytkowa szafu 140 cm
- kompatybilny z przewodnikiem 0,014"
- ciśnienie RBP 35 bar
- profil wejścia (lesion entry profile) 0,016"
- średnice balonu 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5 mm
- długości balonu 10, 15, 20 mm dla wszystkich średnic
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F
- profil przejścia (crossing profile) dla średnicy 2,0 mm równy 0,028"

Pakiet nr 68 - Inflator wysokociśnieniowy

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Inflator wysokociśnieniowy	szt.	50						
RAZEM :									

Inflator analogowy do uzyskiwania standardowych i wysokich ciśnień 40 atm lub 55 atm.

- Pojemność 14 ml/cc lub 25 ml/cc
- Przezroczysty poliwęglanowy korpus umożliwiający obserwację słupa cieczy
- Czarny poliwęglanowy gwintowany tłok z wyraźnie oznaczoną blokadą
- Elementy budowy wewnętrznej manometru wykonane z metalu
- Pozostałe elementy inflatora wykonane z polimeru
- Manometr średnicy 4 cm z fluorescencyjną tarczą i wskaźnikiem podciśnienia
- Rozdzielczość manometru 2 (d20 atm), 5 (d40 atm)
- Dokładność manometru (+-)1 bar
- Dren wysokociśnieniowy, zbrojony
- Dren zakończony męskim luerem długości 35 cm (wraz z luerem)
- 4 ml przestrzeń bezpieczeństwa minimalizująca ryzyko dostania się pęcherzyków powietrza do balonu w trakcie inflacji
- Mechanizm spustowy umożliwiający szybką deflację
- Blokada zabezpieczająca przed przypadkową deflacją,
- Możliwość wykonania precyzyjnej inflacji,
- W zestawie dołączony kranik trójdrożny
- Pakowany pojedynczo

Pakiet nr 69 - Opatrunek jednorazowy uciskowy - dostęp promieniowy

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Opatrunek uciskowy	szt.	500						
RAZEM :									

- Opatrunek jednorazowy z punktowym uciskiem na miejsce nakłucia tętnicy promieniowej,
- Komora uciskowa sterylna, wypełniana powietrzem (nominalna objętość 13ml, maksymalna 18ml), dokładnie kontrolowana siła ucisku przez dopełnienie lub upuszczanie powietrza z komory za pomocą dołączonej strzykawki,
- Transparentny materiał pozwala na obserwację uciskanego miejsca i bezpieczną kontrolę hemostazy,
- Czas utrzymania ok 2h.
- Dostępna w rozmiarach: standardowym 24 cm i większym 29 cm.
- Kod produktu Tr Band 24 cm : TRB24-REG lub XX*RF06
- Tr Band 29cm : TRB29-LRG lub XX*RF06L
- Opakowanie zbiorcze zawiera 5 szt.

Pakiet nr 70 – Cewnik prowadzący do PCI z dostępu promieniowego

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik prowadzący do PCI z dostępu promieniowego.	szt.	1000						
RAZEM :									

Cewnik prowadzący posiadający krzywiznę dedykowaną wyłącznie dla dostępu promieniowego z przynajmniej 5 różnymi wielkościami/rozmiarami tej krzywizny

- Pokrycie cewnika hydrofilne za wyjątkiem odcinka 7 cm w części dystalnej oraz 25 cm w części proksymalnej
- Miękka, atraumatyczna końcówka
- Kontrola trąkacji 1:1
- Bardzo dobra widoczność w skopii
- Długość: 100 cm, dostępne średnice parametrach: 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr
- Duża średnica wewnętrzna cewnika 5 fr - 0,058", 6 Fr – 0,071", 7Fr-0,082", 8Fr-0,091"
- Cewniki 6 FR, 7FR, 8RF dostępne z otworami bocznymi

Pakiet nr 71 - Cewnik do embolektomii

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Cewnik do embolektomii	szt.	10						
RAZEM :									

Cewnik do embolektomii

- typ Over the Wire – możliwość wprowadzenia po przewodniku
- średnica balonu: 6, 10, 12, 13, 14 mm,
- średnica cewnika: 3Fr; 4Fr; 5,5Fr ; 6Fr; 7 Fr
- objętości napełniania balonów 0,20ml; 0,75ml; 1,5ml; 1,6ml; 1,75ml
- kompatybilny przewodnik: 0,018” - 0,038”
- markery radiologiczne na proksymalnym i dystalnym końcu balonu
- możliwość podania kontrastu i płukania

Pakiet nr 72 - Stent do tętnic szyjnych

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Stent do tętnic szyjnych	szt.	10						
RAZEM :									

- stent nitinolowy strukturze plecionej
- dwuwarstwowa konstrukcja z mikrosiateczką zapobiegającą mikroembolizacji
- bardzo małe komórki stentu uniemożliwiające uwalnianie się blaszki miażdżycowej powierzchni 0,381 mm²
- minimalny zakres średnic: od 5 d10 mm
- zakres długości: 25, 37, 47, 22, 33, 40, 25, 43 mm
- stent w systemie RX , długość segmentu RX 30 cm
- wszystkie rozmiary stentu kompatybilne z koszulką 5 Fr

Pakiet nr 73 - Prowadnik do PCI

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy	Uwagi
1	Prowadnik do PCI	szt.	500						
RAZEM :									

- długość 180 cm, 0,014", możliwość przedłużenia d300 cm
- rdzeń hybrydowy ze stali nierdzewnej (proksymalnie większej sztywności) i z nitinolu (dystalnie większej elastyczności), zatopiony w poliuretanie
- pokrycie hydrofilne na dystalnych 25 cm
- końcówka z markerem platynowo-stalowym na dystalnych 3 cm
- końcówka prosta występuje W WERSJACH:
 1. floppy 1 gf (dystalne 10 cm bardziej elastyczne, prowadnik „pierwszego wyboru”, szerokie zastosowanie do różnych zmian)
 2. extra floppy 0.6 gf (bardziej elastyczna część dystalna, sztywniejszy w części proksymalnej)
 3. intermediate 3.6 gf (do twardszych zmian, z lepszą kontrolą trakcji w krętych naczyniach, rozgałęzieniach)
 4. hypercoat 1 gf (podwójna, trwała i wzmocniona warstwa hydrofilna do zmian okluzyjnych, wąskich, krętych naczyń)

Pakiet nr 74 - Cewniki balonowe ze strzykawką ciśnieniową

Lp	Asortyment szczegółowy	Jedn. miary	Ilość na 12 m-cy	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/Numer katalogowy
1.	Strzykawka ciśnieniowa	szt.	1000					
2.	Cewniki balonowe typu semi-compliant	szt.	100					
3.	Cewnik balowy typu semi-compliant	szt.	100					
4.	Cewnik balonowy typu semi-compliant OTW	szt.	100					
5.	Cewnik balonowy typu non-compliant	szt.	100					
RAZEM:								

Ad 1

maksymalne ciśnienie 30 atm, strzykawka o pojemności 20 ml, precyzyjne zwiększanie ciśnienia w balonie – pomiar z dokładnością do 3 % w pełnym zakresie wartości, budowa strzykawki umożliwia precyzyjne wykonanie inflacji jak i szybkiej deflacji, posiada zabezpieczenie przed niekontrolowaną deflacją, ergonomiczna „pistoletowa” rękojeść, łatwa i wygodna w obsłudze dopasowana do prawej i lewej ręki, tarcza manometru pokryta substancją luminescencyjną – możliwość generowania precyzyjnych ciśnień w zaciemnionym pomieszczeniu, czytelna tarcza manometru, inflator wykonany z przezroczystego materiału

ad.2

typ: RX “rapid exchange”• ciśnienie nominalne 8 atm• ciśnienie RBP 14 atm• profil balonu $\leq 0,027$ ” dla średnicy 2,5 mm (pomiar zgodnie z zaleceniami FDA w najszerszym miejscu)• dla balonu o średnicy 1,5mm - obecność jednego markera• profil wejścia końcówki balonu $\leq 0,016$ ”

• końcówka w połączeniu z niskim profilem zapewnia łatwość przejścia przez ciasne, kręte i zwapniałe zmiany w naczyniach• nowy materiał balonu Fulcrum Lite bardzo trwałe i odporne na uszkodzenia gwarantowana możliwość minimum 10-krotnej inflacji do RBP• dostępne średnice balonu od 1,5 do 4,0 mm• dla średnic od 2,0 do 4,0 mm skok średnicy balonu co 0,25 mm• wymagane długości od 6,0 do 30,0 mm w tym długość 10 mm• cewnik kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (min.0,056”) we wszystkich rozmiarach

ad.3

typ: “rapid exchange” i OTW• ciśnienie NP oraz RBP =12atm• profil balonu $\leq 0,020$ ” przy średnicy 1,25mm• balon wykonany w technologii zerofold zapewniający ultra niski profilprzejścia przeznaczony do udrożeń trudnych zmian• dla balonu o średnicy 1,25mm obecność jednego markera• profil wejścia końcówki balonu $\leq 0,016$ ”• końcówka w połączeniu z niskim profilem zapewnia łatwość przejściaprzez ciasne, kręte i zwapniałe zmiany w naczyniach• dla wersji OTW przedłużona do 152 cm długość szafu• wymagane długości od 6,0 do 20,0 mm w tym długość 10 mm

ad.4

typ OTW• ciśnienie nominalne 6 - 8 atm• ciśnienie RBP 12-14 atm• profil balonu $\leq 0,023''$ przy średnicy 3,0mm

- obecność w ofercie cewników balonowych o średnicy 1,5 mm przeznaczonych do udrożeń trudnych zmian
- dla balonu o średnicy 1,5mm - obecność jednego markera• profil wejścia końcówki balonu $\leq 0,016''$ • końcówka w połączeniu z niskim profilem zapewnia łatwość przejścia przez ciasne, kręte i zwapniałe zmiany w naczyniach• udokumentowana możliwość wykonywania zabiegu metodą „kissing balloon” przy użyciu cewnika prowadzącego 6F przy jakiegokolwiek kombinacji balonów do średnicy 3,5 mm• wymagane średnice balonu od 1,5 do 4,0 mm• dla średnic od 2,0 do 4,0 mm skok średnicy balonu co 0,25 mm• wymagane długości od 6,0 do 30,0 mm w tym długość 10 cm

ad 5

typ: “rapid exchange”• średnice balonu (mm): 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0mm• różne długości balonu: 6; 8; 12; 15; 20; 27 mm• typ balonu “non-compliant”• nowy materiał balonu na bazie nylonu znakomicie utrzymuje zadany wymiar zarówno wzdłużny jak i poprzeczny (średnica)• materiał bardzo trwały i odporny na uszkodzenia gwarantowana możliwość minimum 10-krotnej inflacji do RBP• nominal pressure 12 atm. dla wszystkich rozmiarów• rated burst pressure 20 atm. dla wszystkich rozmiarów• distal shaft 2,5 F (dla cewników o śr. 2,0-3,75 mm)• distal shaft 2,7F (dla cewników o śr. 4,0-5,0 mm)• długość użytkowa cewnika 142 cm• selektywne pokrycie balonu materiałem hydrofilnym Selective Dura – TracTM– zapobiega przemieszczaniu się podczas inflacji• entry profile 0,015”• cewnik balonowy przeznaczony do doprężania stentów• cewnik kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (min.0,056”) w rozmiarach 2,00-4,00 mm oraz cewnikiem 6F(min.0,068”) w rozmiarach 4,5 oraz 5 mm

.....
(Wykonawca).....
(Data)

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

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego „Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki” - Zp/62/PN-62/21 informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

.....

2. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

.....

REGON: NIP: WOJEWÓDZTWO:

Numer telefonu e-mail

Numer telefonu e-mail
(do zamówień składanych przez Zamawiającego)

3. Czy Wykonawca jest:

- mikroprzedsiębiorstwem
 - małym przedsiębiorstwem
 - średnim przedsiębiorstwem
 - jednosobowa działalność gospodarcza
 - osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej
 - inny rodzaj:
- ¹⁾ **proszę wskazać właściwe**

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

5. Oferujemy dostawę towaru o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SWZ, zgodnie z 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).

6. Gwarantujemy uzupełnienie zużytego sprzętu do dni od momentu jego wykorzystania* (dotyczy pakietu nr 1-74).

Załączniki do oferty (zgodnie z SWZ dla Wykonawców):

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

(rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

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

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

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

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

*(maksymalny czas uzupełnienia zużytego sprzętu od momentu jego wykorzystania do 5 dni)

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokolowskiego z siedzibą w Walbrzychu przy ul. Sokolowskiego 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:

Adrianę Tomusiak – p. o. Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”
reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu r., nr ogłoszenia zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 z późn.zm.).

2. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie wykonywana zgodnie z zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia, załącznikami oraz postanowieniami niniejszej umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr) wyszczególnione 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 nie mniej jednak niż do% wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

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

§ 4

1. Przedmiot umowy, 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 świadectwo dopuszczające do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020r. poz. 186) .

3. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w § 5, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.

4. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.

5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia.

6. 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. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.
2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:
 - a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,
 - b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;
 - c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;
 - d) po pobraniu towaru ze składu na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego towaru wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia;
 - e) zestawienie, o którym mowa w lit. d będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;
 - f) Wykonawca uzupełni skład w terminie dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;
 - g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b;
 - h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. **Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz numer pakietu.**
3. Faktura musi odzwierciedlać asortyment danego pakietu zgodnie z formularzem cenowym.
4. Faktury nie posiadające: numeru umowy przetargowej i numeru pakietu, faktury wystawiane w języku obcym oraz faktury nie odzwierciedlające asortymentu zgodnego z formularzem cenowym muszą być skorygowane przez Wykonawcę.
5. Zapłata za fakturę nastąpi w terminie określonym na fakturze liczoną od momentu doręczenia **prawidłowo wystawionej lub skorygowanej faktury.**
6. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.
7. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony towar zgodnie z fakturą, w terminie **60** dni od daty dostarczenia, zgodnego z zamówieniem towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
8. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.
9. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”
10. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w
11. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.
12. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:
 - a) W wersji papierowej
 - b) Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl
 - c) Na Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>*

* niepotrzebne skreślić

13. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -
14. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej w transakcjach handlowych.
15. Wykonawca nie może przenieść wierzycelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
16. 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

- Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;
 - 10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
- 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.
- Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1.
- Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.
- Łączna wartość kar umownych nie może przekraczać 100% łącznej wartości netto przedmiotu dostawy o którym mowa w § 2 ust 1 umowy.

§ 9

- Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy** licząc od dnia podpisania umowy.
- Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
- 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.

§ 10

- Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 455 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 456 ust 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

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

§ 12

- W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - Kodeksu Cywilnego
 - Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. 2021.1129)
- 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

Integralną część umowy stanowi załącznik nr 2 (Informacja Administratora).

§ 15

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Spis załączników:

Załącznik nr 1 – Formularz cenowy

Załącznik nr 2 – Informacja Administratora

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Sporządziła: Dorota Piekarz

nr tel.: 74/6489700

Załącznik nr 3b do SWZ dotyczy pakietu nr 15

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokolowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokolowskiego 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:

Adrianę Tomusiak – p. o. Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu r., nr ogłoszenia zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 z późn.zm.).

2. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie wykonywana zgodnie z zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia, załącznikami oraz postanowieniami niniejszej umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr) wyszczególnione 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 nie mniej jednak niż do% wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

1. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy wydzierżawi odpłatnie urządzenie pomiarowe do określenia cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia wraz z urządzeniem do przesyłu drogą radiową sygnału krwawego ciśnienia (przetwarza dane osobowe: imię, nazwisko, data urodzenia, płeć)

2. Urządzenie pomiarowe do określenia cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia wraz z urządzeniem do przesyłu drogą radiową sygnału krwawego ciśnienia (przetwarza dane osobowe: imię, nazwisko, data urodzenia, płeć) zostanie oddane do dzierżawy począwszy od dniar. do dnia zakończenia umowy.

3. Miesięczna kwota dzierżawy w/w urządzenia wynosizł netto (słownie :.....) + podatek VAT w należnej wysokości, tj. kwota dzierżawy urządzenia pomiarowego do określenia cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia wraz z urządzeniem do przesyłu drogą radiową sygnału krwawego ciśnienia (przetwarza dane osobowe: imię, nazwisko, data urodzenia, płeć) w okresie 12 miesięcy wynosizł netto (słownie :) + podatek VAT w należnej wysokości.

4. Czynsz dzierżawny za dzierżawę urządzenia płatny będzie miesięcznie – w terminie do 15 dnia każdego miesiąca za dany miesiąc.

§ 4

1. Przedmiot umowy, 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 świadectwo dopuszczające do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020r. poz. 186) .
3. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w § 5, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.
4. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.
5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia.
6. 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.
7. W przypadku awarii urządzenia pomiarowego do określenia cząstkowej rezerwy wieńcowej i mikrokrążenia wraz z urządzeniem do przesyłu drogą radiową sygnału krwawego ciśnienia (przetwarza dane osobowe: imię, nazwisko, data urodzenia, płeć) Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do jej usunięcia w czasie nie dłuższym niż 72 godziny od daty zgłoszenia awarii w dni robocze.
8. Czas usunięcia awarii nie dłuższy niż 5 dni roboczych liczony od momentu podjęcia naprawy.
9. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni roboczych Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczego urządzenia na czas naprawy, o parametrach nie gorszych niż urządzenie, które uległo awarii.

§ 5

1. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.
2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:
 - a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,
 - b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;
 - c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;
 - d) po pobraniu towaru ze składu na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego towaru wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia;
 - e) zestawienie, o którym mowa w lit. d będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;
 - f) Wykonawca uzupełni skład w terminie dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;
 - g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b;
 - h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. **Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz numer pakietu.**
3. Faktura musi odzwierciedlać asortyment danego pakietu zgodnie z formularzem cenowym.
4. Faktury nie posiadające: numeru umowy przetargowej i numeru pakietu, faktury wystawiane w języku obcym oraz faktury nie odzwierciedlające asortymentu zgodnego z formularzem cenowym muszą być skorygowane przez Wykonawcę.
5. Zapłata za fakturę nastąpi w terminie określonym na fakturze liczoną od momentu doręczenia **prawidłowo wystawionej lub skorygowanej faktury.**
6. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.
7. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony towar zgodnie z fakturą,

w terminie **60** dni od daty dostarczenia, zgodnego z zamówieniem towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

8. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.

9. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”

10. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w

11. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.

12. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:

a) W wersji papierowej

b) Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl

c) Na Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>*

* niepotrzebne skreślić

13. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -

14. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej w transakcjach handlowych.

15. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.

16. 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 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;

10 % wartości od niezrealizowanej części 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.

4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.

5. Łączna wartość kar umownych nie może przekraczać 100% łącznej wartości netto przedmiotu dostawy o którym mowa w § 2 ust 1 umowy

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy** licząc od dnia podpisania umowy.

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.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 455 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 456 ust 1

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:

- Kodeksu Cywilnego
- Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. 2021.1129)

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

Integralną część umowy stanowi załącznik nr 2 (Informacja Administratora).

§ 15

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Spis załączników:

Załącznik nr 1 – Formularz cenowy

Załącznik nr 2 – Informacja Administratora

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Sporządziła: Dorota Piekarcz

nr tel.: 74/6489700

Załącznik nr 3c do SWZ dotyczy pakietu nr 38

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokolowskiego z siedzibą w Walbrzychu przy ul. Sokolowskiego 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 000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

Adrianę Tomusiak – p. o. Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu r., nr ogłoszenia zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 z późn.zm.).

2. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie wykonywana zgodnie z zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia, załącznikami oraz postanowieniami niniejszej umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr) wyszczególnione 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 nie mniej jednak niż do% wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

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

2. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy wydzierżawi odpłatnie konsolę ROTAPRO.

3. Konsola ROTAPRO zostanie oddana do dzierżawy począwszy od dniar. do dnia zakończenia umowy.

4. Miesięczna kwota dzierżawy w/w konsoli wynosizł. netto (słownie :.....) + podatek VAT w należnej wysokości, tj. kwota dzierżawy konsoli ROTAPRO w okresie 12 miesięcy wynosizł. netto (słownie :) + podatek VAT w należnej wysokości.

5. Czynsz dzierżawny za dzierżawę konsoli płatny będzie miesięcznie – w terminie do 15 dnia każdego miesiąca za dany miesiąc.

§ 4

1. Przedmiot umowy, 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 świadectwo dopuszczające do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020r. poz. 186) .

3. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w § 5, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych

dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.

4. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.

5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia.

6. 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.

7. W przypadku awarii konsoli Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do jej usunięcia w czasie nie dłuższym niż 72 godziny od daty zgłoszenia awarii w dni robocze.

8. Czas usunięcia awarii nie dłuższy niż 5 dni roboczych liczony od momentu podjęcia naprawy.

9. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni roboczych Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczej konsoli na czas naprawy, o parametrach nie gorszych niż urządzenie, które uległo awarii.

§ 5

1. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.

2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:

a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,

b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;

c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;

d) po pobraniu towaru ze składu na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego towaru wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia;

e) zestawienie, o którym mowa w lit. d będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;

f) Wykonawca uzupełni skład w terminie dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;

g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b;

h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.

2. **Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz numer pakietu.**

3. Faktura musi odzwierciedlać asortyment danego pakietu zgodnie z formularzem cenowym.

4. Faktury nie posiadające: numeru umowy przetargowej i numeru pakietu, faktury wystawiane w języku obcym oraz faktury nie odzwierciedlające asortymentu zgodnego z formularzem cenowym muszą być skorygowane przez Wykonawcę.

5. Zapłata za fakturę nastąpi w terminie określonym na fakturze liczoną od momentu doręczenia **prawidłowo wystawionej lub skorygowanej faktury.**

6. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.

7. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony towar zgodnie z fakturą, w terminie **60** dni od daty dostarczenia, zgodnego z zamówieniem towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

8. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.

9. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”
10. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w
11. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.
12. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:
- W wersji papierowej
 - Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl
 - Na Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>*
* niepotrzebne skreślić
13. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -
14. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej w transakcjach handlowych.
15. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
16. 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

- Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;
 - 10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
- 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.
- Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1.
- Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.
- Łączna wartość kar umownych nie może przekraczać 100% łącznej wartości netto przedmiotu dostawy o którym mowa w § 2 ust 1 umowy

§ 9

- Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy** licząc od dnia podpisania umowy.
- Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
- 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.

§ 10

- Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 455 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 456 ust 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

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

§ 12

- W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - Kodeksu Cywilnego
 - Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. 2021.1129)

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

Integralną część umowy stanowi załącznik nr 2 (Informacja Administratora).

§ 15

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Spis załączników:

Załącznik nr 1 – Formularz cenowy

Załącznik nr 2 – Informacja Administratora

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Sporządziła: Dorota Piekarz

nr tel.: 74/6489700

Załącznik nr 3d do SWZ dotyczy pakietu nr 58

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokolowskiego z siedzibą w Walbrzychu przy ul. Sokolowskiego 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:

Adrianę Tomusiak – p. o. Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu r., nr ogłoszenia zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 z późn.zm.).

2. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie wykonywana zgodnie z zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia, załącznikami oraz postanowieniami niniejszej umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr) wyszczególnione 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 nie mniej jednak niż do% wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

1. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy wydzierżawi odpłatnie generator fal ultradźwiękowych z kablem łączącym.

2. Generator fal ultradźwiękowych z kablem łączącym zostanie oddany do dzierżawy począwszy od dniar. do dnia zakończenia umowy.

3. Miesięczna kwota dzierżawy w/w urządzenia wynosizł. netto (słownie :.....) + podatek VAT w należnej wysokości, tj. kwota dzierżawy generatora fal ultradźwiękowych z kablem łączącym w okresie 12 miesięcy wynosizł. netto (słownie :) + podatek VAT w należnej wysokości.

4. Czynsz dzierżawny za dzierżawę generatora fal ultradźwiękowych z kablem łączącym płatny będzie miesięcznie – w terminie do 15 dnia każdego miesiąca za dany miesiąc.

§ 4

1. Przedmiot umowy, 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 świadectwo dopuszczające do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020r. poz. 186) .

3.W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w § 5, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.

4.W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający

ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.

5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia.

6. 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.

7. W przypadku awarii generatora fal ultradźwiękowych z kablem łączącym Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do jej usunięcia w czasie nie dłuższym niż 72 godziny od daty zgłoszenia awarii w dni robocze.

8. Czas usunięcia awarii nie dłuższy niż 5 dni roboczych liczony od momentu podjęcia naprawy.

9. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni roboczych Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczego urządzenia na czas naprawy, o parametrach nie gorszych niż urządzenie, które uległo awarii.

§ 5

1. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.

2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:

a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,

b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;

c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;

d) po pobraniu towaru ze składu na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego towaru wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia;

e) zestawienie, o którym mowa w lit. d będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;

f) Wykonawca uzupełni skład w terminie dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;

g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b;

h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.

2. **Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz numer pakietu.**

3. Faktura musi odzwierciedlać asortyment danego pakietu zgodnie z formularzem cenowym.

4. Faktury nie posiadające: numeru umowy przetargowej i numeru pakietu, faktury wystawiane w języku obcym oraz faktury nie odzwierciedlające asortymentu zgodnego z formularzem cenowym muszą być skorygowane przez Wykonawcę.

5. Zapłata za fakturę nastąpi w terminie określonym na fakturze liczoną od momentu doręczenia **prawidłowo wystawionej lub skorygowanej faktury.**

6. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.

7. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony towar zgodnie z fakturą, w terminie **60** dni od daty dostarczenia, zgodnego z zamówieniem towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

8. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.

9. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na

„białej liście”

10. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w
11. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.
12. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:
- W wersji papierowej
 - Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl
 - Na Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>*
- * niepotrzebne skreślić
13. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -
14. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej w transakcjach handlowych.
15. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
16. 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

- Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;
 - 10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
- 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.
- Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1.
- Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.
- Łączna wartość kar umownych nie może przekraczać 100% łącznej wartości netto przedmiotu dostawy o którym mowa w § 2 ust 1 umowy

§ 9

- Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy** licząc od dnia podpisania umowy.
- Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
- 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.

§ 10

- Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 455 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 456 ust 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

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

§ 12

- W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - Kodeksu Cywilnego
 - Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. 2021.1129)

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

Integralną część umowy stanowi załącznik nr 2 (Informacja Administratora).

§ 15

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Spis załączników:

Załącznik nr 1 – Formularz cenowy

Załącznik nr 2 – Informacja Administratora

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Sporządziła: Dorota Piekarz

nr tel.: 74/6489700

Załącznik nr 3e do SWZ dotyczy pakietu nr 66

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokolowskiego z siedzibą w Walbrzychu przy ul.

Sokolowskiego 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:

Adrianę Tomusiak – p. o. Dyrektora Szpitala

a

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu na „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” ogłoszonego w w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu r., nr ogłoszenia zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 z późn.zm.).

2. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie wykonywana zgodnie z zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia, załącznikami oraz postanowieniami niniejszej umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy są dostawy (pakiet nr) wyszczególnione 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 nie mniej jednak niż do% wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

1. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy wydzierżawi odpłatnie urządzenie FFR.

2. Urządzenie FFR zostanie oddane do dzierżawy począwszy od dniar. do dnia zakończenia umowy.

3. Miesięczna kwota dzierżawy w/w urządzenia wynosizł. netto (słownie :.....) + podatek VAT w należnej wysokości,

4. Całkowita wartość umowy dzierżawy urządzenia FFR za okres 12 miesięcy wynosizł. netto (słownie :) + podatek VAT w należnej wysokości

5. Zapłata należności z tytułu dzierżawy nastąpi jednorazowo w terminie 15 dni po wygaśnięciu umowy, na podstawie wystawionej faktury VAT.

§ 4

1. Przedmiot umowy, 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 świadectwo dopuszczające do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020r. poz. 186) .

3. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w § 5, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.

4. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 umowy.

5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia.

6. 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.

7. W przypadku awarii urządzenia FFR Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do jej usunięcia w czasie nie dłuższym niż 72 godziny od daty zgłoszenia awarii w dni robocze.

8. Czas usunięcia awarii nie dłuższy niż 5 dni roboczych liczony od momentu podjęcia naprawy.
9. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 5 dni roboczych Wykonawca gwarantuje dostarczenie zastępczego urządzenia na czas naprawy, o parametrach nie gorszych niż urządzenie, które uległo awarii.

§ 5

1. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.
2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:
 - a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,
 - b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;
 - c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;
 - d) po pobraniu towaru ze składu na potrzeby własne szpital będzie sporządzał zbiorcze zestawienie zużytego towaru wskazując jego kod katalogowy, serię i ilość sztuk i przekazywał je Wykonawcy, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od zużycia;
 - e) zestawienie, o którym mowa w lit. d będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;
 - f) Wykonawca uzupełni skład w terminie dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;
 - g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b;
 - h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczenie przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę w języku polskim według cen ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. **Na fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej oraz numer pakietu.**
3. Faktura musi odzwierciedlać asortyment danego pakietu zgodnie z formularzem cenowym.
4. Faktury nie posiadające: numeru umowy przetargowej i numeru pakietu, faktury wystawiane w języku obcym oraz faktury nie odzwierciedlające asortymentu zgodnego z formularzem cenowym muszą być skorygowane przez Wykonawcę.
5. Zapłata za fakturę nastąpi w terminie określonym na fakturze liczoną od momentu doręczenia **prawidłowo wystawionej lub skorygowanej faktury.**
6. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.
7. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony towar zgodnie z fakturą, w terminie **60** dni od daty dostarczenia, zgodnego z zamówieniem towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
8. Wykonawca oświadcza, że numer rachunku bankowego płatności wskazany na fakturze wystawionej dla Specjalistycznego Szpitala im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu w związku z realizacją umowy z dnia jest numerem właściwym dla dokonania rozliczeń na zasadach podzielnej płatności (Split payment) zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 grudnia 2017r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2018r poz.62). Zmiana numeru rachunku bankowego wymaga pisemnego oświadczenia na adres wskazany w umowie.
9. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego wskazany na fakturze, znajduje się na „białej liście”
10. Wykonawca oświadcza, iż właściwym dla niego jest Urząd Skarbowy w
11. Zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191) wykonawca może złożyć ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem platformy.
12. Wykonawca oświadcza, iż fakturę będzie dostarczał:
 - a) W wersji papierowej
 - b) Na adres efaktury@zdrowie.walbrzych.pl

c) Na Platformę Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>*

* niepotrzebne skreślić

13. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -

14. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej w transakcjach handlowych.

15. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.

16. 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 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;

10 % wartości od niezrealizowanej części 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.

4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.

5. Łączna wartość kar umownych nie może przekraczać 100% łącznej wartości netto przedmiotu dostawy o którym mowa w § 2 ust 1 umowy

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy** licząc od dnia podpisania umowy.

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.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 455 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 456 ust 1 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:

- Kodeksu Cywilnego

- Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. 2021.1129)

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

Integralną część umowy stanowi załącznik nr 2 (Informacja Administratora).

§ 15

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Spis załączników:

Załącznik nr 1 – Formularz cenowy

Załącznik nr 2 – Informacja Administratora

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Sporządziła: Dorota Piekarz

nr tel.: 74/6489700

Załącznik nr 2 do Umowy nr(dotyczy umów nr 3a-3e)

INFORMACJA ADMINISTRATORA

Na podstawie art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. 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 osobowych) Dz. U. UE. L. 2016.119.1 z dnia 4 maja 2016r., dalej jako „RODO” informujemy, że:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych przetwarzanych w związku z realizacją **umowy** jest Specjalistyczny Szpital im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, telefon 74/6489600, e-mail: sekretariat@zdrowie.walbrzych.pl
2. Informujemy, że Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych Osobowych (IODO), kontakt możliwy jest za pośrednictwem e-mail: iodo@zdrowie.walbrzych.pl, numer (74) 6489600 oraz osobę zastępującą IODO, kontakt za pośrednictwem e-mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, numer (74) 6489696 lub korespondencyjnie na adres Administratora.
3. Celem przetwarzania danych osobowych jest realizacja czynności poprzedzających zawarcie umowy, realizacja warunków i zobowiązań określonych w zawartej umowie, w tym obowiązków prawnych (m. in. odprowadzania składek ubezpieczeniowych, podatków). Podstawą prawną ich przetwarzania będą art. 734-751 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny (umowa zlecenie, umowa o współpracy, umowa o świadczenie usług)), czy też art. 42 - 44 ustawy z dnia 24 kwietnia 2003r. o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie. Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 6 ust. 1 lit. b i c;
4. Dane przekazane przez Panią/Pana będą podlegały udostępnieniu następującym kategoriom odbiorców: organy władzy publicznej, organy ścigania, inne uprawnione podmioty, w zakresie i celach, gdy występują z żądaniem w oparciu o stosowną podstawę prawną w tym np. NFZ, inne podmioty, które świadczą usługi na rzecz administratora np. podmiotom świadczącym obsługę prawną, podmiotom, z którymi administrator zawarł umowę przetwarzania danych w imieniu administratora, (np. usługi IT), serwisanci lub Poczta Polska.
5. Administrator nie ma zamiaru przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
6. Dane osobowe będą przechowywane przez okres trwania i realizacji umowy. Po jej wygaśnięciu przez okres 5 lat. W zakresie wymaganym przepisami prawa o systemie ubezpieczeń społecznych, okres ten liczy się od wypłaty wynagrodzenia z tytułu umowy, która podlegała oskładkowaniu. Okres ten dotyczy również celów podatkowych i liczy się go od końca roku kalendarzowego, w którym upłynął termin płatności podatku, chyba że odrębne przepisy przewidują dłuższy okres ich przechowywania. Po tych terminach dane będą protokolarnie niszczone.
7. Przysługuje Pani/Panu prawo dostępu do treści swoich danych oraz otrzymania ich kopii, sprostowania (poprawiania) swoich danych osobowych, gdy są niezgodne ze stanem rzeczywistym, a także prawo do ograniczenia ich przetwarzania. Można również skorzystać z prawa do przenoszenia danych w przypadku spełnienia określonych wymogów i możliwości technicznych w odniesieniu do tych zebranych na podstawie przesłanki określonej w art. 6 ust. 1 lit. b „RODO”.
8. Jeżeli Pani/Pan uzna, iż przetwarzanie danych narusza przepis „RODO” przysługuje prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (adres Urzędu Ochrony Danych Osobowych , ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa).
9. Podanie danych jest warunkiem koniecznym do zawarcia umowy, w oparciu o obowiązujące przepisy prawa i niezbędne do realizacji zawartej umowy. W przypadku niepodania danych nie będzie możliwości jej zawarcia.
10. Dane udostępnione przez Panią/Pana nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w rozumieniu podejmowania decyzji w indywidualnych przypadkach, które mogą wywołać określony skutek prawny, w tym w formie profilowania.

Załącznik nr 4 do SWZ

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:
Dz.U. UE S numer[], data[], strona [],
Numer ogłoszenia w Dz.U. S:
Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:
W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [....]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

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

Tożsamość 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 endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	Zp/62/PN-62/21

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:	[]

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

2W 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**.

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

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

5Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

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

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

⁷Por. *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.

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

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

<p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji? Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</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>
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ¹¹ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
<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>
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]

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

¹¹Zwłaszcza 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

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

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;
nadużycie finansowe¹⁵;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁶
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁷
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

13Zgodnie 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).

14Zgodnie 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.

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

16Zgodnie 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 podleganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 te samej decyzji ramowej.

17Zgodnie 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**).

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

19Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

20Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
<p>Jeżeli nie, proszę wskazać:</p> <p>a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;</p> <p>b) jakiej kwoty to dotyczy?</p> <p>c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:</p> <p>1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej:</p> <p style="padding-left: 40px;">Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?</p> <p style="padding-left: 40px;">Proszę podać datę wyroku lub decyzji.</p> <p style="padding-left: 40px;">W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:</p> <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>[.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>[.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>
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 [.....][.....][.....]	

21Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

24Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

Informacje dotyczące ewentualnej niewyplacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie 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: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: Proszę podać szczegółowe informacje: Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej ²⁸ . 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): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹ ? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	Nie dotyczy [.....] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]

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

²⁶O 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.

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

²⁸Nie 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 odstąpienia w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

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

<p>Czy wykonawca 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>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>Nie dotyczy</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? 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>Nie dotyczy</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p>Nie dotyczy</p>

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

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

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

³¹Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

 α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

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

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

A: KOMPETENCJE

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

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

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

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

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³³ (-): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2a) Jego roczny („specyficzny”) obrot w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

³²Zgodnie 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.

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

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

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

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

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju : Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):- [.....][.....][.....]
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień	Liczba lat (okres ten został wskazany w

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

³⁵Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

<p>publicznych na usługi: 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>	<p>stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<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>								
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby</p>	<p>[.....]</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.

realizacji zamówienia:	
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawę: 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 dostawę: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<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

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

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

⁴³Należy 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).

zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):- [.....][.....][.....]
---	---

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

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

Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

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

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie 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): [.....]

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

⁴⁵Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷Pod 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.

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

Wykonawca:

.....

Oświadczenie wykonawcy

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” - Zp/62/PN-62/21, prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokolowskiego w Wałbrzychu** oświadczam, co następuje:

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

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,
- są nadal aktualne**

oraz:

Oświadczenie wykonawcy

w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy o:

- braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu*,
- przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej*.

****niepotrzebne skreślić***

Dniar.

.....
(podpis)

Wykonawca:

.....

Oświadczenie wykonawcy

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn „ **Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” - **Zp/62/PN-62/21**, prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokolowskiego w Wałbrzychu** oświadczam, co następuje:

Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania , o których mowa w art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1170) **są nadal aktualne**

Dniar.

.....
(podpis)

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

.....

*(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu NIP/PESEL, KRS/CEiDG)***Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia****składane na podstawie****art. 117 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r.****Prawo zamówień publicznych (dalej jako: pzp)****DOTYCZĄCE DOSTAW, USŁUG LUB ROBÓT BUDOWLANYCH,
KTÓRE WYKONAJĄ POSZCZEGÓLNI WYKONAWCY**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” - Zp/62/PN-62/21, oświadczam, że:

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

zrealizuje następujące dostawy, usługi lub roboty budowlane:

.....

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

zrealizuje następujące dostawy, usługi lub roboty budowlane:

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

zrealizuje następujące dostawy, usługi lub roboty budowlane:

.....

.....*(miejsowość)*, dnia.....r.

Załącznik nr 8 do SWZ

Wykonawca udostępniający zasoby (jeżeli dotyczy)

.....

(pełna nazwa/firma, adres,
 NIP, Nr KRS/CEIDG)

reprezentowany przez:

.....

(imię i nazwisko,
 stanowisko/podstawa do reprezentacji)

ZOBOWIĄZANIE PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY WYKONAWCY

**Na podstawie art. 118 ust.3 Ustawy z dnia 11 września 2019 roku –
 Prawo zamówień publicznych(Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn.zm.)**

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

.....
 przystępującemu do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą „**Dostawy sprzętu do zabiegów endowaskularnych dla Pracowni Hemodynamiki**” - Zp/62/PN-62/21

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

Jednocześnie oświadczam, iż:

- Udostępnione przeze mnie zasoby zostaną wykorzystane przy wykonywaniu zamówienia

 (podać sposób udostępniania i wykorzystania zasobów) w okresie.....
- W odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia zrealizuje usługę/usługi/roboty budowlane.....(podać zakres)

.....
 (podpis upoważnionych przedstawicieli Wykonawcy)

.....
 (Data)

Załącznik nr 9 do SWZ

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość i data)

Oświadczenie

Oświadczamy, że oferowany przez naszą firmę przedmiot zamówienia posiada aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terytorium RP, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2020r., poz. 186 z późn. zm.). Na każde żądanie Zamawiającego jesteśmy w stanie przedstawić stosowne dokumenty.

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