**Pakiet nr 1**

Płyny i odczynniki do cytometrii przepływowej

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **l.p** | **Nazwa odczynnika**  | **Nazwa firmowa** | **Numer katalogowy** | **obj. op./ ilość oznaczeń** | **Ilość opakowań na 24 miesiące** | **cena jednostkowa netto za opakowanie** | **Wartość netto**  | **%****Vat** | **Wartość brutto**  |  |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** |  |
| 1 | Flow Sheath Fluid 20L dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 24 |   |   |   |   |  |
| 2 | Clean Solution 5L dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 3 |   |   |   |   |  |
| 3 | CS&T Beads CE-IVD dedykowany do cytometru BD FACSLyric |  |   |   | 6 |   |   |   |   |  |
| 4 | FC Beads 7-Color Kit dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 4 |   |   |   |   |  |
| 5 | FC Beads 5-Color Kit dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 4 |   |   |   |   |  |
| 6 | Cell Wash Bufor do płukania komórek przy barwieniu przeciwciałami dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 48 |   |   |   |   |  |
| 7 | Permeabilizing Solution 2 dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 5 |   |   |   |   |  |
| 8 | PharmLyse Lysing Solution, 10 x stęż, do lizy erytrocytów, bez utrwalacza RUO dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 48 |   |   |   |   |  |
| 9 | Lysing Solution dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |  | 12 |   |   |   |   |  |
| 10 | Multi-Check Control 1x2,5ml dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 12 |   |   |   |   |  |
| 11 | FC Beads 2-Color Kit dedykowany do cytometru BD FACSLyric |   |   |   | 4 |   |   |   |   |  |
| 12 | [[Horizon Brilliant Stain Buffer dedykowany do cytometru BD FACSLyric](https://www.bdbiosciences.com/en-pl/products/reagents/flow-cytometry-reagents/research-reagents/buffers-and-supporting-reagents-ruo/brilliant-stain-buffer.563794)](https://www.bdbiosciences.com/en-pl/products/reagents/flow-cytometry-reagents/research-reagents/buffers-and-supporting-reagents-ruo/brilliant-stain-buffer.563794) |   |   |   | 3 |   |   |   |   |  |
| 13 | UKNEQAS: Leukaemia Immunophenotyping with Leukaemia Diagnostic Interpretation |   |   |   | 2 |   |   |   |   |  |
|  | **Razem:** |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Wszystkie wskazane urządzenia są w posiadaniu przez Zamawiającego**

**Pakiet nr 2**

Przeciwciała monoklonalne do cytometrii przepływowej I

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **l.p** | **Nazwa odczynnika**  | **Fluorochrom** | **Klon** | **Nazwa firmowa** | **Status** | **Numer katalogowy** | **Ilość testów/ opakowanie** | **Ilość testów na 24 miesiące** | **Ilość opakowań na 24 miesiące** | **cena jednostkowa netto za opakowanie** | **Wartość netto**  | **%****Vat** | **Wartość brutto**  |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** | **14** |
| 1 | CD5 | FITC | L17F12 |   | CE/IVD |   |   | 600 |  6 |   |   |   |   |
| 2 | CD8  | FITC | SK1 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 3 | CD15 | FITC | MMA |   | CE/IVD |   |   | 300 |  3 |   |   |   |   |
| 4 | CD58  | FITC | 1C3 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 5 | CD138  | FITC | MI15 |   | CE/IVD |   |   | 300 |  6 |   |   |   |   |
| 6 | FMC7  | FITC | FMC7 |   | CE/IVD |   |   | 400 |  8 |   |   |   |   |
| 7 | MPO  | FITC | 5B8 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 8 | TdT  | FITC | E17-1519 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 9 | TCRab  | FITC | WT31 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 10 | CD8  | PE | SK1 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 11 | CD36  | PE | CB38 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 12 | CD52 | PE | 4C8 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 13 | CD56  | PE | MY31 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 14 | CD58  | PE | L306.4 |   | RUO (GMP) |   |   | 100 |  2 |   |   |   |   |
| 15 | CD59  | PE | p282(H19) |   | RUO |   |   | 300 |  3 |   |   |   |   |
| 16 | CD66c  | PE | B6.2 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 17 | CD79a  | PE | HM47 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 18 | CD79B  | PE | 3A2-2E7 |   | CE/IVD |   |   | 600 |  12 |   |   |   |   |
| 19 | CD103  | PE | Ber-ACT8 |   | CE/IVD |   |   | 150 |  3 |   |   |   |   |
| 20 | CD5  | PerCP-Cy5.5 | L17F12 |   | CE/IVD |   |   | 150 |  3 |   |   |   |   |
| 21 | CD11c  | PerCP-Cy5.5 | B-Ly6 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 22 | CD23  | PerCP-Cy5.5 | M-L233 |   | RUO |   |   | 500 |  10 |   |   |   |   |
| 23 | CD27  | PerCP-Cy5.5 | M-T271 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 24 | CD33 | PerCP-Cy5.5 | P67.6 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 25 | CD34  | PerCP-Cy5.5 | 8G12 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 26 | CD16 | PE-Cy7 | B73.1 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 27 | TCRγδ  | PE-Cy7 | 11F2 |   | RUO (GMP) |   |   | 200 | 2  |   |   |   |   |
| 28 | CD45RA | PE-Cy7 | L48 |   | CE/IVD  |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 29 | CD117  | PE-Cy7 | 104D2 |   | CE/IVD  |   |   | 300 |  3 |   |   |   |   |
| 30 | CD123  | PE-Cy7 | 7G3 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 31 | CD1a  | APC | HI149 |   | RUO |   |   | 100 |  1 |   |   |   |   |
| 32 | CD11b | APC | D12 |   | CEI/VD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 33 | CD22  | APC | S-HCL-1 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 34 | CD25  | APC | 2A3 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 35 | CD33  | APC | P67.6 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 36 | CD55 | APC | IA10 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 37 | CD71 | APC | M-A712 |   | RUO |   |   | 300 |  3 |   |   |   |   |
| 38 | CD157  | PE | SY/11B5 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 39 | CD64 | BV786 | 10,1 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 40 | CD200  | APC | MRC OX-104 |   | RUO |   |   | 600 |  6 |   |   |   |   |
| 41 | IREM2 | APC | UP-H2 |   | RUO(GMP) |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 42 | IgM  | APC | G20-127 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 43 | CD38  | APCR700 | HIT2 |   | RUO |   |   | 800 |  8 |   |   |   |   |
| 44 | CD56  | APCR700 | NCAM16.2 |   | IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 45 | CD24  | R718 | ML5 |   | RUO |   |   | 100 |  2 |   |   |   |   |
| 46 | CD3  | APC-H7 | SK7 |   | CE-IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 47 | CD7  | APC-H7 | M-T701 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 48 | CD14  | APC-H7 | MφP9 |   | RUO (GMP) |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 49 | CD45RO | APC-H7 | UCHL1 |   | RUO |  |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 50 | CD71  | APC-H7 | M-A712 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 51 | LAMBDA | APC-H7 | 1-155-2 |   | RUO (GMP) |   |   | 600 |  6 |   |   |   |   |
| 52 | CD3  | V450 | UCHT1 |   | RUO |   |   | 240 |  2 |   |   |   |   |
| 53 | CD4  | V450 | SK3 |   | RUO (GMP) |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 54 | CD9  | V450 | M-L13 |   | RUO |   |   | 100 |  2 |   |   |   |   |
| 55 | CD20  | V450 | L27 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 56 | HLA-DR  | V450 | L243 |   | CE/IVD |   |   | 300 |  3 |   |   |   |   |
| 57 | KAPPA  | V450 | TB28-2 |   | RUO (GMP) |   |   | 600 |  6 |   |   |   |   |
| 58 | CD45 V500-C | V500 | 2D1 |   | CE/IVD |   |   | 2400 |  24 |   |   |   |   |
| 59 | CD3 | BV605 | UCHT1 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 60 | CD20  | BV605 | L27 |   | RUO |   |   | 500 |  10 |   |   |   |   |
| 61 | CD117  | BV605 | 104D2 |   | IVD |   |   | 300 |  3 |   |   |   |   |
| 62 | CD3 | BV711 | UCHT1 |   | RUO |   |   | 300 |  3 |   |   |   |   |
| 63 | CD22 | BV711 | HIB22 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 64 | CD24  | BV711 | ML5 |   | RUO |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 65 | CD26  | BV711 | M-A261 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 66 | CD28  | BV711 | CD28.2 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 67 | CD43  | BV711 | 1G10 |   | RUO |   |   | 600 |  12 |   |   |   |   |
| 68 | CD123  | BV711 | 9F5 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 69 | HLA-DR  | BV711 | G46-6 |   | RUO |   |   | 300 |  6 |   |   |   |   |
| 70 | CD2  | BV786 | S5.2 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 71 | CD10  | BV786 | HI10A |   | RUO |   |   | 400 |  4 |   |   |   |   |
| 72 | CD13  | BV786 | L138 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 73 | CD64  | BV786 | 10.1 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
| 74 | CD81  | BV786 | JS-81 |   | RUO |   |   | 200 |  4 |   |   |   |   |
|   **Razem:**  |  |   |  |

**Pakiet nr 3**

Przeciwciała monoklonalne do cytometrii przepływowej II

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **l.p** | **Nazwa odczynnika**  | **Klon** | **Nazwa firmowa** | **Status** | **Numer katalogowy** | **Ilość testów/ opakowanie** | **Ilość testów na 24 miesiące** | **Ilość opakowań na 24 miesiące** | **cena jednostkowa netto za opakowanie** | **Wartość netto**  | **%****Vat** | **Wartość brutto**  |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **12** | **13** |
| 1 | CD5 FITC | BL1a |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 2 | CD65 FITC | 88H7 |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 3 | FMC7 FITC | FMC7 |   | CE/IVD |   |   | 500 |  5 |   |   |   |   |
| 4 | MPO FITC | CLB-MPO-1 |   | CE/IVD |   |   | 100 |  1 |   |   |   |   |
| 5 | TdT FITC | HT1+HT4+HT8+HT9 |   | CE/IVD |   |   | 100 |  2 |   |   |   |   |
| 6 | CD79a PE | HM47 |   | CE/IVD |   |   | 100 |  1 |   |   |   |   |
| 7 | CD235a FITC | 11E4B-7-6 (KC16) |   | CE/IVD |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 8 | CD59 PE | MEM-43 |   | ASR |   |   | 200 |  2 |   |   |   |   |
| 9 | CD19 PE-Cy7 | J3-119 |   | CE/IVD |   |   | 800 |  8 |   |   |   |   |
| 10 | CD117 PE-Cy7 | 104D2D1 |   | CE/IVD |   |   | 400 |  4 |   |   |   |   |
|  | **Razem:** |  |  |  |

**Pakiet nr 4**

Naklejki samoprzylepne bez nadruku

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment****szczegółowy** | **Jedn.****miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Ccena netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent inumer katalogowy** |
| **1.** | Naklejki samoprzylepne bez nadruku, roz. 60mm x 30mmNa rolce 1000 szt.Do wypełnienia ręcznie długopisem | **szt** | **1 500** |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Pakiet nr 5**

Kasetki histopatologiczne

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment****szczegółowy** | **Jedn.****miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Ccena netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent inumer katalogowy** |
| **1.** | Kasetki histopatologiczne standardowe z plastikową pokrywką, bez zawiasów, ze sprężystym zamknięciem, 62 kwadratowe otwory 2x2 mm w obu częściach kasetki, przednie pole przystosowane do opisu. | **szt** | **40 000** |  |  |  |  |  |
| **2.** | Kasetki histopatologiczne do bardzo drobnych wycinków, z plastikową pokrywką, bez zawiasów, ze sprężystym zamknięciem śr. 0,35 mm jedna komora oddzielona od pozostałej części kasetki po obu stronach, przednie pole przystosowane do opisu. | **szt** | **10 000** |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Pakiet nr 6**

Jednorazowa higieniczna koszula dla pacjenta

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment****szczegółowy** | **Jedn.****miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Ccena netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent inumer katalogowy** |
| **1.** | Jednorazowa higieniczna koszula dla pacjenta | **szt.** | **36 000** |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

Parametry:

* koszula uszyta z włókniny SMS lub PP45g/m2, w kolorze niebieskim, zielonym lub granatowym,
* długość koszuli : 115-120 cm,
* włóknina całkowicie nieprzejrzysta,
* koszula uszyta z całości, wyklucza się koszulę wiązaną typu szlafrok

możliwość wyboru rozmiaru koszuli : L, XL, XXL.

* Wymagane próbki dołączone do oferty.

**Pakiet nr 7**

Narzędzia chirurgiczne jednorazowego użycia

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment****szczegółowy** | **Jedn.****miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Ccena netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent inumer katalogowy** |
| **1.** | Kleszczyki Pean -prosty | **szt.** | **1600** |  |  |  |  |  |
| **2.** | Kleszczyki Pean -zagięty | **szt.** | **400** |  |  |  |  |  |
| **3.** | Imadła | **szt.** | **1200** |  |  |  |  |  |
| **4.** | Kleszczyki Kocher | **szt.** | **10** |  |  |  |  |  |
| **5.** | Nożyczki chirurgiczne ostro-ostre | **szt.** | **1000** |  |  |  |  |  |
| **6.** | Nożyczki opatrunkowe | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| **7.** | Pęseta chirurgiczna | **szt.** | **300** |  |  |  |  |  |
| **8.** | Pęseta anatomiczna | **szt.** | **300** |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

Parametry :

* narzędzia matowe, stalowe, jednorazowego użytku,
* wielkość narzędzi od 13cm-16cm
* znak jednorazowości umieszczony po jednej lub obu stronach każdego z narzędzia, eliminujący jakiekolwiek ryzyko pomylenia go z narzędziem wielorazowym



* narzędzia sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe, wyposażone w samoprzylepną etykietę kontrolną, z możliwością wklejania do dokumentacji medycznej,
* dopuszcza się opakowania zbiorcze po 20-25 sztuk.

**Pakiet nr 8**

Akcesoria do bronchoskopii

AKCESORIA DO EBUS

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment****szczegółowy** | **Jedn.****miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Ccena netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent inumer katalogowy** |
| **1.** | Szczypce biopsyjne dł 1150  | **szt. ( op 20 szt)** | **400 szt** |  |  |  |  |  |
| **2.** | Szczypce biopsyjne dł 1550  | **szt. (op 20 szt)** | **20 szt** |  |  |  |  |  |
| **3.** | Jednorazowa dwustronna szczotka do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych  | **op.50 szt** | **1000 szt** |  |  |  |  |  |
| **4.** | Jednostronna szczoteczka do czyszczenia kanałów endoskoów  | **op.10 szt** | **200 szt** |  |  |  |  |  |
| **5.** | Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej21G, 22G  | **op 5 szt** | **120 szt** |  |  |  |  |  |
| **6.** | Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej 21G, 22G  | **op 5 szt** | **120 szt** |  |  |  |  |  |
| **7.** | Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej 19G | **szt** | **3 szt** |  |  |  |  |  |
| **8.** | Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej25G  | **op 5 szt** | **5 szt** |  |  |  |  |  |
| **9.** | Zaworki ssące do bronchoskopów  | **op 20 szt** | **1000 szt** |  |  |  |  |  |
| **10.** | Zaworki biopsyjne do bronchoskopów  | **op 20 szt** | **1000 szt** |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Ad. 1**

* szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem bez igły ;
* krawędzie typu szczęki aligatora oraz gładkie – do wyboru ;
* łyżeczki uchylne do biopsji stycznych ;
* łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu ;
* gładkie krawędzie
* osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów ;
* długość narzędzia 1150 mm ;
* maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopów 1,9 mm ;
* minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm ;
* rozwarcie łyżeczek 5,0 mm, pojemność łyżeczek 4,0 mm ;
* krawędzie szczypiec ostre, dobrze chwytające materiał diagnostyczny ;
* zapakowane sterylnie po 1 sztuce ;
* sterylne
* wymagana próbka produktu
* udokumentowana kompatybilność z bronchofiberoskopami firmy Olympus (aktualnie posiadamy endoskopy objęte gwarancją)

**Ad. 2**

* szczyce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem oraz owalne z okienkiem i igłą mocującą (do wyboru)
* łyżeczki uchylne do biopsji stycznych ;
* łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach ;
* osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów ;
* długość narzędzia 1550 mm ;
* maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopów 2,45 mm ;
* rozwarcie łyżeczek 6,5 mm;
* pojemność łyżeczek 6,1 mm3, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm ;
* zapakowane sterylnie po 1 sztuce ;
* krawędzie szczypiec ostre, dobrze chwytające materiał diagnostyczny ;
* wymagana próbka produktu
* udokumentowana kompatybilność z bronchofiberoskopami firmy Olympus (aktualnie posiadamy endoskopy objęte gwarancją)

**Ad. 3**

* jednorazowa szczoteczka dwustronna do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych ;
* długość robocza 950 mm ;
* posiadająca plastikową końcówkę zapobiegająca zarysowaniu kanałów endoskopowych ;
* do kanałów endoskopowów o średnicy 2,0 mm – 3,2 mm ;
* wymagana próbka produktu

**Ad. 4**

* jednorazowa szczoteczka jednostronna do czyszczenia wąskich kanałów endoskopowych ;
* długość robocza 950 mm
* średnica włosia 2.4 mm
* długość włosia 5 mm
* średnica kanałów endoskopów 1,0 mm – 1,5 mm ;
* wymagana próbka produktu
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Ad 5**

* jednorazowa igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii ( EBUS – TBNA)
* długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm,
* minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm;
* średnica ostrza igły 22G; 21G
* minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0mm;
* na końcówce ostrza igły otworki, które wzmacniają echo;
* wewnątrz narzędzia wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły;
* regulacja wysunięcia osłonki (pokrętło) oraz suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły;
* na części sterującej skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły;
* usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm;
* znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki;
* mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie;
* igła współpracująca z endoskopami ultradźwiękowymi, w których kierunek skanowania ultradźwiękowego jest równoległy do kierunku wprowadzania.
* wymagana próbka
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Ad 6**

* jednorazowa igły do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA);
* długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm, minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm;
* średnica ostrza igły 21 i 22G (do wyboru);
* Sposób cięcia ostrza sprawia, że jest ono bardzo ostre i podczas biopsji łatwo wkłuwa się w węzły chłonne; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,9mm;
* minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0mm;
* na końcówce ostrza igły otworki, które wzmacniają echo;
* owalny przekrój igły ( optymalizacja pracy w endoskopie zagiętym pod dużym kątem);
* wewnątrz narzędzia wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły;
* uchwyt pokryty silikonem (stabilne trzymanie i lepsza kontrolę wkłucia);
* obracany mechanizm regulacji osłony (pokrętło), pozwalający na ustawienie go w dowolnym położeniu wokół osi uchwytu ;
* suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły; na części sterującej skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły;
* usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm;
* znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki;
* mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie;
* zwojowana osłona ze stali chirurgicznej pokryta na końcu tworzywem w kolorze zielonym
* igła współpracująca z endoskopami ultradźwiękowymi, w których kierunek skanowania ultradźwiękowego jest równoległy do kierunku wprowadzania;
* mocowanie igły na uchwycie endoskopu za pomocą mechanizmu przesuwanego
* wymagana próbka
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Ad 7**

* Jednorazowa igła histologiczna EBUS-TBNA o średnicy 19G, do biopsji aspiracyjnej,
* wykonana z wysokiej elastyczności materiału, ułatwiającego ustawienie względem miejsca pobrania tkanki – zagięcie endoskopu do 84 stopni. Końcówka igły o zwiększonej echogeniczności, dzięki spiralnemu znacznikowi.
* Powiększona średnica wewnętrzna igły umożliwia pobieranie większych próbek.
* Regulacja stopnia wysunięcia igły od 20mm do 40 mm.
* Dwukierunkowy regulowany uchwyt bezpieczeństwa. Długość robocza 700mm, min.
* Średnica kanału roboczego 2,2mm
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)
* wymagana próbka produktu

**Ad 8**

* jednorazowa igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA);
* długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm,
* minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm;
* średnica ostrza igły 25G; dwustopniowy sposób cięcia ostrza, (podczas biopsji łatwo wkłuwa się w węzły chłonne);
* maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,5mm;
* minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 1,7mm;
* na końcówce ostrza igły otworki, które wzmacniają echo;
* wewnątrz narzędzia wyjmowany mandryn z o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły;
* uchwyt miejscami pokryty silikonem, co zapewnia stabilne trzymanie i lepsza kontrolę wkłucia;
* obracany mechanizm regulacji osłony (pokrętło) pozwala na ustawienie go w dowolnym położeniu wokół osi uchwytu, dając większy komfort pracy operatorowi ;
* suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły;
* na części sterującej skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły;
* usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm;
* znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki;
* mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie;
* osłona z tworzywa, zapewniająca lepszą widoczność w obrazie endoskopowym;
* współpraca z endoskopami ultradźwiękowymi, w których kierunek skanowania ultradźwiękowego jest równoległy do kierunku wprowadzania; mocowanie igły na uchwycie endoskopu za pomocą mechanizmu przesuwanego
* wymagana próbka
* kompatybilna z EBUS firmy Olympus ( sprzęt nowy, objęty gwarancją)

**Ad.9**

* zaworki ssace do bronchoskopów
* kompatybilne z bronchoskopami firmy Olympus
* jednorazowego użytku
* wymagana próbka

**Ad.10**

* zaworki biopsyjne do bronchoskopów
* kompatybilne z bronchoskopami firmy Olympus
* jednorazowego użytku
* wymagana próbka

**Pakiet nr 9**

Filtr spirometryczny

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment****szczegółowy** | **Jedn.****miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Ccena netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent inumer katalogowy** |
| **1.** | Filtr spirometryczny  | **szt.** | **5 000** |  |  |  |  |  |

**FILTR SPIROMETRYCZNY – kompatybilny z kabiną Body Box 5500, Lungtest 1000 oraz spirometrem Easy One**

1. filtr antybakteryjny, antywirusowy jednorazowego użytku, kompatybilny ze spirometrem Lungtest 1000,kabiną Body Box 5500 oraz spirometrem Easy One posiadanymi przez szpital
2. filtr z ustnikiem (ustnik połączony trwale połączony z filtrem w całość poprzez sklejenie, a nie na wcisk co powoduje zachowanie 100% szczelności
3. filtr z owalnym (spłaszczonym) ustnikiem jego wymiary wynoszą: Szerokość 31 mm Wysokość 18 mm
4. filtr o średnicy wewnętrznej zapewniającej połączenie ze spirometrem , średnica wewnętrzna 29 mm
5. maxymalna masa filtra 26 g
6. długość ustnika od strony pacjenta min. 4 cm
7. ustnik z wypustką zapobiegającą przesuwaniu się filtra podczas badania
8. filtr z ustnikiem (ustnik połączony z filtrem w całość lub będący częścią całości)
9. ustnik przezroczysty, który umożliwia personelowi obserwację i ocenę skuteczności wykonywanego badania.
10. do każdego oferowanego filtra dołączony klips nosowy jednorazowego użytku, spakowane razem w jednym opakowaniu jako zestaw.
11. komplet opatrzony datą ważności, pakowany pojedynczo
12. wymagana próbka produktu

**Pakiet nr 10**

Materiał hemostatyczny

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P** | **Asortyment****Szczegółowy** | **Jedn. miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Cena****netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent i nr katalogowy** |
| 1. | oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, wym.5 cm x 1,25 o właściwościach bakteriostatycznych | **saszetka** | **180** |  |  |  |  |  |
| 2. | oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, wym.5 cm x 7 cm o właściwościach bakteriostatycznych | **saszetka** | **180** |  |  |  |  |  |
| 3. | oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, w postaci nietkanej waty, wchłanialna 7-14 dni o właściwościach bakteriobójczych, wym. 2,5 cm x 5 cm | **saszetka** | **180** |  |  |  |  |  |
| 4. | oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, w postaci tkanej dzianiny o wysokiej gęstości, wym. 2,5 cm x 9 cm | **saszetka** | **180** |  |  |  |  |  |
| 5. | Opatrunek z wołowego koleganu do zatrzymywania krwawienia sterylizowany metodą radiacyjną, miękki, z możliwością ukształtowania, łatwo wchłanialny, około 3 tygodni, wymiary 5 x 8 cm | **saszetka** | **300** |  |  |  |  |  |
| 6. | Opatrunek z wołowego koleganu do zatrzymywania krwawienia sterylizowany metodą radiacyjną, miękki, z możliwością ukształtowania, łatwo wchłanialny, około 3 tygodni, wymiary 3 x 5 cm | **saszetka** | **280** |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Pakiet nr 11**

Witrektomia

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P** | **Asortyment****Szczegółowy** | **Jedn. miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Cena****netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent i nr katalogowy** |
| 1. | PERFLUORODEKALINA Skład: 100% fluorowany perfluorowęglowodór zawierający izomery perfluorodekaliny (95-100%), perfluorohydrindanu (0-2%) i perfluorocykloheksylobutanu (0-4%) / Współczynnik refrakcji (w 20°C): 1,31 / Ciężar właściwy w g/ml (w 20°C): 1,91–1,96 / Prężność pary (mbar): 8,8 / Opakowanie zawiera: fiolkę o pojemności 7 ml oraz plastikową strzykawkę o objętości 5 ml lub 10 ml i kaniulę 20G / Warunki przechowywania: temperatura poniżej 25°C  | **szt.** | **150** |  |  |  |  |  |
| 2. | OLEJ SILIKONOWY JAŁOWY, Skład: wysoko oczyszczony, sterylny olej silikonowy / Gęstość (w 22 °C): 0,98 g/cm3 / Lepkość (w 25°C): 1000–1500 mPas / Napięcie międzyfazowe w por. z roztworem do irygacji: 44,9 mN/m / Współczynnik refrakcji (w 20°C): 1,40 / Opakowanie: strzykawka o pojemności 10 ml / Warunki przechowywania: temperatura poniżej 25°C | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 3. | OLEJ SILIKONOWY JAŁOWY, Skład: wysoko oczyszczony, sterylny olej silikonowy / Gęstość (w 22 °C): 0,98 g/cm3 / Lepkość (w 25°C): 5000–5900 mPas / Napięcie międzyfazowe w por. z roztworem do irygacji: 44,9 mN/m / Współczynnik refrakcji (w 20°C): 1,40 / Opakowanie: strzykawka o pojemności 10 ml / Warunki przechowywania: temperatura poniżej 25°C | **szt.** | **50** |  |  |  |  |  |
| 4. | Mieszanina 12% gazu C3F8 z azotem / Masa cząsteczkowa: 188 / Temperatura topnienia: -183 °C / Temperatura wrzenia: -36,7 °C / Gęstość względna gazu: 6,5 / Gęstość względna cieczy: 1,4 / Ciśnienie pary (w 20°C): 7,7 bar / Opakowanie zawiera: kanister C3F8 o pojemności 50 ml, filtr sterylizujący, strzykawkę do infuzji o pojemności 50 ml, zawór trójdrożny, igły 27G i 30G, kartę implantu i plastikową bransoletkę dla pacjenta / Warunki przechowywania: temperatura pokojowa, w chłodnym, suchym miejscu, z dala od bezpośredniego światła słonecznego  | **szt.** | **2** |  |  |  |  |  |
| 5. | Barwnik do błony granicznej wewnętrznej (ILM) i błony przedsiatkówkowej (ERM)/ 2% luteina rozpuszczalna/ 0,05% - barwnik Pure Benzyl-Brilliant Blue/ 0,15% błękit trypanowy/ Zawiera luteinę naturalnego pochodzenia- kwiat nagietka/ sterylne szklane ampułkostrzykawki o pojemności 0,5 ml/ (5 sztuk w opakowaniu) | **szt.** | **200** |  |  |  |  |  |
| 6. | Do barwienia ciala szklistego 2% luteina krystaliczna Zawiera luteinę naturalnego pochodzenia- kwiat nagietkasterylna szklana fiolka jednorazowego użytku o pojemności 1 ml (10 sztuk w opakowaniu) | **szt.** | **150** |  |  |  |  |  |
| 7. | Materiał wiskoelastyczny wysoce dyspersyjny / Stężenie: 2% hydroksypropylometylocelulozy (HPMC) / Masa cząsteczkowa: > 500 000 Daltonów / Lepkość (w 25°C): 2 400 – 4 000 mPa.s (co 5s-1) / Osmolarność: 265 – 300 mOsmol/kg / pH: 6.8 – 7.6 / Temperatura przechowywania: poniżej 25°C – nie zamrażać / Pojemność: 2.5 ml / Kaniula o grubości 23G   | **szt.** | **250** |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Pakiet nr 12**

Kieszeń samoprzylepna

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **Asortyment****Szczegółowy** | **Jedn. miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Cena****netto** | **Cena****brutto** | **%****Vat** | **Wartość****netto** | **Wartość****brutto** | **Producent i nr katalogowy** |
| **1.** | Kieszeń samoprzylepna do zbiórki płynów z folii o grubości 50um.Torba wyposażona w sztywnik służący do modelowania zaworów do odprowadzania płynów oraz sito do przechwytywania tkanek. .Wymiar całkowity 60x 90cm,wymiar dolnej części w kształcie trójkątna. | **szt.** | **5000** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Pakiet nr 13**

Szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **Asortyment****Szczegółowy** | **Jedn. miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Cena****netto** | **Cena****brutto** | **%****Vat** | **Wartość****netto** | **Wartość****brutto** | **Producent i nr katalogowy** |
| **1.** | Jednorazowe szczotki do chirurgicznego mycia rąk składające się z dwóch części. Jedną część szczotki stanowi miękkie, delikatne włosie wykonane z medycznego polietylenu niepowodujące podrażnień skóry, druga zaś strona szczotki to miękka gąbka poliuretanowa zapewniająca delikatne czyszczenie skóry. Do każdej szczotki dołączony czyścik do paznokci wykonany z polipropylenu. Bez zawartości lateksu. Opakowanie- folia | **szt.** | **20 000** |  |  |  |  |  |  |
| **2.** | Jednorazowe szczotki do chirurgicznego mycia rąk nasączone 4% roztworem chlorheksydyny składające się z dwóch części. Jedną część szczotki stanowi miękkie, delikatne włosie wykonane z medycznego polietylenu niepowodujące podrażnień skóry, druga zaś strona szczotki to miękka gąbka poliuretanowa zapewniająca delikatne czyszczenie skóry. Do każdej szczotki dołączony czyścik do paznokci wykonany z polipropylenu. Bez zawartości lateksu. Opakowanie- folia. | **szt.** | **2000** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Pakiet nr 14**

Zestaw do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **Asortyment****Szczegółowy** | **Jedn. miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Cena****netto** | **Cena****brutto** | **%****Vat** | **Wartość****netto** | **Wartość****brutto** | **Producent i nr katalogowy** |
| **1.** | Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą Manometryczną | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Parametry:**

- połączony zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową, sterylną, w jednym opakowaniu

- dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem moczowym a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie,

- zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik do cewnika moczowego zapobiegająca cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej,

- zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego,

- bezigłowy port do pobierania próbek,

- linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg,

- czas użycia do 7 dni.

**Pakiet nr 15**

Zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Seldingera

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **Asortyment****Szczegółowy** | **Jedn. miary** | **Ilość****24 m-ce** | **Cena****netto** | **Cena****brutto** | **%****Vat** | **Wartość****netto** | **Wartość****brutto** | **Producent i nr katalogowy** |
| **1.** | Zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Seldingera | **szt.** | **120** |  |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Parametry :**

* jednostopniowe rozszerzadło o kształcie „rogu nosorożca” z warstwą poślizgową o miękkim końcu i ergonomicznym uchwycie,
* prowadnica Seldingera i  prowadnik,
* krótkie rozszerzadło 14F,
* cewnik wprowadzający,
* jednostopniowe rozszerzadło,
* igła14G i kaniula,
* rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem posiadająca samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera,
* stożkowy prowadnik rurki z uchwytem,
* 2 kaniule wewnętrzne do rurki,
* opaska do rurki,
* szczoteczka,
* jałowy żel poślizgowy,
* skalpel,
* zestaw pakowany na podwójnej tacy z serwetą,
* rozmiary rurek 7,0 ; 8,0 ; 9,0 do wyboru przez Zamawiającego

**Pakiet nr 16**

Prowadnica do rurki intubacyjnej

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P** | **Asortyment****Szczegółowy** | **Jedn. miary** | **Ilość****12 m-cy** | **Cena****netto** | **%****Vat** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent i nr katalogowy** |
| 1. | O.D.– 2 – 2,2 – długość min. 230 mm | **szt.** | **50** |  |  |  |  |  |
| 2. | O.D.– 3,0 – długość min. 340 mm | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 3. | O.D.– 4,0 – długość min. 340 mm | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 4. | O.D.– 4,0 – długość 600 mm | **szt.** | **20** |  |  |  |  |  |
| 5. | O.D.– 5,0 – długość min. 370 mm | **szt.** | **100** |  |  |  |  |  |
| 6. | O.D.– 5,0 – długość 600 mm | **szt.** | **20** |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

**Parametry:**

- jednorazowego użytku,

- sterylne;

- pakowane pojedynczo;

- z miękkim końcem bez metalu;

- wykonane z metalu – mosiądzu pokrytego medycznym tworzywem, zapobiegającym przyklejaniu się do ścianki rurki intubacyjnej

- na opakowaniu jednostkowym: rozmiar, oznaczenie nazwy producenta, numer serii, data przydatności do użycia.

**Pakiet nr 17**

Rurka intubacyjna zbrojona

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.P.** | **Asortyment****Szczegółowy** | **Jedn. miary** | **Ilość****24 m-ce**  | **Cena****netto** | **%****Vat**  | **Wartość netto** | **Wartość brutto** | **Producent i nr katalogowy** |
| 1. | Rurka intubacyjna zbrojona – średnica mankietu 13-14 mm- rozm. 5.0, skala głębokości od min. 15 cm. |  szt. |    20 |  |  |  |  |  |
| 2. | Rurka intubacyjna zbrojona – średnica mankietu 16-17mm- rozm. 5.50, skala głębokości od min. 15 cm. | szt. |   20 |  |  |  |  |  |
| 3. | Rurka intubacyjna zbrojona – średnica mankietu 19-20 mm- rozm. 6.00, skala głębokości od min. 15 cm. | szt. |   20 |  |  |  |  |  |
| 4. | Rurka intubacyjna zbrojona – średnica mankietu 19-20 mm- rozm. 6.50, skala głębokości od min. 17 cm. | szt. |   80 |  |  |  |  |  |
| 5. | Rurka intubacyjna zbrojona – średnica mankietu 22-23 mm- rozm. 7.00, skala głębokości od min. 17 cm. | szt. |   1600 |  |  |  |  |  |
| 6. | Rurka intubacyjna zbrojona – średnica mankietu 24-25 mm- rozm. 7.50, skala głębokości od min. 19 cm. | szt. |   800 |  |  |  |  |  |
| 7. | Rurka intubacyjna zbrojona – średnica mankietu 25-26 mm- rozm. 8.00, skala głębokości od min. 19 cm. | szt. |  1800 |  |  |  |  |  |
| 8. | Rurka intubacyjna zbrojona – średnica mankietu 26-27 mm- rozm. 8.50, skala głębokości od min. 21 cm. | szt. |  150 |  |  |  |  |  |
| 9. | Rurka intubacyjna zbrojona , rozm. 9.0 – średnica mankietu 28-29 mm, skala głębokości od min. 21 cm. | szt. |  10 |  |  |  |  |  |
| **Razem :** |  |  |  |

Rurki intubacyjne zbrojone z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym – wykonane z medycznej odmiany silikonowego PCV, odporne na zginanie. Dwa wyraźne czytniki głębokości nad mankietem, oczko Murphego, rozmiar rurki na rurce oraz baloniku kontrolnym, na stałe wtopiony, barwny łącznik 15 mm.

Rurki z prowadnicą, wyprofilowane. Prowadnica o właściwościach poślizgowych, umieszczona wewnątrz rurki, dostosowana rozmiarem i długością.

Sterylne, pakowane pojedynczo, jednorazowego użytku. Oznaczenie numeru rozmiaru i numeru serii na opakowaniu jednostkowym. Opakowanie folia/papier o profilu ułatwiającym zachowanie pamięci kształtu rurki z prowadnicą. Łatwe otwarcie opakowania od strony łącznika.

*Załącznik nr 2 do SWZ*

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

 ( Wykonawca) (Data)

**O F E R T A**

**DLA**

**SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA**

**ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU**

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego pn. **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24** informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

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

1. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

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

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

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

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

3. Czy **Wykonawca jest:**

□ mikroprzedsiębiorstwem

□ małym przedsiębiorstwem

□ średnim przedsiębiorstwem

□ jednosobowa działaność gospodarcza

□ osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej

□ inny rodzaj: ………………………

 1) **proszę wskazać właściwe**

1. **OŚWIADCZAMY,** że zapoznaliśmy się i akceptujemy projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3a, 3b i 3c do Specyfikacji Warunków Zamówienia.
2. **OŚWIADCZAMY,** że oferta sporządzona została z uwzględnieniem wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz minimalnej stawki godzinowej w **2024 r.,** określonych rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia **14 września 2023 r.** w sprawie wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz wysokości minimalnej stawki godzinowej w **2024 r. (Dz. U. 2023 poz. 1893**) dotyczy pakietów nr **- (dot. pakietów: 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,17)**

6. Oferujemy dostawę towaru o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SWZ, zgodnie z Formularzem asortymentowo - 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, (słownie: ………………………………………….. złotych),

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

1. Gwarantujemy **……. dniowy** termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia*\**
2. OŚWIADCZAMY, iż wykazując spełnianie warunków udziału, o których mowa w art. 112 ust. 1 ustawy Pzp, *będziemy / nie będziemy*\* polegać na zasobach następujących podmiotów:

Nazwa (firma) ...............................................................................................................................

adres ul. ........................................................................................................................................

kod pocztowy ……………………………… miasto ………………………… .....kraj ……………………………………...

nr telefonu ......................................................... nr faksu............................................................

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

Ww. podmiot będzie\*/nie będzie\* brał udziału w realizacji części zamówienia.

1. ZASTRZEGAMY / NIE ZASTRZEGAMY\* informacje/i stanowiące/ych TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji zgodnie z postanowieniami SWZ. Do oferty dołączamy wymagane uzasadnienie.
2. OŚWIADCZAMY, iż – za wyjątkiem informacji zawartych pliku o nazwie: „…………………….................” wszelkie załączniki są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa zabezpieczyliśmy zgodnie z wytycznymi zawartymi w SWZ.
3. OŚWIADCZAMY, że posiadamy wymagane zdolności zawodowe w niniejszym postępowaniu i nie znajdujemy się w sytuacji konfliktu interesów, które mogą mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia. Jednocześnie jesteśmy świadomi, że Zamawiający może uznać, że dany wykonawca nie ma wymaganych zdolności zawodowych, jeżeli ustali/-ł, że wykonawca ma sprzeczne interesy, które mogą mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia. Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

Załączniki do oferty (zgodnie z SWZ dla Wykonawców):

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

 (*rozszerzyć zgodnie z wymaganiami*)

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

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

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

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

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

*\*Maksymalny termin dostawy dla zamówień* *bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia – 5 dni roboczych.*

*Załącznik nr 4 do SWZ*

**Standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia**

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

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

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

**Numer ogłoszenia w Dz.U. S:**

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

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

**Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Tożsamość zamawiającego*[[3]](#footnote-3)*** | **Odpowiedź:** |
| Nazwa:  | **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego** |
| ***Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?*** | ***Odpowiedź:*** |
| Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia[[4]](#footnote-4): | **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium** |
| Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (*jeżeli dotyczy*)[[5]](#footnote-5): |  **Zp/63/PN/24** |

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

**Część II: Informacje dotyczące wykonawcy**

**A: Informacje na temat wykonawcy**

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

**B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Część III: Podstawy wykluczenia**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Część IV: Kryteria kwalifikacji**

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

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

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

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

**~~A: Kompetencje~~**

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

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

**B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**~~Wykonawca oświadcza, że:~~**

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

**Część VI: Oświadczenia końcowe**

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

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

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

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

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

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

*Załącznik nr 4a do SWZ*

 **Zamawiający:**

………………………………………………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres)*

**Wykonawca:**

………………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………………………………………

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

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

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

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego : **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24**,prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu***,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: ……………………………………………………………………………………………….………..….…… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*,
nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w  art.  5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

 …………………………………….

  *Data;* *kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 4b do SWZ*

 *( jeżeli dotyczy )*

 **Zamawiający:**

………………………………………………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres)*

**Podmiot udostępniający zasoby:**

………………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby**

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

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24**, prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu***,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PODMIOTU UDOSTEPNIAJĄCEGO ZASOBY:**

1. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 5 do SWZ*

**Wykonawca:**

………………………………………

**Oświadczenie wykonawcy**

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego : **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24**,prowadzonego przez **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu** oświadczam, co następuje:

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

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

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

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

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

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**

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 6 do SWZ*

**Wykonawca:**

………………………………………

**Oświadczenie dotyczące grupy kapitałowej**

W postępowaniu o udzielenie zamówienia pn. **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24** w związku z art. 108 ust. 1 pkt 5) ustawy z dnia 11 września 2019 r. (tj. Dz. U. z 2024r. poz. 1320) Prawo zamówień publicznych, oświadczamy, że;

1. **nie należymy** do tej samej grupy kapitałowej, co inni wykonawcy, którzy w tym postępowaniu złożyli oferty lub oferty częściowe\*

2. **należymy** do grupy kapitałowej co inni wykonawcy, którzy w tym postępowaniu złożyli oferty lub oferty częściowe i przedstawiamy/nie przedstawiamy\* następujące dowody, że powiązania z innymi wykonawcami nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia\* \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

3. **nie należymy** do żadnej grupy kapitałowej\*.

**\* niepotrzebne skreślić**

**Uwaga:**

W przypadku złożenia oferty przez podmioty występujące wspólnie, wymagane oświadczenie powinno być złożone przez każdy podmiot.

Ad. pkt 2. Nie przedłożenie dowodów i nie wykazanie przez Wykonawców, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia, spowoduje wykluczenie wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty lub oferty częściowe w postępowaniu.

Ad. pkt 3. Oświadczenie wskazane w pkt 3. może złożyć Wykonawca, według swego wyboru, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów wraz z ofertą,

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 7 do SWZ*

*(jeśli dotyczy)*

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

…………………………………….

…………………………………….

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

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

**składane na podstawie**

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

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

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

**KTÓRE WYKONAJĄ POSZCZEGÓLNI WYKONAWCY**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24**, 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:

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

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

*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**

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

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

przystępującemu do postepowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24**

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………(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)

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 9 do SWZ ( jeżeli dotyczy)*

**Zamawiający:**

**Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego**

**ul. Sokołowskiego 4**

**58-309 Wałbrzych**

 **Wykonawca:**

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

**TABELA – PODWYKONAWCY**

Nazwa Wykonawcy:

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

Adres Wykonawcy:

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

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

Przedmiot Zamówienia : **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24.**

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 10 do SWZ*

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

 (Wykonawca) (miejscowość i data)

 Oświadczenie

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

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

*Załącznik nr 11 do SWZ*

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

 (Wykonawca) (miejscowość i data)

**Wykaz dostaw**

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego pn. **Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium - Zp/63/PN/24** oświadczamy że zrealizowaliśmy w ciągu ostatnich 3 lat przed terminem składania ofert (a jeżeli okres działalności jest krótszy to w tym okresie) następujące zamówienia:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Zakres wykonanych dostaw, w tym m.in.**  | **Termin realizacji zamówienia** | **Zamawiający/ Odbiorca zamówienia (nazwa i adres, adres e-mail)** | **Wartość dostaw**  |
| **Rozpoczęcie (dd/mm/rrrr)** | **Zakończenie****(dd/mm/rrrr)** |
| **1** |  |  |  |  |  |
| **2** |  |  |  |  |  |

UWAGA: Do każdej dostawy wymienionej w wykazie należy załączyć **referencje** lub dokument potwierdzający, że zamówienia te zostały wykonane należycie.

 …………………………………….

  *Data; kwalifikowany podpis elektroniczny*

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

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

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

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