

Szpital Miejski w Morągu Sp. z o. o.

Dąbrowskiego 16

14-300 Morąg

Numer referencyjny: **11/2026**

Morąg, 2026-04-23

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

zwana dalej (SWZ)

Opatrunki i rękawice

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.), zwanej dalej "ustawą Pzp". Wartość szacunkowa zamówienia jest niższa od progów unijnych określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp.

Zatwierdzono w dniu:

2026-04-24

Marcin Walosek

1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Szpital Miejski w Morągu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

Dąbrowskiego 16

14-300 Morąg

Tel.: 89 897574231

Adres poczty elektronicznej: dzp@szpitalmorag.pl

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania oraz strony, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem: <https://e-propublico.pl/Ogloszenia/Details/aca6701f-2897-477f-8415-98d605b7c433>

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **Podstawowy bez negocjacji**, o którym mowa w art. 275 pkt 1 ustawy Pzp.

3. INFORMACJE OGÓLNE

3.1. Komunikacja w postępowaniu

W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem platformy on-line działającej pod adresem <https://e-propublico.pl> (dalej jako: "Platforma").

3.2. Wizja lokalna

Zamawiający nie przewiduje obowiązku odbycia przez Wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez Wykonawcę dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia.

3.3. Zaliczki na poczet wykonania zamówienia

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

3.4. Katalogi elektroniczne

Zamawiający ☐ wymaga / ☒ nie wymaga złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

- 3.5. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 września 2019r. roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.).

4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

4.1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa **opatrunków i rękawic**.

4.2. Przedmiot zamówienia podzielony jest na następujące części:

Część:	Opis:
1	<p>Temat: Gaza i serwety</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: 1.Tupfery jałowe (fasolki) z nitką RTG , wykonane z kawałka gazy 15*15 cm * 10 szt.</p> <p>2.Tupfery jałowe (kule) z nitką RTG , wykonane z kawałka gazy 30*30 cm * 10 szt.</p> <p>3.Tupfery niejłowe (kule) z nitką RTG, wykonane z kawałka gazy 30*30 cm * 50 szt.</p> <p>4. Gaza mb szer. ? 90 cm ? 17 nitek</p> <p>5. Gaza wyjałowiona 1 m2 17 nitek</p> <p>6 Gaza wyjałowiona 1/2 m2 17 nitek</p> <p>7.Serweta gaz. Oper. 17 nitek 6 w. z nitką RTG 45cm x 45cm z tasiemką</p> <p>8.Serweta gaz. Oper. 17 nitek 6 w. z nitką RTG 45cm x 45cm , jałowa a 5 szt.</p> <p>9. Lignina bielona arkusze a 1 kg</p> <p>10. Lignina bielona arkusze a 5 kg</p> <p>Wyroby z gazy mają być sklasyfikowane jako klasa"Ila", reguła 7 (nie dotyczy pozycji 4,5,6)</p> <p>Dot. poz. 5, 6: zapakowane w opakowanie do sterylizacji typu papier-folia, zawierające m.in. chemiczny wskaźnik informujący o przebiegu procesu</p>

	<p>sterylizacji z opisem w języku polskim</p> <p>Każdy wyrób jałowy musi być sterylizowany parą wodną w nadciśnieniu. Zamawiający wymaga dokumentów potwierdzających walidację procesu sterylizacji zgodnie z normą PN-EN ISO 17665-1-raport z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji.</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>W przypadku powzięcia wątpliwości przez Zamawiającego, co do zgodności zaoferowanego produktu z parametrami wyspecyfikowanymi w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający wezwie do przedstawienia w wyznaczonym terminie, próbek z każdej pozycji asortymentowej, potwierdzających zgodność oferowanego asortymentu z wymaganiami postawionymi przez Zamawiającego. - w ilości 1 sztuk z każdej pozycji asortymentowo-cenowej lub 1 najmniejsze opakowanie handlowe.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
2	<p>Temat: Gaziki jałowe nasączone alkoholem (do odkażania skóry), suche chusteczki do nasączania środkiem dezynfekcyjnym</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12.5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki o wymiarach 7x7cm, 100szt saszetek w opakowaniu zbiorczym - kartoniku. Potwierdzone przez Instytut Matki i Dziecka że można stosować u niemowląt i dzieci op. 1500</p>

	<p>Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m2, jeden gazik nasączony 70% alkoholem izopropylowym, a obok niego gazik suchy, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12.5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki o wymiarach 7x7cm, 50szt.</p> <p>zestawów nasączony+nienasączony w opakowaniu zbiorczym - kartoniku. Potwierdzone przez Instytut Matki i Dziecka że można stosować u niemowląt i dzieci. op. 600</p> <p>Suche chusteczki w rolkach do nasączania dowolnym środkiem dezynfekującym. Przeznaczony do dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni. Wykonane z wysokogatunkowej mieszanki celulozy, 18 x 25 cm poliestru i wiskozy, o gramaturze 70 g/m2. Produkt niepyłący, nie pozostawia smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 18cm x 25cm, pakowane po 300 szt, w wiaderka wyposażone w system nadający się do poboru pojedynczych chusteczek. szt. 5</p> <p>Suche chusteczki w rolkach do nasączania dowolnym środkiem dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni. Wykonane z wysokogatunkowej mieszanki celulozy, poliestru i wiskozy o 18 x 25 cm gramaturze 70 g/m2 . Produkty niepyłący, nie pozostawia smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 18 x 25 cm, pakowane po 300 sztuk. - wkład uzupełniający szt. 10</p> <p>Suche chusteczki w rolkach do nasączania dowolnym środkiem dezynfekującym. Przeznaczony do dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni. Wykonane z wysokogatunkowej mieszanki celulozy, 30 x 34 cm poliestru i wiskozy, o gramaturze 70 g/m2. Produkt niepyłący, nie pozostawia smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 30cm x 34cm, pakowane po 100 szt, w wiaderka wyposażone w system nadający się do poboru pojedynczych chusteczek.szt. 5</p> <p>Suche chusteczki w rolkach do nasączania dowolnym środkiem dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni. Wykonane z wysokogatunkowej mieszanki celulozy, poliestru i wiskozy o 30 x 34 cm gramaturze 70 g/m2 . Produkty niepyłący, nie pozostawia smug po użyciu.</p>
--	---

	<p>Chusteczki w rozmiarze 30 x 34 cm, pakowane po 100 sztuk. - wkład uzupełniający szt. 10</p> <p>W przypadku powzięcia wątpliwości przez Zamawiającego, co do zgodności zaoferowanego produktu z parametrami wyspecyfikowanymi w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający wezwie do przedstawienia w wyznaczonym terminie, próbek z każdej pozycji asortymentowej, potwierdzających zgodność oferowanego asortymentu z wymaganiami postawionymi przez Zamawiającego. - w ilości 1 sztuk z każdej pozycji asortymentowo-cenowej lub 1 najmniejsze opakowanie handlowe.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
3	<p>Temat: Gąbka żelatynowa przeciwwkrwotoczna</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Gąbka homeost. 70 * 50 * 10 mm – 20 szt. op. 6</p> <p>Gąbka homeost. 70 * 50 * 1 mm – 20 szt.op. 3</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
4	<p>Temat: Kompresy gazowe</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Kompresy niejałowe 10*10 cm,100 szt., 12 w, 17 nit. + RTG 100 szt. z podwijanymi brzegami, min. waga jednego kompresu 2,79 g op.70</p> <p>Kompresy niejałowe 10*10 cm,100 szt., 16 w, 17 nit. + RTG 100 szt. z podwijanymi brzegami, min. waga jednego kompresu 3,7 g op.90</p> <p>Kompresy jałowe 5*5 cm a 3 szt.,8 w., 17 nit. z podwijanymi brzegami, min. waga jednego kompresu 0,57 g op.50</p>

	<p>Kompresy jałowe 7,5*7,5 cm a 3 szt., 8 w., 17 nit., kompresy z podwijanymi brzegami min. waga jednego kompresu 1,18 g op. 3000</p> <p>Kompresy niejałowe 10*10 cm, 100 szt., 8 w., 17 nit. z podwijanymi brzegami min. waga jednego kompresu 2,05 g op. 770</p> <p>Kompresy niejałowe 7,5*7,5 cm 100 szt., 8 w., 17 nit. z podwijanymi brzegami min. waga jednego kompresu 1,18 g op. 700</p> <p>Kompresy niejałowe 5*5 cm, 100 szt., 8 w., 17 nit. z podwijanymi brzegami min. waga jednego kompresu 0,57 g op. 2800</p> <p>Kompresy jałowe 10*10 cm a 10 szt., 16 w., waga jednego kompresu 3,7 g, z nitką RTG op. 600</p> <p>Kompresy jałowe 10*10 cm a 20 szt., 16 w., waga jednego kompresu 3,7 g, z nitką RTG (wiązane po 10 sztuk, ułożone grzbietem w jedną stronę) op. 500</p> <p>Uwaga. Dotyczy poz. 3 ,4 Zamawiający wymaga, aby każdy jałowy kompres w opakowaniu był dodatkowo zapakowany.</p> <p>Wyroby z gazy mają być sklasyfikowane jako "IIa", reguła 7.</p> <p>Dot. Poz. 8,9 - Każdy wyrób jałowy musi być sterylizowany parą wodną w nadciśnieniu. Zamawiający wymaga dokumentów potwierdzających walidację procesu sterylizacji zgodnie z normą PN-EN ISO 17665-1 raport z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji.</p> <p>Dot. poz. 8,9: zapakowane w opakowanie do sterylizacji typu papier-folia, zawierające m.in. chemiczny wskaźnik informujący o przejściu procesu sterylizacji z opisem w języku polskim</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p>
--	--

	<p>Dot. poz. 3,4,8,9: zapakowane w opakowanie do sterylizacji typu papier-folia, zawierające m.in. wskaźnik informujący o przejściu procesu sterylizacji z opisem w języku polskim</p> <p>W przypadku powzięcia wątpliwości przez Zamawiającego, co do zgodności zaoferowanego produktu z parametrami wyspecyfikowanymi w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający wezwie do przedstawienia w wyznaczonym terminie, próbek z każdej pozycji asortymentowej, potwierdzających zgodność oferowanego asortymentu z wymaganiami postawionymi przez Zamawiającego. - w ilości 1 sztuk z każdej pozycji asortymentowo-cenowej lub 1 najmniejsze opakowanie handlowe.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
5	<p>Temat: Opaski i siatki</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Opaska dziana 100% WISKOZY a 1 szt. / 4 m*10 cm, pakowana jednostkowo, waga pojedynczej opaski nie mniejsza niż 9,8 g szt.4200</p> <p>Opaska dziana 100% WISKOZY a 1 szt. / 4 m*15 cm, pakowana jednostkowo, waga pojedynczej opaski nie mniejsza niż 14,8 g szt. 1500</p> <p>Opaska elastyczna 4 m * 10 cm, tkana, wielorazowego użytku, zawartość bawełny 50-70%, rozciągliwość 110-150%, z możliwością sterylizacji parą wodną szt. 800</p> <p>Opaska elastyczna 4 m * 15 cm, tkana, wielorazowego użytku, zawartość bawełny 50-70%, rozciągliwość 110-150%, z możliwością sterylizacji parą wodną szt. 3400</p> <p>Opaska elastyczna jałowa (sterylizowana parą wodną) 15 cm * 4 m, zawartość bawełny 50-70%. Posiadająca min. 2 metki samoprzylepne z nazwą bądź kodem asortymentu, numerem serii, datą ważności szt.70</p>

	<p>Siatka elastyczna opatrunkowa. Rozmiar na dłoń , rękę (szerokość 2,5 cm – 3cm, mierzona w stanie relaksacyjnym minimum 14 mb, w stanie rozciągniętym 25 mb) szt. 50</p> <p>Siatka elastyczna opatrunkowa. Rozmiar na kolano (szerokość 3,5 cm – 4cm, mierzona w stanie relaksacyjnym minimum 15 mb, w stanie rozciągniętym 25 mb) szt. 110</p> <p>Siatka elastyczna opatrunkowa. Rozmiar na głowę (szerokość 5,5 cm – 6cm, mierzona w stanie relaksacyjnym minimum 15 mb, w stanie rozciągniętym 25 mb) szt. 20</p> <p>Siatka elastyczna opatrunkowa. Rozmiar na biodro, klatka piersiowa (szerokość min. 10cm, mierzona w stanie relaksacyjnym minimum 16,5 mb, w stanie rozciągniętym 25 mb) szt. 5</p> <p>Opaska gipsowa 3 m * 10 cm ,czas wiązania 4-5 minut, obustronnie impregnowana gipsem, pakowana po dwie sztuki w opakowaniu zgrzewanym, (minimalna zawartość gipsu naturalnego 94%,deklarowany czas wiązania 5 minut, deklarowany czas plastyczności 3,00 min.-3 min.30s., masa powierzchniowa min. 420 g/m2 – potwierdzone w karcie danych technicznych), nawinięta na perforowany rdzeń z tworzywa sztucznego. szt. 300</p> <p>Opaska gipsowa 3 m * 15 cm ,czas wiązania 4-5 minut, obustronnie impregnowana gipsem, pakowana po dwie sztuki w opakowaniu zgrzewanym, (minimalna zawartość gipsu naturalnego 94%,deklarowany czas wiązania 5 minut, deklarowany czas plastyczności 3,00 min.-3 min.30s., masa powierzchniowa min. 420 g/m2 – potwierdzone w karcie danych technicznych), nawinięta na perforowany rdzeń z tworzywa sztucznego. szt. 528</p> <p>Opaska z waty pod gips 10 cm * 3 m, 100 % wiskozy, z możliwością sterylizacji parą wodną szt. 564</p> <p>Opaska z waty pod gips 15 cm * 3 m, 100% wiskozy, z możliwością sterylizacji parą wodną szt. 852</p>
--	---

	<p>Zamawiający wymaga opasek pakowanych pojedynczo z pełnym opisem produktu.</p> <p>Zamawiający wymaga opasek elastycznych z zapinką, pakowanych pojedynczo z pełnym opisem produktu.</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>W przypadku powzięcia wątpliwości przez Zamawiającego, co do zgodności zaoferowanego produktu z parametrami wyspecyfikowanymi w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający wezwie do przedstawienia w wyznaczonym terminie, próbek z każdej pozycji asortymentowej, potwierdzających zgodność oferowanego asortymentu z wymaganiami postawionymi przez Zamawiającego. - w ilości 1 sztuk z każdej pozycji asortymentowo-cenowej lub 1 najmniejsze opakowanie handlowe.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
6	<p>Temat: Pieluchomajtki, krem ochronny</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Wkładki urologiczne dla dorosłych, zawierające superabsorbent, chłonność minimum 1700 g. Pieluchy anatomiczne dla dorosłych o dużej chłonności (wg normy ISO 11948-1) dla osób z nietrzymaniem moczu i stolca o wymiarach 32 cm * 62,5 cm. Posiadające zewnętrzny laminat oddychający na całej powierzchni, podwójny wkład chłonny x 30 szt op. 1200</p> <p>"Podkłady higieniczne z pulpą celulozową o rozmiarze 60cm x 90cm * 30szt, wielkość wkładu chłonnego minimum 54 cm x 82 cm. Spodnią warstwę stanowi izolacyjna folia antypoślizgowa, we wkładzie chłonnym znajduje się rozdrobniona pulpa celulozowa dodatkowo pokryta bibułą, a warstwę wierzchnią stanowi włóknina (podkład gładki, bez</p>

	<p>przetłoczeń/pikowania). Chłonność w gramach minimum 1600 g, wg ISO 11948-1 Chłonność w gramach minimum 1600 g, wg ISO 11948-1" op. 940</p> <p>"Pieluchomajtki dla dorosłych tzw. nocne, dla pacjenta o obwodzie w pasie/biodrach mieszczącym się w zakresie: 100-150 cm, rozmiar L, dla osób z tendencją do uczuleń (nie zawierające lateksowych elementów), minimalna chłonność 3200 g według norm ISO 11948-1, falbanki zapobiegające wypływowi moczu i kału, przylepce mocujące wielokrotnego zapinania i odpinania (więcej niż dwukrotnie),ściągacze taliowe z przodu i z tyłu, produkt 100% oddychający na całej powierzchni – wszystkie warstwy wykonane z laminatu przepuszczającego powietrze. Pakowane po 30 szt. g * 30 szt." op. 1280</p> <p>"Pieluchomajtki dla dorosłych tzw. nocne, dla pacjenta o obwodzie w pasie/biodrach mieszczącym się w zakresie: 75-110 cm, rozmiar M, dla osób z tendencją do uczuleń (nie zawierające lateksowych elementów), minimalna chłonność 2900 g według norm ISO 11948-1, falbanki zapobiegające wypływowi moczu i kału, przylepce mocujące wielokrotnego zapinania i odpinania (więcej niż dwukrotnie),ściągacze taliowe z przodu i z tyłu, produkt 100% oddychający na całej powierzchni – wszystkie warstwy wykonane z laminatu przepuszczającego powietrze. Pakowane po 30 szt. g * 30 szt."op.120</p> <p>"Pieluchomajtki dla dorosłych tzw. nocne, dla pacjenta o obwodzie w pasie/biodrach mieszczącym się w zakresie: 130-170 cm, rozmiar XL, dla osób z tendencją do uczuleń (nie zawierające lateksowych elementów), minimalna chłonność 3200 g według norm ISO 11948-1, falbanki zapobiegające wypływowi moczu i kału, przylepce mocujące wielokrotnego zapinania i odpinania (więcej niż dwukrotnie),ściągacze taliowe z przodu i z tyłu, produkt 100% oddychający na całej powierzchni – wszystkie warstwy wykonane z laminatu przepuszczającego powietrze. Pakowane po 30 szt. 3200 g * 30 szt." op.50</p> <p>"Pieluchomajtki dla dorosłych tzw. nocne, dla pacjenta o obwodzie w pasie/biodrach mieszczącym się w zakresie: 160-210 cm, rozmiar XXL,</p>
--	---

	<p>dla osób z tendencją do uczuleń (nie zawierające lateksowych elementów), minimalna chłonność 3200 g według norm ISO 11948-1, falbanki zapobiegające wypływowi moczu i kału, przylepce mocujące wielokrotnego zapinania i odpinania (więcej niż dwukrotnie), ściągacze taliowe z przodu i z tyłu, produkt 100% oddychający na całej powierzchni – wszystkie warstwy wykonane z laminatu przepuszczającego powietrze. Pakowane po 10 szt. " op. 34</p> <p>Krem nawilżający – ochronny dla dorosłych, bez tlenku cynku, z arginina, alantoiną, pantenolem, tworzący dodatkową barierę osłaniającą na skórze przed czynnikami drażniącymi, w tym moczem i kałem, do skóry narażonej na odleżyny, oparzenia i stany zapalne, likwidujący pieczenie i zaczerwienienie, 200 g szt. 1350</p> <p>Olejek pielęgnacyjny, ułatwia wykonywanie masażu oraz dostarcza skórze cenne składniki odżywcze. Polecany do codziennej pielęgnacji i masażu suchej, wrażliwej, narażonej na podrażnienia skóry. Zawiera m.in. ekstrakt z nagietka i vit. E. Opakowanie 200ml. szt. 50</p> <p>Nasączone chusteczki do pielęgnacji skóry narażonej na działanie szkodliwych czynników. Dokładnie oczyszczające skórę, nawilżające, zawierające vit. E, alantoinę. Wykonane z miękiej i delikatnej włókniny, wymiar 20 cm x 30 cm. Opakowanie zawiera 80 szt., zamykane plastikowym zamknięciem ograniczającym wysychanie. szt. 30</p> <p>Pieluchomajtki dla dorosłych o dużej chłonności (wg. normy ISO 11948-1), dla osób z nietrzymaniem moczu i stolca, przeznaczone dla dorosłych. Posiadające zewnętrzny laminat oddychający na całej powierzchni, podwójne przylepcorzepty dające możliwość wielokrotnego zapinania i odklejania oraz podwójny wkład chłonny.</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>W przypadku powzięcia wątpliwości przez Zamawiającego, co do zgodności zaoferowanego produktu z parametrami wyspecyfikowanymi w</p>
--	---

	<p>opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający wezwie do przedstawienia w wyznaczonym terminie, próbek z każdej pozycji asortymentowej, potwierdzających zgodność oferowanego asortymentu z wymaganiami postawionymi przez Zamawiającego. - w ilości 1 sztuk z każdej pozycji asortymentowo-cenowej lub 1 najmniejsze opakowanie handlowe.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
7	<p>Temat: Przylepce</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Przylepiec typu omnifilm szer. 2,5 cm * 9 m z możliwością dzielenia wzdłuż i w szerz bez używania nożyczek szt.756</p> <p>Przylepiec 7 cm * 5 cm z opatrunkiem jałowy przezroczysty szt. (wodoodporny) szt. 300</p> <p>Przylepiec do kaniul jałowy. Opatrunek * 100 szt., szerokość 6-7 cm * 7-8 cm op.300</p> <p>Przylepiec przezroczysty do wkłuc centralnych 10 cm * 12 cm jałowy * 1 szt. szt.200</p> <p>Przylepiec zastęp. nici chir. 0,6 cm * 10 cm * 10 szt. szt.150</p> <p>Przylepiec (tkanina) 1,25 cm * 9 m szt.15</p> <p>Przylepiec (tkanina) 2,5 cm * 9 m szt. 120</p> <p>Przylepiec (tkanina) 5 cm * 9 m szt. 25</p> <p>Przylepiec (włóknina) 20 cm * 10 cm z opatrunkiem jałowym szt. 650</p> <p>Przylepiec (włóknina) 25 cm * 10 cm z opatrunkiem jałowym szt. 750</p> <p>Przylepiec (włóknina) 1,25 cm * 9 m szt.24</p> <p>Przylepiec (włóknina) 5 cm * 9 m szt.30</p> <p>Przylepiec (włóknina) 15 cm * 10 m 1 szt. szt. 20</p> <p>Przylepiec (włóknina) 20 cm * 10 m 1 szt.szt. 48</p>

	<p>Przylepiec (włóknina) 2,5 cm * 9 m nawijany na tuleje szt. 1200</p> <p>Przylepiec (włóknina) 10 cm * 6 cm z opatrunkiem jałowym. Wkład chłonny 7 cm * 3 cm szt. 6500</p> <p>Przylepiec (włóknina) 15 cm * 8 cm z opatrunkiem jałowym. Wkład chłonny 10 cm * 4 cm szt. 2010</p> <p>Dopuszczamy zaoferowanie przylepców o zbliżonej długości (np. 9,1 m lub 9,2 m) bez przeliczania ilości w pakiecie cenowym, pozostałe parametry przylepca bez zmian. Dotyczy pozycji 6, 7, 8, 11, 12, 13, 14, 15.</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
8	<p>Temat: Opatrunki na trudno gojące się rany</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Hydrożel przezroczysty z dozownikiem 15 g * 10 szt. op. 20</p> <p>Opatrunek Hydrocoll do pięt i łokci 8 * 12 cm * 10 szt.op. 2</p> <p>Opatrunek jałowy Atrauman 10 cm * 20 cm * 30 szt.op. 8</p> <p>Opatrunek jałowy Atrauman AG z maścią 10 * 10 * 10 szt. op. 80</p> <p>Opatrunek wielow. do ran głębokich, z r-rem Ringera, zmiana opatrunku raz na 3 doby, 7,5 cm * 7,5 cm * 10 szt. op. 15</p> <p>Opatrunek wielow. do ran wymagających aktywnego oczyszczenia, zbudowany z trzech warstw, zewnętrznej wodoszczelnej z r-rem Ringera, zmiana opatrunku raz na 3 doby, 10 cm * 10 cm * 10 szt.op.15</p> <p>Opatrunek jałowy Hydrocoll Sacral 12 cm * 18 cm * 3 szt.op.2</p> <p>Opatrunek jałowy Hydrocoll Thin 10 cm * 10 cm * 10 szt.op.20</p> <p>Opatrunek jałowy Hydrocoll Thin 15 cm * 15 cm * 5 szt.op.10</p>

	<p>Opatrunek PermaFoam 10 cm * 10 cm * 10 szt. op. 25</p> <p>Opatrunek hydrożelowy jałowy na oparzenia 10 cm * 10 cm * 1 szt.szt.10</p> <p>Opatrunek hydrożelowy jałowy na oparzenia 20 cm * 20 cm * 1 szt.szt. 10</p> <p>Opatrunek samoprzylepny piankowy 15 cm * 15 cm * 10 szt. op.10</p> <p>Opatrunek HydroTac 10cm*10cm x 10 szt.op.10</p> <p>Opatrunek na rany , aktywowany r-rem Ringera do wilgotnej terapii ran, o średnicy 4 cm x 10 szt. Hydroclean advance op. 4</p> <p>Opatrunek superchłonny z superabsorbentem, składający się z czterech warstw, bez żelu 10cmx10xm x 10 sztuk Zetuvit Plusop. 13</p> <p>Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów równoważnych, o parametrach jakościowych nie gorszych niż opisane w pakiecie nr 8</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
9	<p>Temat: Opatrunki hydrożelowe sterylne na oparzenia</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Opatrunek hydrożelowy na oparzenia sterylne, 20 * 20 cm * 1 szt. szt.8</p> <p>Opatrunek hydrożelowy na oparzenia sterylne, 22 * 28 cm * 1 szt.szt. 8</p> <p>Opatrunek hydrożelowy na oparzenia sterylne, 20 * 40 cm * 1 szt.szt.10</p> <p>Opatrunek hydrożelowy na oparzenia sterylne, 40 * 60 cm * 1 szt. szt.10</p> <p>Wymagamy opatrunków do natychmiastowego zastosowania, nakładanych bezpośrednio na ranę, do wielokrotnego zdejmowania i kontrolowania stanu rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni.</p>

	<p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
10	<p>Temat: Folia chirurgiczna bakteriobójcza</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Folia chirurgiczna bakteriobójcza, impregnowana jodoforem 10 x 20 cm,szt.100</p> <p>Folia chirurgiczna bakteriobójcza, impregnowana jodoforem 34 x 35 cm,szt.30</p> <p>Wszystkie folie podane są w rozmiarze przylepnym.</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
11	<p>Temat: Siatki chirurgiczne</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: "Siatki do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych, niewchłaniające, makroporowate polipropylenowe, lekkie z włókna monofilamentowego z wplecioną niebieską nicią. Stosowane w operacyjnym leczeniu zaburzeń w obrębie powłok jamy brzusznej i pachwin.</p> <p>Gramatura implantu 48 g/m2 (+/- 10%), całkowita grubość implantu 0,56 mm (+/- 10%), porowatość 91% (+/- 5%), wielkość porów 2,76 mm, bezbarwna i niebieska nić o grubości 120 µm. Rozmiar 6 * 11 cm" szt. 10</p>

	<p>"Siatki do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych, niewchłaniające, makroporowate polipropylenowe, lekkie z włókna monofilamentowego z wplecioną niebieską nicią. Stosowane w operacyjnym leczeniu zaburzeń w obrębie powłok jamy brzusznej i pachwin.</p> <p>Gramatura implantu 48 g/m² (+/- 10%); całkowita grubość implantu 0,56 mm (+/- 10%); porowatość 91% (+/- 5%); wielkość porów 2,76 mm; bezbarwna i niebieska nić o grubości 120 µm. Rozmiar 8 * 15 cm"szt.2</p> <p>"Siatki do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych, niewchłaniające, makroporowate polipropylenowe, lekkie z włókna monofilamentowego z wplecioną niebieską nicią. Stosowane w operacyjnym leczeniu zaburzeń w obrębie powłok jamy brzusznej i pachwin.</p> <p>Gramatura implantu 48 g/m² (+/- 10%); całkowita grubość implantu 0,56 mm (+/- 10%); porowatość 91% (+/- 5%); wielkość porów 2,76 mm; bezbarwna i niebieska nić o grubości 120 µm. Rozmiar 15 * 15 cm" szt. 2</p> <p>Siatka częściowo wchłaniająca wykonana z polipropylenu monofilamentowego powleczonego wchłaniającym związkiem kwasu poliglikolowego i kaprolactonu (PGACL), czas absorpcji po 90-120 dniach, gramatura po wchłonięciu 28 g/m² , wielkość porów 2-4 mm, grubość siatki 0,55 mm. Rozmiar 6 x 11 cm szt. 90</p> <p>Syntetyczny cyjanoakrylowy klej do stosowania miejscowego, sterylne gotowy do użycia, o barwie bursztynowej, odporny na rozciąganie, w komplecie dozownik, temperatura polimeryzacji 45°C, opakowanie 10 * 0,5 ml szt. 1</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
--	--

12	<p>Temat: Opatrunki specjalistyczne na rany</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Miękki sterylny kompres opatrunkowy o właściwościach niszczących biofilm bakteryjny i bakteriobójczych. Zbudowany z dwóch warstw wykonanych z nietkanych włókien karboksymetylocelulozy sodowej, zawierających srebro jonowe, połączonych wzmacniającymi przeszyciami. Niszczy biofilm i zapobiega jego odnawianiu. Rozmiar 10 cm * 10 cm * 10 szt. op. 30</p> <p>Miękki sterylny kompres opatrunkowy o właściwościach niszczących biofilm bakteryjny i bakteriobójczych. Zbudowany z dwóch warstw wykonanych z nietkanych włókien karboksymetylocelulozy sodowej, zawierających srebro jonowe, połączonych wzmacniającymi przeszyciami. Niszczy biofilm i zapobiega jego odnawianiu. Rozmiar 15 cm * 15 cm * 5 szt. op. 30</p> <p>Miękki, nietkany opatrunek w formie kompresów, zbudowany z dwóch warstw włókien karboksymetylocelulozy w technologii Hydrofiber, pochłaniający duże ilości wysięku. Rozmiar 10 cm * 10 cm * 10 szt. op. 5</p> <p>Miękki, nietkany opatrunek w formie kompresów, zbudowany z dwóch warstw włókien karboksymetylocelulozy w technologii Hydrofiber, pochłaniający duże ilości wysięku. Rozmiar 15 cm * 15 cm * 5 szt. op.5</p> <p>Opatrunek antybakteryjny, regulujący poziom wilgotności w ranie. Posiadający wodoodporną zewnętrzną błonę poliuretanową oraz wielowarstwową część chłonną z pianki poliuretanowej i warstwy kontaktowej wykonanej w technologii Hydrofiber oraz z wbudowanymi jonami srebra. Rozmiar 10 cm * 10 cm * 10 szt. Opatrunek nieprzylepny. op. 8</p> <p>Opatrunek antybakteryjny, regulujący poziom wilgotności w ranie. Posiadający wodoodporną zewnętrzną błonę poliuretanową oraz wielowarstwową część chłonną z pianki poliuretanowej i warstwy kontaktowej wykonanej w technologii Hydrofiber oraz z wbudowanymi</p>
----	--

	<p>jonami srebra. Rozmiar 10 cm * 10 cm * 10 szt. Opatrunek przylepny. op. 8</p> <p>Opatrunek antybakteryjny, regulujący poziom wilgotności w ranie. Posiadający wodoodporną zewnętrzną błonę poliuretanową oraz wielowarstwową część chłonną z pianki poliuretanowej i warstwy kontaktowej wykonanej w technologii Hydrofiber oraz z wbudowanymi jonami srebra. Rozmiar 15 cm * 15 cm * 5 szt. Opatrunek nieprzylepny. op. 7</p> <p>Opatrunek antybakteryjny, regulujący poziom wilgotności w ranie. Posiadający wodoodporną zewnętrzną błonę poliuretanową oraz wielowarstwową część chłonną z pianki poliuretanowej i warstwy kontaktowej wykonanej w technologii Hydrofiber. Rozmiar 10 cm * 10 cm * 10 szt. Opatrunek nieprzylepny. op. 20</p> <p>Opatrunek antybakteryjny, regulujący poziom wilgotności w ranie. Posiadający wodoodporną zewnętrzną błonę poliuretanową oraz wielowarstwową część chłonną z pianki poliuretanowej i warstwy kontaktowej wykonanej w technologii Hydrofiber. Rozmiar 20 cm * 20 cm * 5 szt. Opatrunek nieprzylepny. op.15</p> <p>Opatrunek antybakteryjny, regulujący poziom wilgotności w ranie. Posiadający wodoodporną zewnętrzną błonę poliuretanową oraz wielowarstwową część chłonną z pianki poliuretanowej i warstwy kontaktowej wykonanej w technologii Hydrofiber. Rozmiar 17,5 cm * 17,5 cm * 10 szt. Opatrunek przylepny. op.6</p> <p>Samoprzylepny opatrunek hydrokoloidowy, składający się z trzech hydrokoloidów zawieszonych w macierzy polimerowej. Rozmiar 10 cm * 10 cm * 10 szt.op. 6</p> <p>Samoprzylepny opatrunek hydrokoloidowy, składający się z trzech hydrokoloidów zawieszonych w macierzy polimerowej. Rozmiar 20 cm * 20 cm * 5 szt.op.2</p> <p>Samoprzylepny cienki opatrunek hydrokoloidowy, zapewniający wilgotne środowisko leczenia ran, półprzezroczysty, składający się z trzech</p>
--	---

	<p>hydrokoloidów zawieszonych w macierzy polimerowej, zapewniający obserwację procesu gojenia. Rozmiar 10 cm * 10 cm * 5 szt. op. 10</p> <p>Hydrokoloidowy żel, sterylny, przezroczysty, przeznaczony do leczenia ran suchych lub z małym wysiękiem, z martwicą. Tuba 15 g * 1 szt.szt 100</p> <p>Opatrunek z superabsorbentem do stosowania na rany z bardzo dużym wysiękiem o średniej chłonności 174 g /100cm ? . Opatrunek składający się z trójwarstwowej konstrukcji , pochłaniający i zatrzymujący wysięk pod standardowym uciskiem 40mmHg. Opatrunek nieprzylepny w rozmiarze 15x15 cm x 10 szt. op. 8</p> <p>Opatrunek z superabsorbentem do stosowania na rany z bardzo dużym wysiękiem o średniej chłonności 174 g /100cm ? . Opatrunek składający się z trójwarstwowej konstrukcji , pochłaniający i zatrzymujący wysięk pod standardowym uciskiem 40mmHg. Opatrunek nieprzylepny w rozmiarze 20 x20 cm x 10 szt.op. 8</p> <p>Opatrunek z superabsorbentem do stosowania na rany z bardzo dużym wysiękiem o średniej chłonności 174 g /100cm ? . Opatrunek składający się z trójwarstwowej konstrukcji , pochłaniający i zatrzymujący wysięk pod standardowym uciskiem 40mmHg. Opatrunek nieprzylepny w rozmiarze 20 x40 cm x 10 szt. op.5</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
13	<p>Temat: Osłonka na głowicę USG</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Osłonka na głowicę USG * 1 szt. (nawilżana)</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p>

	Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
14	<p>Temat: Zestaw opatrunkowy, terapia podciśnieniowa do pompy VivanoTec Pro</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141110-4 - Opatrunki</p> <p>Opis: Sterylny hydrofilowy opatrunek VivanoMed Foam S x 3 szt.op. 3 Sterylny hydrofilowy opatrunek VivanoMed Foam M x 3 szt.op. 4 Sterylny hydrofilowy opatrunek VivanoMed Foam L x 3 szt. op.3 Zbiornik na wydzielinę 300 ml x 3 szt. op. 6 Zbiornik na wydzielinę 800 ml x 3 szt. op. 3 VivanoTec Port do pomiaru ciśnienia w ranie x 10 szt.op.1</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
15	<p>Temat: Rękawice chirurgiczne lateksowe jałowe pudrowane i bez pudrowe</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141420-0 - Rękawice chirurgiczne</p> <p>Opis: Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe pudrowane 6*2 szt. op.70 Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe pudrowane 6,5*2 szt.op.300 Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe pudrowane 7*2 szt.op. 650 Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe pudrowane 7,5*2 szt.op. 950 Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe pudrowane 8*2 szt.op. 920 Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe pudrowane 8,5 *2 szt.op. 250 Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe bez pudrowe 6*2 szt.op. 200 Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe bez pudrowe 6,5*2 szt.op. 550</p>

	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe bez pudrowe 7*2 szt.op. 180</p> <p>Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe bez pudrowe 7,5*2 szt.op. 1220</p> <p>Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe bez pudrowe 8*2 szt.op. 1100</p> <p>Rękawice chirurgiczne jałowe lateksowe bez pudrowe 8,5*2 szt. op. 400</p> <p>Rękawice chirurgiczne kształtu anatomicznego, lateksowe pudrowane o obniżonej zawartości pudru <40 mcg/g , posiadające AQL 0,65, sterylizowane tlenkiem etylenu, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, a wewnętrzna pudrowana, długość rękawicy min. 280 mm, mankiet rolowany, grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm , siła zrywu min. przed starzeniem 13N oraz po starzeniu 11N. Rękawice chirurgiczne kształtu anatomicznego, lateksowe bez pudrowe , posiadające AQL 0,65, sterylizowane tlenkiem etylenu, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, a wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy min. 282 mm mankiet rolowany, grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm , siła zrywu min. przed starzeniem 13N oraz po starzeniu 11N, poziom protein lateksu poniżej ≤10 mcg/g .</p> <p>"Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz rozporządzenie unijne PPER 2016/425/UE , rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, zgodność z normą EN 455 (1-3) potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną oświadczeniem, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3.</p> <p>Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice chirurgiczne i ochronne, oznakowane fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, ASTM F 1671, Oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/folia , koperta wewnętrzna papierowa.</p>
--	--

	<p>Parametry rękawicy jak: długość, grubości, siły zrywu, wydłużenie, poziom protein lateksu, poziom AQL- potwierdzone badaniami wytwórcy nie starszymi niż z 2016 roku."</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
16	<p>Temat: Rękawice diagnostyczne nitrylowe bez pudrowe do procedur o podwyższonym ryzyku, długie</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141420-0 - Rękawice chirurgiczne</p> <p>Opis: Rękawice diagnostyczne nitrylowe długie M*100 szt.op.70</p> <p>Rękawice diagnostyczne nitrylowe długie L*100 szt op.70</p> <p>Rękawice diagnostyczne nitrylowe długie XL*100 szt op.20</p> <p>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, bez pudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S – XL, długość rękawicy min. 280 mm, rękawice zgodne z obowiązującymi normami i Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425. Rękawice oznakowane fabrycznie CE, datą produkcji, ważności i numerem serii.</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
17	<p>Temat: Rękawice diagnostyczne lateksowe niejałowe pudrowane i bez pudrowe</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141420-0 - Rękawice chirurgiczne</p>

	<p>Opis: Rękawice diagnostyczne niejałowe lateksowe pudrowane S*100 szt.op. 50</p> <p>Rękawice diagnostyczne niejałowe lateksowe pudrowane M*100 szt.op.80</p> <p>Rękawice diagnostyczne niejałowe lateksowe pudrowane L*100 szt.op.40</p> <p>Rękawice diagnostyczne niejałowe lateksowe pudrowane XL*100 szt. op.20</p> <p>Rękawice diagnostyczne niejałowe lateksowe bez pudrowe S*100 szt.op.1550</p> <p>Rękawice diagnostyczne niejałowe lateksowe bez pudrowe M*100 szt. op.1600</p> <p>Rękawice diagnostyczne niejałowe lateksowe bez pudrowe L*100 szt.op.100</p> <p>Rękawice diagnostyczne niejałowe lateksowe bez pudrowe XL*100 szt.op.30</p> <p>Rękawice diagnostyczne lateksowe bez pudrowe i pudrowane, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S – XL, rękawice zgodne z obowiązującymi normami i Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425. Rękawice oznakowane fabrycznie CE, datą produkcji, ważności i numerem serii., rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością.</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
18	<p>Temat: Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe, bez pudrowe</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141420-0 - Rękawice chirurgiczne</p>

	<p>Opis: Rękawice nitrylowe bez pudrowe S*100 szt.op. 400</p> <p>Rękawice nitrylowe bez pudrowe M*100 szt. op. 3200</p> <p>Rękawice nitrylowe bez pudrowe L*100 szt. op. 1200</p> <p>Rękawice nitrylowe bez pudrowe XL*100 szt op. 220</p> <p>Rękawice nitrylowe bez pudrowe XXL*100 szt op. 50</p> <p>Rękawice diagnostyczne, nitrylowe bez pudrowe, niesterylne, kształt uniwersalny, z mankietem z równomiernie rolowanego brzegu, spełniające obecne warunki norm oraz zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425. Rękawice oznakowane fabrycznie CE, datą produkcji, ważności i numerem serii, dostępne w rozmiarach S – XL .</p> <p>Na potwierdzenie spełnienia wymagań należy załączyć karty danych technicznych wystawione przez producenta wyrobu.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>
--	---

4.3. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne części zamówienia, z tym że części nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego dla danej części zostaną odrzucone.

4.4. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do ☒ wszystkich części zamówienia ☐ maksymalnej liczby części zamówienia: [] ☐ tylko jednej części zamówienia.

4.5. Miejsce realizacji:

Apteka szpitalna – dla części zamówienia: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18

5. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 7 I 8 USTAWY PZP.

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

6. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Zamówienie musi zostać zrealizowane w terminie:

12 miesięcy od daty udzielenia zamówienia – dla części zamówienia: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18

7. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

7.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SWZ.

7.2. Zamawiający, na podstawie art. 112 ustawy Pzp określa następujące warunki udziału w postępowaniu:

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp.

8. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA

8.1. Zamawiający, na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp, wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę:

1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 383), zwanego dalej "Kodeksem karnym";
- b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
- c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (t.j. Dz.U. z 2024r. poz. 1488) lub w art. 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 907),

- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2021 r. poz. 1745),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, współnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
- 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

- 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 8.2. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę, wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia określone w 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 (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 514).
 - 8.3. Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 111 ustawy Pzp.
 - 8.4. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 ustawy Pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki określone w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.
 - 8.5. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, a jeżeli uzna, że nie są wystarczające, wykluczy Wykonawcę.
 - 8.6. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznać za odrzuconą.

9. INFORMACJA O PODMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

9.1. Wykonawca wraz z ofertą zobowiązany jest złożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1	Załącznik nr 1- Formularz oferty
2	Załącznik nr 2- Formularz cenowy
3	Załącznik nr 3- Wzór umowy
4	Załącznik nr 4- Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu
5	Załącznik nr 5- Oświadczenie wykonawcy z art.7 ust.1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r.

9.2. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania, wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.

9.3. Jeżeli znajdą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio podmiotowe środki dowodowe nie są już aktualne, Zamawiający może w każdym czasie wezwać Wykonawcę do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.

9.4. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.

9.5. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia Wykonawca składa, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem kwalifikowanym, zaufanym lub podpisem osobistym.

9.6. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

10. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

- 10.1. Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych:

L.p.	Wymagany dokument
1	Środki dowodowe na potwierdzenie że oferowane dostawy spełniają wyczerpująco określone przez Zamawiającego wymagania: Karta danych technicznych wystawiona przez producenta wyrobu potwierdzająca wyczerpująco wymagania określone w załączniku nr 2 do SWZ (dotyczy wszystkich pakietów).

- 10.2. Zamawiający przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.
- 10.3. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

11. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW ZAMIERZAJĄCYCH POWIERZYĆ WYKONANIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA PODWYKONAWCOM

- 11.1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.
- 11.2. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę, w ofercie, części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom oraz podania nazw ewentualnych Podwykonawców, jeżeli są już znani
- 11.3. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli, Podwykonawców zaangażowanych w realizację zamówienia, jeżeli są już znani.

Wykonawca jest obowiązany zawiadomić Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazać wymagane informacje na temat nowych Podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.

12. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 12.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 12.2. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty i powinno ono zawierać w szczególności wskazanie:
- 1) postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego dotyczy;
 - 2) wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia;
 - 3) ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.
- 12.3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument "Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału" oraz „Oświadczenie wykonawcy z art.7 ust.1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r.", o których mowa w pkt. 9.1 SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

13. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI

- 13.1. W niniejszym postępowaniu komunikacja Zamawiającego z Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy on-line działającej pod adresem <https://e-propublico.pl>.
- 13.2. Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne.
- 13.3. Na Platformie postępowanie prowadzone jest pod nazwą:” **Opatrunki i rękawice**” – znak sprawy: **11/2026**.
- 13.4. Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://e-propublico.pl> oraz uznaje go za wiążący.

- 13.5. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto na Platformie.
- 13.6. Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu zaufanego lub podpisu osobistego.
- 13.7. Ilekroć w niniejszej SWZ jest mowa o:
- 1) podpisie zaufanym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa art. 3 pkt 14a ustawy z 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz.U. z 2024r. poz. 1557);
 - 2) podpisie osobistym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa w art. z art. 2 ust. 1 pkt 9 ustawy z 6 sierpnia 2010 r. o dowodach osobistych (t.j. Dz.U. z 2022r. poz. 671).
- 13.8. Zalecenia Zamawiającego odnośnie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
- 1) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie .pdf zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES;
 - 2) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie innym niż .pdf (np.: .doc, .docx, .xlsx, .xml) zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie XAdES;
 - 3) do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego zaleca się stosowanie algorytmu SHA-2 (lub wyższego).
- 13.9. Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowo – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy:
- 1) stały dostęp do sieci Internet;
 - 2) posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail),
 - 3) komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux,
 - 4) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera),
 - 5) włączona obsługa JavaScript oraz Cookies.

13.10. Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych:

- 1) pliki w formatach określonych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie **.pdf, .doc, .docx, .xls, .xlsx**;
- 2) w celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń: **.zip** lub **.7Z**;
- 3) maksymalny rozmiar pojedynczego pliku to **150 MB**, przy czym nie określa się limitu liczby plików.

13.11. Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych:

- a) załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami, nie jest dostępny dla Zamawiającego i przechowywany jest na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej. Zamawiający otrzyma dostęp do pliku dopiero po upływie terminu otwarcia ofert;
- b) oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie "Data przesłania";
- c) o terminie przesłania decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji pliku na Platformie.

13.12. W postępowaniu, wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazywane są za pośrednictwem Platformy (karta "Wiadomości"). Za datę wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przesyłanych za pośrednictwem Platformy, przyjmuje się datę ich zamieszczenia na Platformie.

13.13. Ofertę, wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy, podpisaną kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

13.14. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

13.15. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:

w zakresie formalnym:

inspektor Alicja Golec - tel.: (89) 7574231 wew. 441, e-mail:

dzp@szpitalmorag.pl

w zakresie merytorycznym:

mgr Norbert Kuich - Kierownik Apteki tel.: (89) 7574231 wew.74, e-mail:

apteka@szpitalmorag.pl

14. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ

14.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ, przekazany za pośrednictwem Platformy (karta "Zapytania/Wyjaśnienia).

14.2. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.

14.3. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynie w terminie, o którym mowa w punkcie powyżej, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ.

14.4. Przedłużenie terminu składania ofert, nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.

14.5. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

14.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

15. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

W postępowaniu nie jest przewidziane składanie wadium.

16. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

- 16.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia **2026-06-05**.
- 16.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 16.3. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, Zamawiający przed upływem tego terminu zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.

17. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY

- 17.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 17.2. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w niniejszej SWZ.
- 17.3. Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami.
- 17.4. Oferta wraz z załącznikami, stanowiącymi jej integralną część, powinna być sporządzona w języku polskim, podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym i złożona pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej, za pośrednictwem Platformy.
- 17.5. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz.U. z 2022r. poz. 1233), zwanej dalej "ustawą o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji" jeżeli Wykonawca:
 - 1) wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane;
 - 2) wykazał, załączając stosowne uzasadnienie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.Zaleca się, aby uzasadnienie, o którym mowa powyżej było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie pozostałym uczestnikom postępowania.

Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp. W sytuacji, gdy wykonawca zastrzeże w ofercie informacje, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa lub są jawne na podstawie przepisów ustawy Pzp lub odrębnych przepisów, informacje te będą podlegały odtajnieniu.

17.6. Opis sposobu przygotowania oferty składanej w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej:

- 1) Wykonawca, chcąc przystąpić do udziału w postępowaniu, loguje się na Platformie, następnie w menu "Ogłoszenia" wyszukuje niniejsze postępowanie, otwiera je klikając w jego temat i na karcie "Informacje ogólne" korzysta z funkcji **Zgłoś udział w postępowaniu**;
- 2) w przypadku, gdy Wykonawca nie posiada konta na Platformie, należy skorzystać z funkcji **Zarejestruj**. Po wypełnieniu formularza rejestracyjnego Wykonawca otrzyma wiadomość e-mail na zdefiniowany adres poczty elektronicznej, z opcją aktywacji konta. Aktywacja konta jest konieczna do zakończenia procesu rejestracji i umożliwia zalogowanie się na Platformie;
- 3) oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, powinna być podpisana ważnym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, przez osobę (osoby) uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumentach rejestrowych, właściwych dla formy organizacyjnej Wykonawcy;
- 4) jeżeli umocowanie dla osób podpisujących ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, Wykonawca do oferty powinien dołączyć dokument pełnomocnictwa udzielonego przez osoby uprawnione i obejmujące swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, lub podpisem osobistym albo w elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego;
- 5) oferta powinna zostać załączona na Platformie, na karcie "Oferta/Załączniki", w tabeli "Oferta", za pomocą opcji **Załącz plik**, następnie **Wybierz plik** i użycie przycisku **Załącz**;
- 6) załączniki do oferty powinny zostać załączone na Platformie, na karcie "Oferta/Załączniki", w tabeli "Załączniki", za pomocą opcji **Załącz plik**,

następnie **Wybierz plik** i użycie przycisku **Załącz** (każdy z załączników należy dodać oddzielnie);

- 7) wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca chce zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać załączone na Platformie, w osobnym pliku, na karcie "Oferta/Załączniki", w tabeli "Część oferty stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa", za pomocą opcji **Załącz plik**, następnie **Wybierz plik** i użycie przycisku **Załącz**.

Zaleca się, aby plik z tajemnicą przedsiębiorstwa nie zawierał w swojej treści informacji jawnych (np. uzasadnienia zastrzeżenia);

- 8) potwierdzeniem prawidłowo załączonego pliku jest automatyczne wygenerowanie przez Platformę komunikatu systemowego o treści "Plik został poprawnie przesłany na platformę";
- 9) ostateczne złożenie oferty wraz z załącznikami Wykonawca musi potwierdzić klikając na karcie "Oferta/Załączniki" w przycisk [Złóż ofertę](#);
- 10) złożenie oferty zostanie potwierdzone komunikatem systemowym z podaniem terminu jej złożenia oraz aktywowana zostanie dla Wykonawcy możliwość pobrania, w stosunku do każdego z przesłanych plików, automatycznie wystawionego przez Platformę dokumentu EPO (Elektroniczne Potwierdzenie Odbioru), będącego dowodem potwierdzającym fakt i czas dostarczenia Zamawiającemu pliku za pośrednictwem Platformy.

17.7. Do upływu terminu składania ofert, Wykonawca za pośrednictwem Platformy, może wprowadzić zmiany do złożonej oferty lub wycofać ofertę, używając opcji **Wycofaj ofertę** (karta "Oferta/Załączniki"). Po wycofaniu oferty Wykonawca może usunąć załączone pliki, zaznaczając pozycje do usunięcia i klikając w przycisk **Usuń zaznaczone**.

17.8. Szczegółowa instrukcja korzystania z Platformy znajduje się na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/>, przycisk " [Instrukcja Wykonawcy¹](#)".

17.9. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

¹ Bezpośredni link do "Instrukcji Wykonawcy" dostępny [TUTAJ](#).

18. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia **2026-05-07** do godz. **10:00**.

19. TERMIN OTWARCIA OFERT

- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **2026-05-07** o godz. **10:15**, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.
- 19.2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 19.3. Niezwłocznie po otwarciu ofert, Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
- 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej bądź miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

20. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- 20.1. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia w złotych polskich (PLN), z dokładnością do 1 grosza, tj. do dwóch miejsc po przecinku.
- 20.2. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia, a także wszystkie potencjalne ryzyka ekonomiczne, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu zamówienia.
- 20.3. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 20.4. Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 775).

20.5. Jeżeli złożona zostanie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 775), dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałyby obowiązek rozliczyć.

20.6. Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest:

- 1) poinformować Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
- 2) wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
- 3) wskazać wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
- 4) wskazać stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

21. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

21.1. Przy dokonywaniu wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający stosować będzie niżej podane kryteria:

Część zamówienia	Nazwa kryterium - waga [%]
1 - Gaza i serwety 2 - Gaziki jałowe nasączone alkoholem (do odkażania skóry), suche chusteczki do nasączania środkiem dezynfekcyjnym 3 - Gąbka żelatynowa przeciwkrwotoczna 4 - Kompresy gazowe 5 - Opaski i siatki 6 - Pieluchomajtki, krem ochronny	1 - Cena - 100

7 - Przylepce	
8 - Opatrunki na trudno gojące się rany	
9 - Opatrunki hydrożelowe sterylne na oparzenia	
10 - Folia chirurgiczna bakteriobójcza	
11 - Siatki chirurgiczne	
12 - Opatrunki specjalistyczne na rany	
13 - Osłonka na głowicę USG	
14 - Zestaw opatrunkowy, terapia podciśnieniowa do pompy VivanoTec Pro	
15 - Rękawice chirurgiczne lateksowe jałowe pudrowane i bez pudrowe	
16 - Rękawice diagnostyczne nitrylowe bez pudrowe do procedur o podwyższonym ryzyku, długie	
17 - Rękawice diagnostyczne lateksowe niejałowe pudrowane i bez pudrowe	
18 - Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe, bez pudrowe	

21.2. Punkty przyznawane za podane kryteria będą liczone według następujących wzorów:

Część zamówienia	Wzór
1 - Gaza i serwety	1 - Cena
2 - Gaziki jałowe nasączone alkoholem (do odkażania skóry), suche chusteczki do nasączania środkiem dezynfekcyjnym	Liczba punktów = (Cmin/Cof) * 100 * waga gdzie: - Cmin - najniższa cena spośród wszystkich ofert - Cof - cena podana w ofercie
3 - Gąbka żelatynowa przeciwkrwotoczna	
4 - Kompresy gazowe	
5 - Opaski i siatki	
6 - Pieluchomajtki, krem ochronny	
7 - Przylepce	
8 - Opatrunki na trudno gojące się rany	
9 - Opatrunki hydrożelowe sterylne na oparzenia	
10 - Folia chirurgiczna bakteriobójcza	
11 - Siatki chirurgiczne	
12 - Opatrunki specjalistyczne na rany	
13 - Osłonka na głowicę USG	
14 - Zestaw opatrunkowy, terapia podciśnieniowa do pompy VivanoTec Pro	

15 - Rękawice chirurgiczne lateksowe jałowe pudrowane i bez pudrowe	
16 - Rękawice diagnostyczne nitrilowe bez pudrowe do procedur o podwyższonym ryzyku, długie	
17 - Rękawice diagnostyczne lateksowe niejałowe pudrowane i bez pudrowe	
18 - Rękawice diagnostyczne nitrilowe niejałowe, bez pudrowe	

21.3. Po dokonaniu oceny punkty przyznane przez każdego z członków Komisji przetargowej zostaną zsumowane dla każdego z kryteriów oddzielnie. Suma punktów uzyskanych za wszystkie kryteria oceny stanowić będzie końcową ocenę danej oferty.

21.4. Zamawiający poprawi w ofercie:

- 1) oczywiste omyłki pisarskie,
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

21.5. Jeżeli zaoferowana cena, lub jej istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia lub budzą wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w dokumentach zamówienia lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający zażąda od Wykonawcy wyjaśnień, w tym złożenia dowodów w zakresie wyliczenia ceny, lub jej istotnych części składowych. Wyjaśnienia mogą dotyczyć zagadnień wskazanych w art. 224 ust. 3 ustawy Pzp.

- 21.6. Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny spoczywa na Wykonawcy.
- 21.7. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.
- 21.8. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie udzielił wyjaśnień w wyznaczonym terminie, lub jeżeli złożone wyjaśnienia wraz z dowodami nie uzasadniają rażąco niskiej ceny tej oferty.

22. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 22.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w niej kryteria oceny ofert.
- 22.2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty, przekazując im informacje, o których mowa w art. 253 ust. 1 ustawy Pzp oraz udostępni je na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://e-propublico.pl/Ogloszenia/Details/aca6701f-2897-477f-8415-98d605b7c433>
- 22.3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert, spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

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

- 23.1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 308 ust. 2 i 3 ustawy Pzp.
- 23.2. Zamawiający poinformuje Wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu i terminie zawarcia umowy.

- 23.3. Przed zawarciem umowy Wykonawca, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązany jest do podania wszelkich informacji niezbędnych do wypełnienia treści umowy.
- 23.4. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ci, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązani będą przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego przedłożyć kopię umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
- 23.5. Jeżeli Wykonawca nie dopełni ww. formalności w wyznaczonym terminie, Zamawiający uzna, że zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i będzie upoważniony do zatrzymania wadium na podstawie art. 98 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp.

24. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

- 24.1. W danym postępowaniu wniesienie zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.

25. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

- 25.1. Wzór umowy stanowi załącznik do niniejszej SWZ.

Zakazuje się istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.

26. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

27. AUKCJA ELEKTRONICZNA

- 27.1. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 308 ust. 1 ustawy Pzp.

28. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

28.1. Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.Urz. UE L 119 z 4 maja 2016 r.), dalej: RODO, tym samym dane osobowe podane przez Wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi.

28.2. Zamawiający informuje, że:

- 1) administratorem danych osobowych Wykonawcy jest **Szpital Miejski w Morągu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**, Dąbrowskiego 16 , 14-300 Morąg.
Tel.: 89 897574231, e-mail: dzp@szpitalmorag.pl
- 2) w sprawach związanych z przetwarzaniem danych osobowych, można kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych, którym jest Andrzej Żółtowski, za pośrednictwem telefonu 897574231 lub adresu e-mail: iod@szpitalmorag.pl;
- 3) dane osobowe Wykonawcy będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Opatrunki i rękawice** – znak sprawy: **11/2026** oraz w celu archiwizacji dokumentacji dotyczącej tego postępowania;
- 4) odbiorcami przekazanych przez Wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym zostanie udostępniona dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy Pzp;
- 5) dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały okres obowiązywania umowy.

28.3. Wykonawca jest zobowiązany, w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu, do wypełnienia wszystkich obowiązków formalno-prawnych

wymaganych przez RODO i związanych z udziałem w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Do obowiązków tych należą:

- 1) obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał i przekazał Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego;
- 2) obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane Wykonawca pozyskał w sposób pośredni, a które to dane Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego.

28.4. Zamawiający informuje, że;

- 1) udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych) w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy Pzp, do upływu terminu na ich wniesienie;
- 2) udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia;
- 3) w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez Zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem Wykonawcy do uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem Wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez Wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), Zamawiający może żądać od osoby

występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;

- 4) skorzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (uprawnienie do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników;
- 5) w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania;
- 6) w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

Załączniki do SWZ:

Nr	Nazwa załącznika
1	Załącznik nr 1 - Formularz ofertowy
2	Załącznik nr 2 - Formularz cenowy
3	Załącznik nr 3 - Wzór umowy
4	Załącznik nr 4 - Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu
5	Załącznik nr 5 - Oświadczenie wykonawcy z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022