



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
SZPITAL KLINICZNY NR 1
im. prof. STANISŁAWA SZYSZKO
Śląskiego Uniwersytetu
Medycznego w Katowicach**

Znak sprawy: ZP/36/PN/2026

Zabrze, dnia 14.04.2026r.

Dyrektor

dr n. med.
Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

tel. (32) 370 43 07
fax. (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

www.szpital.zabrze.pl

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

**Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone
w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy
z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych
(t.j. Dz.U. 2024 r. poz. 1320)**

Zatwierdzono w dniu 14.04.2026r.

**z up. DYREKTORA
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski**

Klauzula informacyjna Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, dla uczestników postępowań o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego, wykonawców oraz innych osób, których dane osobowe pozyskano w związku z ubieganiem się o udzielenie zamówienia bądź w związku z realizacją zamówienia przez Wykonawcę

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „**RODO**”, informuję, że: administratorem Pani/Pana danych osobowych zawartych w ofercie złożonej do postępowania przetargowego **znak: ZP/36/PN/2026 pn.: „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku”**, jest **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach**, z siedzibą w Zabrze, przy ul. 3-go Maja 13-15 (dalej jako: SPSK Zabrze);

- Może Pan / Pani skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych za pomocą adresu e-mail: **iod@szpital.zabrze.pl**
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) i c) RODO w celu przeprowadzenia postępowania i udzielenia zamówienia publicznego pn.: **„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku” znak: ZP/36/PN/2026** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- dane udostępnione przez Pana/Panią mogą być udostępniane osobom uprawnionym na podstawie obowiązujących przepisów prawa, w szczególności art. 18 oraz art. 74 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 r. poz. 1320), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących. W przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 RODO, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, Zamawiający może żądać od Pani/Pana wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego). Wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

POSTANOWIENIA WSTĘPNE

1. *Specyfikacja warunków zamówienia (dalej: SWZ) określa warunki wymagane od Wykonawców ubiegających się o zamówienie, wymagania merytoryczne i formalne, jakim muszą odpowiadać składane oferty, a także zasady prowadzenia postępowania i wyboru najkorzystniejszej oferty.*
2. *Ileokroć w specyfikacji jest mowa o ustawie bez bliższego jej określenia, należy przez to rozumieć ustawę z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 r., poz. 1320) (dalej: Pzp).*
3. *W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy obowiązani są składać prawdziwe oświadczenia i dokumenty. Umyślne przedłożenie dokumentu sfałszowanego lub stwierdzającego nieprawdę albo złożenie nierzetelnych oświadczeń zagrożone jest odpowiedzialnością karną przewidzianą w art. 297 Kodeksu Karnego.*

SPIS ZAWARTOŚCI SWZ

CZĘŚĆ I- OBLIGATORYJNE POSTANOWIENIA SWZ
CZĘŚĆ II- DODATKOWE POSTANOWIENIA SWZ
CZĘŚĆ III- SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
CZĘŚĆ IV- WZÓR UMOWY
CZĘŚĆ V - WZORY FORMULARZY

CZĘŚĆ I - OBLIGATORYJNE POSTANOWIENIA SWZ

1. I. Nazwa (firma) oraz adres Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze
NIP : 648-23-01-274
Telefon: 32/ 370-43-07
Faks: 32 370-45-22
e-mail: sekretariat@szpital.zabrze.pl
Strona internetowa: <http://www.szpital.zabrze.pl>
Strona internetowa prowadzonego postępowania:
<https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.zabrze>
Godziny urzędowania: poniedziałek - piątek 7⁰⁰ – 14³⁵

Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami są:

pracownicy Działu Zamówień Publicznych – tel. 32 370 42 41

Komunikacja, w tym składanie ofert, wymiana informacji oraz przekazywanie dokumentów lub oświadczeń między Zamawiającym, a Wykonawcą, z uwzględnieniem wyjątków określonych w Pzp, odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, **zgodnie z pkt. 12 SWZ.**

II. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia:

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.zabrze>

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

- 2.1. Zamawiający udziela zamówienia w trybie **przetargu nieograniczonego**, na podstawie **art. 132 ustawy Pzp**, w którym w odpowiedzi na ogłoszenie o zamówieniu oferty mogą składać wszyscy zainteresowani Wykonawcy oraz przepisów wykonawczych wydanych na jej podstawie.
- 2.2. W przypadku jakichkolwiek wątpliwości, niejasności, błędów, Wykonawca winien przyjąć, że w pierwszej kolejności mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych

i aktów wykonawczych, a w drugiej kolejności zapisy niniejszej SWZ oraz treść ogłoszenia. W zakresie nieuregulowanym przez ww. akty prawne stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 1071).

- 2.3.** Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty w postaci katalogu elektronicznego.
- 2.4.** Zamawiający przewiduje zastosowanie procedury określonej w art. 139 ust. 1 i 2 Pzp. Zamawiający najpierw dokona badania oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający będzie żądał tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona.

3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 3.1.** Przedmiotem zamówienia jest **DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**, zgodnie z opisem znajdującym się w części III SWZ, formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 i szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym załącznik 1a do SWZ oraz we wzorze umowy stanowiącym część IV SWZ.
- 3.2.** Zamówienie będzie realizowane po cenach jednostkowych zadeklarowanych w ofercie przedstawionej przez Wykonawcę – **stanowiącej załącznik nr 1 i 1a do umowy**.

3.3. Opis części zamówienia

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na poszczególne pełne zadania zgodnie z opisem w formularzu ofertowym stanowiącym **załącznik nr 1** i szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym **załącznik nr 1a** do SWZ. Każdy z Wykonawców może złożyć ofertę na dowolną ilość zadań.

Przedmiot zamówienia podzielono na 45 zadania, tj.:

Numer zadania	Nazwa zadania
1	Smoczki dla noworodków
2	Maski twarzowe, tlenowe
3	Akcesoria do CPAP
4	Zestawy do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych
5	Resuscytator silikonowy
6	Osprzęt do polisomnografii
7	Cewnik do termodilucji w technologii PICCO
8	Zestaw sterylny do nakłucia jamy opłucnej
9	Filtry do infuzji
10	Filtry oddechowe, przestrzeń martwa
11	Osprzęt do TK
12	Kowadełko, stapler
13	Zestawy do cewnikowania żył centralnych
14	Komplet linii tętniczo-żylnych
15	Dializator kapilarny
16	Igły do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej i szczoteczki
17	Ustnik do spirometru SPIROLAB
18	Kaniula do biopsji nerki

19	Urządzenie ssąco-płuczące j.u.
20	Rurki dooskrzelowe dwuświatłowe tracheostomijne
21	Prowadnice jednorazowego użytku do rurek intubacyjnych
22	Prowadnik igłowy przekroczeniowy
23	Osprzęt do podawania cytostatyków
24	Sprzęt do pobierania krwi w systemie zamkniętym
25	Osprzęt do cytostatyków kompatybilny z pompami MEDIMA
26	Kleszczyki do giętkiego URS
27	Zestaw do szynowania moczowodu typu Mono-J i igła do PCNL
28	System do pozycjonowania narządów i tkanek w L-scopii i robotycznych
29	Igły cystoskopowe do iniekcji botoksu
30	Strzykawki do pomp
31	Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej
32	Bezpieczna linia naczyniowa
33	Aparaty do przetaczania krwi i płynów infuzyjnych
34	Cewnik urologiczny
35	Osprzęt do krioterapii w pulmonologii
36	Osprzęt do posiadanych diatermii ERBE
37	Narzędzie bipolarne laparoskopowe
38	Pojemniki na zużyte igły i narzędzia ostre
39	Zestawy laryngologiczne do badania ucha, nosa i gardła
40	Osprzęt do morcelatora firmy Storz
41	Elektrody igłowe do neuromonitoringu
42	Worki na wymiociny
43	Pętla elektrochirurgiczna kolonoskopowa jednorazowego użytku
44	Strzykawki do pomp
45	Materiały zużywalne do wstrzykiwacza MAX 3 marki ulrich

3.4. Rozwiązania równoważne.

Ileokroć w specyfikacji, umowie i innych załącznikach, jest mowa o „produkcie, materiale czy systemie typie lub np...” należy przez to rozumieć produkt, materiał czy system taki jak zaproponowany lub inny o standardzie i parametrach technicznych nie gorszych niż zaproponowany. Wszystkie użyte w specyfikacji, umowie, i innych załącznikach, znaki handlowe, towarowe, przywołania patentów, nazwy modeli, numery katalogowe służą jedynie do określenia cech technicznych i jakościowych materiałów, a nie są wskazaniem na producenta. Użyte wszelkie nazwy handlowe w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający traktuje jako informację uściślającą, która została użyta wyłącznie w celu przybliżenia potrzeb Zamawiającego. Dopuszcza się użycie do realizacji zamówienia produktów równoważnych, w stosunku do ich jakości, docelowego przeznaczenia i spełnianych funkcji i walorów użytkowych. Przez jakość należy rozumieć zapewnienie minimalnych parametrów produktu wskazanego w SWZ, umowie i innych załącznikach. Wykonawca, który do wyceny przyjmie rozwiązania równoważne jest zobowiązany udowodnić równoważność przyjętych

urządzeń, sprzętu i materiałów. **W celu potwierdzenia, że oferowane rozwiązanie równoważne spełnia wymagania określone w SWZ, wykonawca złoży Szczegółowy opis oferowanego przedmiotu zamówienia równoważnego, w którym dla każdego produktu określi nazwę producenta, typ/model oraz inne cechy produktu pozwalające na jednoznaczną identyfikację zaoferowanego produktu i potwierdzenie zgodności z opisem przedmiotu zamówienia. Niezłożenie takiego wykazu będzie równoznaczne z przyjęciem rozwiązań wskazanych w SWZ.** Zgodnie z art. 101 ust. 4 Pzp Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywane w Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej „SWZ”) oraz załącznikach do SWZ, za pomocą norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp, w tym dokumenty równoważne.

Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisane przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego (dostawy) spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

3.5. Kod CPV:

Główny przedmiot zamówienia:

33140000-3 Materiały medyczne

W przypadku, gdy przedmiot zamówienia jest kwalifikowany jako wyrób medyczny, wówczas musi być on dopuszczony do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. 2024 r., poz. 1620).

W odniesieniu do wyrobów medycznych Zamawiający wymaga, aby Wykonawca przez cały okres obowiązywania umowy dysponował i na każde żądanie Zamawiającego przedłożył następujące dokumenty:

- a) Opisy, foldery, ulotki lub dokumentacja techniczna w języku polskim potwierdzające wymagane w opisie przedmiotu zamówienia parametry;
- b) Powiadomienie/Zgłoszenie lub wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r (t.j. Dz. U. 2024 r., poz. 1620) z uwzględnieniem przez Zamawiającego okresu przejściowego zgodnie z zapisem ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza posiadanie oświadczenia wykonawcy lub dokumentu równoważnego potwierdzającego rejestrację wyrobu medycznego w Bazie Wyrobów Medycznych URPL.
- c) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I włączonego do obrotu przed 26.05.2021 r.:
Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotycząca wyrobów medycznych klasy I, które zostały dopuszczone do obrotu przez producenta przed dniem 26.05.2021r.
W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt włączenia wyrobu medycznego klasy I do obrotu przed 26.05.2021r.
- d) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I zgodnie z MDR:
Deklaracja Zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, wraz ze wszystkimi niezbędnymi załącznikami potwierdzającymi przynależność Deklaracji Zgodności do oferowanych wyrobów medycznych.
- e) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I podlegającego reklasyfikacji do klasy wyższej zgodnie z MDD:

Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotyczącą wyrobów medycznych klasy I. W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt podlegania wyrobu medycznego reklasyfikacji do klasy wyższej.

f) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy Is, Im, Ir, IIa, IIb oraz III:

- Deklaracja zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczająca zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., lub deklaracja zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., zawierająca numery katalogowe wyrobu, z uwzględnieniem wymogów Rozporządzenia nr 2017/745;
- Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dla wyrobów medycznych objętych okresem przejściowym lub wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.

3.6. Termin wykonania zamówienia:

Sukcesywnie przez okres 24 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

4. PODSTAWY WYKLUCZENIA

4.1. Z postępowania o udzielenie zamówienia, **na podstawie art. 108 ust. 1 Pzp** wyklucza się Wykonawcę:

4.1.1 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 (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a Pzp**),
- b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. b Pzp**),
- 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 2024 r. 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 (Dz. U. z 2025 r. poz. 907) (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. c Pzp**),
- 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 (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. d Pzp**),
- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. e Pzp**),
- 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 2025 r., poz. 1567) (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. f Pzp**),
- 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 (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. g Pzp**),
- 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 (**art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h Pzp**)
- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 4.1.2** jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika 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 (**art. 108 ust. 1 pkt 2 Pzp**);
- 4.1.3** 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 (**art. 108 ust. 1 pkt 3 Pzp**);
- 4.1.4** wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne (**art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp**);
- 4.1.5** 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 (**art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp**);
- 4.1.6** jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, 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 (**art. 108 ust. 1 pkt 6 Pzp**).
- 4.2** Z postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego na podstawie ustawy Pzp, 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** (t.j. Dz.U. 2025, poz. 514) **wyklucza się:**
- 4.2.1.** wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r.;
- 4.2.2.** wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 644) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania

wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r;

4.2.3. wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 120) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r.

4.3. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zamawiający żąda następujących podmiotowych środków dowodowych:

4.3.1 informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, 4 Pzp sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.

4.3.2 oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp., o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2025 r. poz. 1714), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – **załącznik nr 4 do SWZ** ;

4.3.3 oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp. w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania dotyczący art. 108 ust. 1 pkt. 3 - 6 Pzp – **załącznik nr 3 do SWZ**.

Jednocześnie Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę oświadczenia o braku podstaw 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** – **załącznik nr 5 do SWZ**.

4.4 W przypadku składania oferty przez Wykonawców występujących wspólnie, dokumenty, o których mowa powyżej, musi złożyć każdy z Wykonawców występujących wspólnie.

4.5 Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

4.6 Wykluczenie wykonawcy następuje na okres określony w art. 111 Pzp, a w przypadku wykluczenia 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** na okres trwania okoliczności o których mowa w art. 7 ust. 1 niniejszej ustawy.

4.7 Zamawiający nie przewiduje wykluczenia na podstawie art. 109 ust. 1 Pzp.

4.8 Zgodnie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:

4.8.1 naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;

4.8.2 wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;

- 4.8.3** podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
- a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie Wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
- 4.9** Zamawiający ocenia, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 4.8 SWZ, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 4.7 SWZ, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.
- 4.10** Zgodnie z art. 111 ustawy Pzp Wykluczenie Wykonawcy następuje:
- 4.10.1** w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a–g i pkt 2, na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;
 - 4.10.2** w przypadkach, o których mowa w:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h, - na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się odpowiednio wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia;
 - 4.10.3** w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 4.10.4** w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;
 - 4.10.5** w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 6 w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym zaistniało zdarzenie będące podstawą wykluczenia.

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

- 5.1.** Zamawiający określa następujące wymagania w zakresie warunków udziału w postępowaniu:
- 5.1.1.** w zakresie **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym** - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie
 - 5.1.2** w zakresie **kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej** - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie
 - 5.1.3** w zakresie **sytuacji ekonomicznej i finansowej** - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie
 - 5.1.4** w zakresie **zdolności technicznej lub zawodowej** – Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie
- 5.2.** Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu, tym samym nie wymaga złożenia podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu.

6. UDOSTĘPNIENIE ZASOBÓW

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu, tym samym nie zachodzi konieczność udostępniania zasobów.

7. WYKONAWCA ZAGRANICZNY

- 7.1.** Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o których mowa w:
- 7.1.1** pkt 16.3.1.3) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument wskazujące sposób reprezentacji Wykonawcy oraz osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy,
- 7.1.2** pkt 4.3.1 – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w pkt 4.3.1
- 7.2.** Dokumenty, o których mowa w pkt 7.1.1 oraz 7.1.2 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
- 7.3.** Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której informacja dotyczy albo dokument, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 7.1.2, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Termin o którym mowa w pkt 7.2. stosuje się odpowiednio.

8. OFERTA WSPÓLNA – WYKONAWCY WSPÓLNIE UBIEGAJĄCY SIĘ O ZAMÓWIENIE

- 8.1.** Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
- 8.2.** W/w Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia Pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, zobowiązani są złożyć wraz z ofertą stosowne pełnomocnictwo o ile upoważnienie/pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki nie wynika z dołączonej do oferty umowy spółki, bądź wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.
- 8.3.** Wszelka korespondencja będzie prowadzona przez zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem.
- 8.4.** W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to musi potwierdzać brak podstaw wykluczenia.
- 8.5.** Każdy z Wykonawców występujących wspólnie obowiązany jest do wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. W takim przypadku oświadczenia lub dokumenty wymienione w **pkt 4.3** SWZ składa każdy z Wykonawców występujących wspólnie.
- 8.6.** Jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
- 8.7.** Wykonawcy, wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy

- 8.8.** Oświadczenia składane przez wykonawców przekazywane są w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

9. PODWYKONAWCY

- 9.1.** Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę przedmiotu zamówienia, w związku z powyższym, Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
- 9.2.** Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie stanowiącej załącznik numer 1 do SWZ część zamówienia, jaką zamierzy powierzyć podwykonawcy oraz firmę podwykonawcy – o ile jest znana.
- 9.3.** W przypadku, gdy Wykonawca nie zamierza wykonywać zamówienia przy udziale podwykonawców, należy wpisać w formularzach „nie dotyczy” lub inne podobne sformułowanie. Jeżeli Wykonawca zostawi punkty w formularzach niewypełnione (puste pola), zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi wykonawcy, bez udziału podwykonawców.
- 9.4.** Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, o ile są już znane, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli podwykonawców, zaangażowanych w wykonaniu zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest do zawiadomienia Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje wymagane informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.
- 9.5.** Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.
- 9.6.** Umowa o podwykonawstwo nie może zawierać postanowień kształtujących prawa i obowiązki podwykonawcy, w zakresie kar umownych oraz postanowień dotyczących warunków wypłaty wynagrodzenia, w sposób dla niego mniej korzystny niż prawa i obowiązki wykonawcy, ukształtowane postanowieniami umowy zawartej między zamawiającym a wykonawcą.

10. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

- 10.1** W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą:
- 10.1.1. szczegółowego opisu wszystkich pozycji asortymentowych w zakresie danego zadania** (ulotki informacyjne lub broszury lub foldery lub katalogi itp. w języku polskim) z wyraźnym wskazaniem, którego zadania i której pozycji w zadaniu opis dotyczy. **Ulotka winna potwierdzać każdą cechę opisaną w przedmiocie zamówienia.**
- 10.1.2. Dokumentów potwierdzających, że przedmiot zamówienia posiada certyfikat CE** wystawiony przez notyfikowaną jednostkę certyfikującą lub deklarację zgodności wystawione przez producenta lub dokumenty równoważne **- w zakresie zadania nr 24 (za wyjątkiem poz. 30)**
- 10.2** Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
- 10.3** Postanowienia pkt. 10.2 SWZ nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
- 10.4** Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych (art. 107 ust. 4 Pzp).

- 10.5** W toku badania i oceny ofert zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych.

11. FORMA I POSTAĆ SKŁADANYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW ORAZ OFERTY.

- 11.1** Ofertę oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, składa się, pod rygorem nieważności w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 11.2** Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020 r., poz. 2415), składa się w formie elektronicznej, w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, lub w formie dokumentowej, w zakresie i w sposób określony w przepisach rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. 2020 poz. 2452) - dalej jako „**rozporządzenie**”.
- 11.3** Oferty, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 Pzp, przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 1577), z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 Pzp, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych (**§ 2 ust. 1 rozporządzenia**).
- 11.4** Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w § 2 ust. 1 rozporządzenia, przekazywane w postępowaniu, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o których mowa w § 3 ust. 1 rozporządzenia (**§ 2 ust. 2 rozporządzenia**).
- 11.5** W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają **informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r. poz. 1233), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku (§ 4 ust. 1 rozporządzenia).**
- 11.6** Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 11.7** W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 Pzp lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „**dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania**”, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „**upoważnionymi podmiotami**”, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument (**§ 6 ust. 1 rozporządzenia**).

- 11.8** W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej (**§ 6 ust. 2 rozporządzenia**).
- 11.9** Zgodnie z § 6 ust. 3 rozporządzenia poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 6 ust. 2 rozporządzenia, dokonuje w przypadku:
- 11.9.1** podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;
- 11.9.2** przedmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
- 11.9.3** innych dokumentów, w tym dokumentów, o których mowa w art. 94 ust. 2 Pzp - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
- 11.10** Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 6 ust. 2 rozporządzenia, może dokonać również notariusz (**§ 6 ust. 4 rozporządzenia**).
- 11.11** Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa w rozporządzeniu, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału (**§ 6 ust. 5 rozporządzenia**).
- 11.12** Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (**§ 7 ust. 1 rozporządzenia**).
- 11.13** W przypadku, gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej (**§ 7 ust. 2 rozporządzenia**).
- 11.14** Zgodnie z § 7 ust. 3 rozporządzenia poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:
- 11.14.1** podmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;

11.14.2 przedmiotowego środka dowodowego, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 Pzp, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;

11.14.3 pełnomocnictwa - mocodawca.

11.15 Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 7 ust. 2 rozporządzenia, może dokonać również notariusz (**§ 7 ust. 4 rozporządzenia**).

11.16 W przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a w przypadku postępowań o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (**§ 8 rozporządzenia**).

11.17 W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe lub inne dokumenty, dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument elektroniczny, przekazuje się uwierzytelniony wydruk wizualizacji treści tego dokumentu (**§ 9 ust. 5 rozporządzenia**).

11.18 Uwierzytelniony wydruk, o którym mowa w § 9 ust. 5 rozporządzenia, zawiera w szczególności identyfikator dokumentu lub datę wydruku, a także własnoręczny podpis odpowiednio Wykonawcy, Wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia, podmiotu udostępniającego zasoby lub podwykonawcy, potwierdzający zgodność wydruku z treścią dokumentu elektronicznego (**§ 9 ust. 6 rozporządzenia**).

11.19 Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości (**§ 9 ust. 7 rozporządzenia**).

11.20 Zgodnie z **§ 10 rozporządzenia** dokumenty elektroniczne w postępowaniu muszą spełniać łącznie następujące wymagania:

11.20.1 muszą być utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;

11.20.2 muszą umożliwiać prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;

11.20.3 muszą umożliwiać prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;

11.20.4 muszą zawierać dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.

11.21 Dokumenty elektroniczne przekazuje się w postępowaniu lub konkursie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej wskazanych przez zamawiającego zgodnie z art. 67 Pzp. (**§ 3 ust. 1 rozporządzenia**).

12. INFORMACJA O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ.

12.1. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania komunikacja między zamawiającym a wykonawcami w zakresie:

- przesyłania Zamawiającemu pytań do treści SWZ;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia podmiotowych środków dowodowych;

- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia / poprawienia / uzupełnienia oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dot. treści przedmiotowych środków dowodowych;
- przesyłania odpowiedzi na inne wezwania Zamawiającego wynikające z ustawy - Prawo zamówień publicznych;
- przesyłania wniosków, informacji, oświadczeń Wykonawcy;
- przesyłania odwołania/inne

odbywa się za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.

Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do Zamawiającego”, po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego.

12.2 Zamawiający będzie przekazywał Wykonawcom informacje za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca, będzie przekazywana za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego Wykonawcy.

12.3 Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez Zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.

12.4 Zamawiający, zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. z 2020r. poz. 2452), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na platformazakupowa.pl tj.:

12.4.1 stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,

12.4.2 komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,

12.4.3 zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10.0,

12.4.4 włączona obsługa JavaScript,

12.4.5 zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,

12.4.6 Szyfrowanie na platformazakupowa.pl odbywa się za pomocą protokołu TLS 1.3.

12.4.7 Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.

12.5 Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

- 12.5.1** akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
- 12.5.2** zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosek dostępnej <https://drive.google.com/file/d/1Kd1DttbBeiNWT4q4sLS4t76LZVKPbkyD/view>
- 12.6** Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
- 12.7** Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 13. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, W TYM W PRZYPADKU ZAISTNIENIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONYCH W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69 PZP.**
Zamawiający nie przewiduje innego sposobu komunikowania się.
- 14. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**
Wykonawca jest związany złożoną ofertą **do dnia 15.08.2026r.**
Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.
- 15. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY**
- 15.1** Oferta wraz z załącznikami musi zostać sporządzona w języku polskim, w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawca składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu.
- 15.2** Cena oferty musi być podana w PLN cyframi i słownie.
- 15.3** Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Oferty Wykonawcy, który przedłoży więcej niż jedną ofertę, zostaną odrzucone.
- 15.4** Ofertę należy złożyć na formularzach o treści zgodnej z załączonymi w SWZ wzorami.
- 15.5** Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
- 15.6** Oferta musi być podpisana przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, tj.:
- 15.6.1** osoby uprawnione zgodnie z aktualnym odpisem z właściwego rejestru lub wpisem do ewidencji działalności gospodarczej, lub
- 15.6.2** osoby posiadające ważne pełnomocnictwo, którego oryginał, lub kopię poświadczoną notarialnie za zgodność z oryginałem, lub odpis albo wyciąg z dokumentu sporządzony przez notariusza – należy załączyć w ofercie.
- 15.7** Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- 16. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT.**
- 16.1 Sposób składania ofert.**
- 16.1.1** Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.zabrze>
- 16.1.2** Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
- 16.1.3.** Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem

platformazakupowa.pl, wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przestanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust 1 oraz ust.2 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

- 16.1.4.** Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "Złóż ofertę" i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
- 16.1.5.** Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 16.1.6** Oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu, na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe. ***Oświadczenie składa się na formularzu JEDZ stanowiący załącznik nr 2 do SWZ***, zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE)2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016 r.). ***Wykonawca może w ramach Części IV formularza JEDZ zaznaczyć Sekcję a.***
Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający będzie żądał tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona.
- 16.1.7.** W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia.

16.2 Termin składania ofert.

- 16.2.1 Oferta musi być złożona najpóźniej do dnia 18.05.2026r. do godz. 08:00.**
- 16.2.2** Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert. Ofertę złożoną po terminie, Zamawiający odrzuca ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 1 Pzp.
- 16.2.3** Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania wycofać ofertę. Sposób dokonywania wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
- 16.2.4** Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

16.3. Oferta

16.3.1. Oferta oraz oświadczenia lub dokumenty składane razem z ofertą:

- 1) **oferta Wykonawcy – załącznik nr 1 i 1a do SWZ,**
- 2) **przedmiotowe środki dowodowe** określone w pkt 10 SWZ,
- 3) **dokumenty potwierdzające uprawnienie do podpisania oferty** oraz do podpisania lub poświadczenia za zgodność z oryginałem składanych oświadczeń lub dokumentów. Jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji dokumentem właściwym w przypadku Wykonawców mających siedzibę na terenie Rzeczypospolitej Polskiej (RP) jest odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sadowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru lub dokumentu na podstawie których dokonuje się wpisu do właściwego rejestru lub ewidencji, np.: uchwała właściwego organu Wykonawcy. Wykonawca może wskazać dostępność w formie elektronicznej dokumentów pod określonymi, bezpłatnymi adresami internetowymi baz danych w formularzu oferty,
- 4) **pełnomocnictwo.**

16.3.2. Dokumenty składane przez wykonawcę na wezwanie Zamawiającego w trybie art. 126 ust. 1 Pzp, w terminie **nie krótszym niż 10 dni** od dnia wezwania, aktualnych na dzień ich złożenia:

- 1) **podmiotowe środki dowodowe oraz oświadczenia na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia zgodnie z pkt. 4.3 SWZ.**

16.3.3. Dokument składany przez Wykonawcę na wezwanie Zamawiającego

- 1) w trybie art. 139 ust. 2 Pzp **oświadczenie z art. 125 ust. 1 Pzp – załącznik nr 2 do SWZ**
- 2) w trybie art. 1 pkt 3 w związku z 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 **oświadczenie o braku podstaw wykluczenia z postępowania – załącznik nr 5.**

17. TERMIN OTWARCIA OFERT

17.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 18.05.2026r. o godz. 09:00.

Otwarcie nie jest jawne.

17.2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie postępowania na platformazakupowa.pl informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

17.3. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający udostępni na stronie postępowania na platformazakupowa.pl informacje o:

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

Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”.

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

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

18. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

18.1. Zamawiający wybiera ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w SWZ. Kryteriami oceny ofert są:

Lp.	KRYTERIUM	WAGA
1.	Cena	60 %
2.	Czas wymiany reklamowanego przedmiotu umowy	20 %
3.	Termin dostawy	20 %
	Razem	100 %

Punkty przyznane za podane w pkt. 18.1 kryterium będą liczone według następującego wzoru:

Nazwa kryterium	Wzór:
Cena	Liczba punktów badanej oferty w ramach kryterium = (Cmin/Cof) * 100 * waga gdzie: - Cmin – najniższa cena spośród wszystkich ofert - Cof - cena podana w ofercie

Czas wymiany reklamowanego przedmiotu umowy	<p>Czas wymiany reklamowanego przedmiotu umowy:</p> <p>Liczba punktów: od 3 do 5 dni roboczych włącznie – 0 pkt od 1 do 2 dni roboczych włącznie – 1 pkt</p> <p>Liczba punktów badanej oferty w ramach kryterium = $(R_o/R_{max}) \times 100 \times \text{waga}$</p> <p>Gdzie: R_o – ilość punktów oferty badanej R_{max} – najwyższa ilość punktów spośród ważnych ofert</p> <p>UWAGA: Zamawiający wymaga terminu wymiany reklamowanego przedmiotu umowy nie dłuższego niż 5 dni roboczych. W przypadku, gdy Wykonawca w formularzu oferty nie poda terminu wymiany reklamowanego przedmiotu umowy, Zamawiający przyjmie do obliczeń maksymalny termin tj. 5 dni roboczych.</p>
Termin dostawy	<p>Termin dostawy:</p> <p>Liczba punktów: od 3 do 5 dni roboczych włącznie – 0 pkt od 1 do 2 dni roboczych włącznie – 1 pkt</p> <p>Liczba punktów badanej oferty w ramach kryterium = $(R_o/R_{max}) \times 100 \times \text{waga}$</p> <p>Gdzie: R_o – ilość punktów oferty badanej R_{max} – najwyższa ilość punktów spośród ważnych ofert</p> <p>UWAGA: Zamawiający wymaga terminu dostawy nie dłuższego niż 5 dni roboczych. W przypadku, gdy Wykonawca w formularzu oferty nie poda terminu dostawy, Zamawiający przyjmie do obliczeń maksymalny termin tj. 5 dni roboczych.</p>

Za ofertę najkorzystniejszą w ramach poszczególnych zadań, uznana zostanie oferta, która uzyska najwyższą liczbę punktów wyliczoną jako sumę punktów uzyskanych w ww. kryteriach.

Maksymalna ilość punktów – 100.

18.2. Opis sposobu obliczenia ceny.

Cena – należy przez to rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz. U. z 2023 r., poz. 168 ze zm.).

Cenę oferty w ramach poszczególnych zadań stanowi suma wartości wszystkich jej elementów, zawierająca wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia. Wszystkie ceny określone przez Wykonawcę są obowiązujące w okresie ważności umowy i nie ulegną zmianie.

Cenę oferty należy obliczyć na podstawie opisu przedmiotu zamówienia oraz szczegółowego formularza ofertowego, **stanowiącego załącznik nr 1a do SWZ. Rozliczenia będą prowadzone w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.**

18.3 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. 2025 r., poz. 775 z późn.zm).

18.4 Cenę oferty/ceny jednostkowe należy obliczyć, uwzględniając całość wynagrodzenia wykonawcy za prawidłowe wykonanie umowy. Wykonawca jest zobowiązany skalkulować cenę na podstawie wszelkich wymogów związanych z realizacją zamówienia.

18.5 Cena ofertowa/ceny jednostkowe muszą obejmować wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia, wszystkie inne koszty oraz ewentualne upusty i rabaty, a także wszystkie potencjalne ryzyka ekonomiczne, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu umowy, wynikające z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy.

18.6 Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

- 18.7** Zgodnie z art. 225 Pzp., jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takiej sytuacji Wykonawca ma obowiązek:
- 18.7.1.** poinformowania Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 18.7.2.** wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 18.7.3.** wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 18.7.4.** wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
- 18.8** Informację w powyższym zakresie, o którym mowa w pkt. **18.7.**, wykonawca składa **w załączniku nr 1 do SWZ**. Brak złożenia ww. informacji będzie postrzegany jako brak powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego.
- 19. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**
Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.
- 20. INFORMACJE DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**
Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- 21. WYMAGANIA W ZAKRESIE ZATRUDNIENIA NA PODSTAWIE STOSUNKU PRACY, W OKOLICZNOŚCIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 95 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.**
Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 95 Pzp.
- 22. WYMAGANIA W ZAKRESIE ZATRUDNIENIA OSÓB, O KTÓRYCH MOWA W ART. 96 UST. 2 PKT 2 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.**
Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 Pzp.
- 23. INFORMACJA O ZASTRZEŻENIU MOŻLIWOŚCI UBIEGANIA SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA WYŁĄCZNIE PRZEZ WYKONAWCÓW, O KTÓRYCH MOWA W ART. 94 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE TAKIE WYMAGANIA.**
Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 Pzp.
- 24. ODRZUCENIE OFERTY**
Zamawiający odrzuca ofertę Wykonawcy w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 226 Pzp.
- 25. UNIEWAŻNIENIE POSTĘPOWANIA.**
Zamawiający unieważnia postępowanie w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 255 Pzp.
- 26. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.**
- 26.1.** Wykonawca winien złożyć oświadczenie zgodnie z załącznikiem nr 6 do SWZ.

- 26.2 Umowa może zostać podpisana w siedzibie Zamawiającego lub za pośrednictwem poczty elektronicznej przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego. W przypadku podpisywania umowy przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego Wykonawca przekaże Zamawiającemu za pośrednictwem platformy zakupowej informacje celem uzupełnienia danych Wykonawcy w przygotowywanej umowie.
- 27. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH.**
- 27.1.** Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
- 27.2.** Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacjom.
- 27.3.** Miejsce i termin podpisania umowy Zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania Wykonawcy w ogłoszeniu o wyborze najkorzystniejszej oferty lub powiadomi Wykonawcę za pomocą platformazakupowa.pl
- 27.4.** Wzór umowy stanowi część IV SWZ.
- 28. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.**
- W toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale IX ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2024 r. poz. 1320).

CZĘŚĆ II DODATKOWE POSTANOWIENIA SWZ

- 1. OPIS CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA SKŁADANIE OFERT CZĘŚCIOWYCH.**
- Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych w ramach poszczególnych zadań. Każde zadanie stanowi odrębną ofertę częściową. Wykonawca składa jedną ofertę w zakresie dowolnie wybranej jednej lub kilku części.
- Podział przedmiotu zamówienia na części został opisany w pkt. 3.3 SWZ.
- 2. MAKSYMALNA LICZBA WYKONAWCÓW, Z KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY ZAWRZE UMOWĘ RAMOWĄ, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE ZAWARCIE UMOWY RAMOWEJ.**
- Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
- 3. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 8 PZP**
- Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień o których mowa w art. 214 ust.1 pkt 8 Pzp.
- 4. OPIS SPOSOBU PRZEDSTAWIANIA OFERT WARIANTOWYCH.**
- Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
- 5. INFORMACJE DOTYCZĄCE WALUT OBCYCH, W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM, A WYKONAWCĄ.**
- W związku z wykonaniem umowy w sprawie zamówienia publicznego nie będą prowadzone rozliczenia w walutach obcych.
- 6. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE AUKCJI ELEKTRONICZNEJ.**
- Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
- 7. WYSOKOŚĆ ZWROTU KOSZTÓW POSTĘPOWANIA.**
- Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów postępowania.

- 8. INFORMACJE DOTYCZĄCE PRZEPROWADZENIA PRZEZ WYKONAWCĘ WIZJI LOKALNEJ LUB SPRAWDZENIA PRZEZ NIEGO DOKUMENTÓW NIEZBĘDNYCH DO REALIZACJI ZAMÓWIENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 131 UST. 2 PZP, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE MOŻLIWOŚĆ ALBO WYMAGA ZŁOŻENIA OFERTY PO ODBYCIU WIZJI LOKALNEJ LUB SPRAWDZENIU TYCH DOKUMENTÓW.**

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej.

- 9. Na mocy art. 5k rozporządzenia 2022/576 w sprawie zmiany 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 udzielenie lub dalsze wykonywanie zamówienia nie będzie możliwe na rzecz lub z udziałem:**
- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;**
 - b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub**
 - c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b), w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.**

CZĘŚĆ III SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest **DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**, zgodnie z formularzem ofertowym stanowiącym załącznik nr 1, szczegółowym formularzem ofertowym stanowiącym załącznik 1a do SWZ oraz wzorem umowy znajdującym się w części IV SWZ.

Część IV
(wzór umowy)

(wzór) **UMOWA NR DZP/...../2026**
NA DOSTAWĘ SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU
z dnia

pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach,

siedziba i adres:

41-800 Zabrze, ul. 3-go Maja 13-15

Sąd Rejestrowy i numer w rejestrze KRS:

Sąd Rejonowy w Gliwicach, KRS 0000025325

[NIP: 648-23-01-274; REGON: 271566088]

zwanym dalej Zamawiającym, reprezentowanym przez:

.....,

a:

nazwa firmy.....

siedziba i adres:

.....

Sąd Rejestrowy i numer w rejestrze KRS:

Sąd....., KRS

[NIP:, REGON:]

zwaną dalej Wykonawcą, reprezentowaną przez:

.....

Strony zgodnie postanawiają co następuje:

Przedmiot umowy

§1

1. Zamawiający zleca, a Wykonawca zobowiązuje się sukcesywnie dostarczać sprzęt medyczny jednorazowego użytku, których ilość, rodzaj i cena wymienione są w załączniku nr 2 do umowy, zwane dalej Przedmiotem umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do realizowania przedmiotu umowy zgodnie z warunkami określonymi w niniejszej umowie.
3. Zamawiający zobowiązuje się do spełnienia warunków określonych w niniejszej umowie, w szczególności odbierania przedmiotu umowy i zapłaty należnego wynagrodzenia.
4. W przypadku, gdy przedmiot zamówienia kwalifikowany jest jako wyrób medyczny wówczas musi spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1620)

W odniesieniu do wyrobów medycznych Zamawiający wymaga, aby Wykonawca przez cały okres obowiązywania umowy dysponował i na każde żądanie Zamawiającego przedłożył następujące dokumenty:

- a) Opisy, foldery, ulotki lub dokumentacja techniczna w języku polskim potwierdzające wymagane w opisie przedmiotu zamówienia parametry;
- b) Powiadomienie / Zgłoszenie lub wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r (t.j. Dz. U. 2024 r., poz. 1620 z późn. zm.) z uwzględnieniem przez Zamawiającego okresu przejściowego zgodnie z zapisem ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza posiadanie

oświadczenia wykonawcy lub dokumentu równoważnego potwierdzającego rejestrację wyrobu medycznego w Bazie Wyrobów Medycznych URPL.

- c) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I włączonego do obrotu przed 26.05.2021 r.:

Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotycząca wyrobów medycznych klasy I, które zostały dopuszczone do obrotu przez producenta przed dniem 26.05.2021r.

W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt włączenia wyrobu medycznego klasy I do obrotu przed 26.05.2021r.

- d) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I zgodnie z MDR:

Deklaracja Zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, wraz ze wszystkimi niezbędnymi załącznikami potwierdzającymi przynależność Deklaracji Zgodności do oferowanych wyrobów medycznych.

- e) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy I podlegającego reklasyfikacji do klasy wyższej zgodnie z MDD:

Deklaracja zgodności EC (WE) sporządzona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanego wyrobu z Dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dotycząca wyrobów medycznych klasy I. W związku z powyższym Zamawiający uprawniony jest do żądania oświadczenia lub równoważnego dokumentu potwierdzającego fakt podlegania wyrobu medycznego reklasyfikacji do klasy wyższej.

- f) W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego klasy Is, Im, Ir, IIa, IIb oraz III:

- Deklaracja zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczająca zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., lub deklaracja zgodności, wystawiona przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczająca zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., zawierająca numery katalogowe wyrobu, z uwzględnieniem wymogów Rozporządzenia nr 2017/745;
- Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r., dla wyrobów medycznych objętych okresem przejściowym lub wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.

5. Dokumenty wymienione w ust. 4 niniejszego paragrafu Wykonawca przedłoży na wezwanie Zamawiającego.

Termin realizacji umowy

§2

Zamówienie będzie realizowane: sukcesywnie przez okres 24 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wynagrodzenie

§3

1. Wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy będące sumą wynagrodzeń za dostawy częściowe kalkulowane jest w oparciu o ceny określone w **załączniku nr 2** do umowy.
2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 nie może przekroczyć kwoty:

zadanie nr

brutto: zł

(słownie:...../100)

netto: zł + należny podatek VAT zł

3. Wynagrodzenie określone w ust. 2 stanowi pełne wynagrodzenie Wykonawcy za całkowite i kompletne wykonanie przedmiotu umowy i obejmuje łączną cenę świadczeń niezbędnych do realizacji przedmiotu umowy wraz ze wszystkimi kosztami towarzyszącymi. Nie podlega ono waloryzacji za wyjątkiem sytuacji określonych w ust. 4 i 5 niniejszego paragrafu.
4. Strony dopuszczają możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany:
 - a) stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. z 2024r., poz. 1773),
 - c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenia zdrowotne,
 - d) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (t.j. Dz. U. 2026 poz. 192)jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
5. Zamawiający przewiduje zmianę wysokości wynagrodzenia Wykonawcy (odpowiednio obniżenie lub podwyższenie), przy czym waloryzacja będzie następowała na następujących zasadach:
 - 1) Wynagrodzenie Wykonawcy o którym mowa w § 3 ust. 2 będzie podlegało waloryzacji z uwzględnieniem miesięcznego wskaźnika zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ustalanego przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego (dalej jako „Wskaźnik”) z zastrzeżeniem warunków określonych w pkt 2-9 poniżej;
 - 2) Waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia za część przedmiotu niniejszej umowy wykonaną do dnia pierwszej waloryzacji, o której mowa w pkt 3);
 - 3) Pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpi nie wcześniej niż po 6 miesiącach od dnia zawarcia umowy, o ile Wykonawca lub Zamawiający wystąpi z wnioskiem o zmianę i będzie wyliczona przy zastosowaniu średniej arytmetycznej ze Wskaźnika za okres poprzednich 6 miesięcy, o ile średnia arytmetyczna ze wskaźnika przekroczy **8%**. Pierwszej waloryzacji wynagrodzenia dokonuje się na pierwszy dzień miesiąca kalendarzowego następującego po złożeniu wniosku;
 - 4) Kolejne waloryzacje wynagrodzenia dokonywane będą po upływie 6 miesięcy od dnia poprzedniej waloryzacji. Każda kolejna waloryzacja nie będzie dotyczyła wynagrodzenia za część przedmiotu umowy wykonaną do dnia poprzedniej waloryzacji i będzie wyliczana, jako średnia arytmetyczna ze Wskaźnika za okres poprzednich 6 miesięcy. Kolejnych waloryzacji wynagrodzenia dokonuje się na pierwszy dzień miesiąca kalendarzowego następującego po złożeniu wniosku o ile Wykonawca lub Zamawiający wystąpi z wnioskiem o zmianę;
 - 5) Wynagrodzenie w wyniku waloryzacji zostanie ustalone z zastosowaniem stawki VAT obowiązującej w dniu, na który dokonuje się waloryzacji. Wykonawca występujący o podwyższenie wynagrodzenia zgodnie z pkt 1) powyżej zobowiązany jest wykazać Zamawiającemu rzeczywisty wpływ zmiany Wskaźnika na koszt wykonania zamówienia;
 - 6) W przypadku likwidacji Wskaźnika, o którym mowa w pkt 1) powyżej lub zmiany podmiotu, który urzędowo go ustala, mechanizm, o którym mowa w pkt 1) powyżej stosuje się odpowiednio do wskaźnika i podmiotu, który zgodnie z odpowiednimi przepisami prawa zastąpi dotychczasowy Wskaźnik lub podmiot;
 - 7) Łącznie zmiana wynagrodzenia Wykonawcy wynikająca z waloryzacji, o której mowa w pkt 1-5 powyżej, nie może przekroczyć w okresie obowiązywania niniejszej umowy wartości 16% wynagrodzenia brutto ustalonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy;
 - 8) Waloryzacja wynagrodzenia na podstawie pkt 1-7 powyżej wymaga sporządzenia aneksu, w którym Strony określą:
 - a) okres za który dokonują waloryzacji;
 - b) wartość wskaźnika waloryzacji;
 - c) wartość wynagrodzenia podlegającego waloryzacji;
 - d) wysokość wynagrodzenia przed i po waloryzacji;
 - e) łączną wartość zmiany wynagrodzenia w wyniku waloryzacji

- 9) Nie dokonuje się waloryzacji wynagrodzenia za tę część przedmiotu umowy, który winien być wykonany zgodnie z warunkami niniejszej umowy w okresie poprzedzającym waloryzację, a które Wykonawca realizuje z opóźnieniem. Wartość wynagrodzenia za wykonanie tej części przedmiotu umowy nie podlega wliczeniu do wartości wynagrodzenia podlegającego waloryzacji o którym mowa w pkt 8 lit. c) powyżej.
6. Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z ust. 4 i 5 niniejszego paragrafu, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy z którym zawarł umowę w zakresie odpowiadającym zmianom cen, jeżeli umowę z podwykonawcą zawarto na dostawy z okresem obowiązywania przekraczającym 6 miesięcy.
7. W przypadku obniżki cen przez Wykonawcę nie wymaga się pisemnego aneksu do umowy, a wystarczającym będzie pisemne poinformowanie o tym fakcie Zamawiającego.
8. W przypadku zaistnienia okoliczności wymienionych w ust. 4 niniejszego paragrafu Wykonawca jest zobowiązany w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów regulujących opisane zmiany, poinformować Zamawiającego o konieczności wprowadzenia pisemnego aneksu do umowy oraz udowodnić, że zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przedmiotu umowy przez Wykonawcę.

Warunki realizacji umowy

§4

1. Dostawa częściowa przedmiotu umowy odbywać się będzie na zamówienie, aż do wyczerpania kwoty określonej w § 3 ust. 2 umowy.
Upoważnionymi do składania zamówień na dostawy częściowe są: **Pracownicy Szpitala**
tel. nr 32/ / email: Wykonawca upoważnia
do przyjmowania zamówień na dostawy częściowe:
tel./nre-mail:.....
Zamówienia będą składane do godziny 13.00 w dniu roboczym. Zamówienia złożone po godzinie 13.00, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.
2. Dostawa częściowa przedmiotu umowy odbywać się będzie do miejsc wskazanych przez Zamawiającego w jego siedzibie.
3. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe **do ... dni roboczych** od otrzymania zamówienia zgodnie z ust.1 niniejszego paragrafu.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i rozładować przedmiot umowy **do godz. 13:00** w dniu dostawy po telefonicznym lub e-mailowym powiadomieniu o terminie dostawy pracownika Zamawiającego tel.: **32/ 370-44-10** lub e-mail: **magazyn@szpital.zabrze.pl**
5. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić w dniu poprzedzającym dostawę. Dostawy mogą być realizowane wyłącznie w dni robocze.
6. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wydłużenia terminu dostawy w przypadku wystąpienia istotnych okoliczności uniemożliwiających przyjęcie dostawy przez pracowników Zamawiającego. W takim przypadku Zamawiający na zamówieniu częściowym wskaże wydłużony termin dostawy.
7. Dostawa przedmiotu umowy dokonywana będzie środkami transportu Wykonawcy lub za pośrednictwem firmy kurierskiej na jego koszt i ryzyko.
8. W razie nie zrealizowania dostawy częściowej w terminie o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiający może zamówić i zakupić przedmiot umowy u innego podmiotu, bez konieczności uzyskania zgody sądu, a różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę na podstawie noty księgowej z faktury VAT, która płaćna będzie do 21 dni od daty wystawienia jej przez Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Powyższe nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań.
9. Dostarczany przedmiot umowy musi posiadać min. 12 miesięczny termin ważności, licząc od daty dostawy, **chyba, że w wymaganiach określonych w szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 2 do umowy zapisano inaczej. Zapisy w zakresie terminu ważności ujęte w szczegółowym formularzu ofertowym mają pierwszeństwo w stosunku do zapisów zdania pierwszego niniejszego ustępu.**
Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego, za pośrednictwem poczty elektronicznej.

10. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy z krótszym terminem ważności niż określony w ust. 9 niniejszego paragrafu Zamawiający uzna dostawę za niezrealizowaną za wyjątkiem sytuacji, w której Zamawiający wyraził zgodę na dostawę przedmiotu umowy z terminem krótszym niż 12 miesięcy.
11. Zamawiający wymaga, by każde opakowanie zbiorcze oferowanych wyrobów było zaopatrzone w etykietę handlową, sporządzoną w języku polskim lub angielskim. Etykieta handlowa powinna zawierać co najmniej informacje dotyczące rodzaju, nazwy wyrobu, jego wytwórcy (producenta) i rozmiaru.
12. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego w trakcie przyjęcia przedmiotu umowy, że dostarczony przedmiot umowy nie posiada oznakowania określonego w ust. 11 niniejszego paragrafu, stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego, niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z opisem zawartym w szczegółowym formularzu ofertowym, krótszego terminu ważności niż określony w ust. 9 niniejszego paragrafu lub innych wad, Zamawiający zgłosi to Wykonawcy, który niezwłocznie uzupełni braki ilościowe w przedmiocie umowy lub wymieni przedmiot umowy na nie posiadający wad.
13. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, niezgodności przedmiotu umowy z opisem zawartym w szczegółowym formularzu ofertowym, braku oznakowania dostarczonego przedmiotu umowy w sposób określony w ust. 11 niniejszego paragrafu lub innych wad, do dnia usunięcia tych uchybień Zamawiający będzie uważał zamówienie częściowe za niezrealizowane.
14. W przypadku konieczności uzupełnienia braków ilościowych, wymiany przedmiotu umowy na nie posiadający wad, Wykonawca dokona tych czynności na własny koszt i ryzyko – swoimi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
15. Jeżeli w trakcie zastosowania przedmiotu umowy w procesie udzielania świadczeń zdrowotnych ujawnią się wady, których nie można było stwierdzić w trakcie przyjęcia przedmiotu umowy do Magazynu, Zamawiający zgłosi reklamację Wykonawcy, który w terminie **do dni roboczych** rozpatrzy reklamację i wymieni w tym terminie reklamowany przedmiot umowy na nie posiadający wad lub poinformuje Zamawiającego o powodach nie uznania reklamacji.
16. W przypadku konieczności wymiany reklamowanego przedmiotu umowy na nieposiadający wad, Wykonawca dokona tych czynności na własny koszt i ryzyko – swoimi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
17. Wykonawca oświadcza, że nie jest i w okresie obowiązywania umowy nie będzie :
 - a) obywatelem rosyjskim lub osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem z siedzibą w Rosji,
 - b) osobą prawną, podmiotem lub organem, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
 - c) osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem działającym w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w pkt a) lub b).
18. Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, że nie będzie wykonywał umowy przy pomocy podwykonawców, dostawców i podmiotów, na których zdolności Wykonawca polega, o których mowa w ust. 17 powyżej w przypadku, gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.
19. W przypadku naruszenia ww. oświadczeń i obowiązków, o których mowa w ust. 17 i 18 powyżej Zamawiający uprawniony jest rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym i obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 20% wynagrodzenia umownego brutto, o którym mowa w §3 ust. 2 umowy.

Uprawnienia Zamawiającego

§5

1. Zamawiający jest uprawniony **do zmniejszenia zakresu zamówienia o 90%** względem wartości wskazanej w załączniku nr 2 do umowy.
Powyższe zmiany następować będą za pośrednictwem osób określonych w § 4 ust. 1, poprzez nie złożenie pełnego zamówienia na asortyment określony w załączniku nr 2 do umowy.
2. Zamawiający jest uprawniony do zmniejszenia ilości przedmiotu umowy, a co za tym idzie jej wartości względem ilości i wartości wskazanych w załączniku nr 2 do umowy o 99%

w przypadku:

- a) zmiany sposobu leczenia pacjentów,
 - b) wycofania z użytkowania sprzętu medycznego, do którego przedmiot umowy jest wykorzystywany,
 - c) zmniejszenia ilości hospitalizowanych pacjentów w stosunku do roku poprzedzającego zawarcie niniejszej umowy.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień częściowych na dowolną ilość w poszczególnych pozycjach szczegółowych formularzy ofertowych, przy zaznaczeniu, iż nie może być przekroczona kwota brutto należnego Wykonawcy wynagrodzenia za dane zadanie określone w § 3 ust. 2 umowy. Powyższe zamówienia następować będą za pośrednictwem osób określonych § 4 ust. 1.
 4. Wykonawcy nie przysługuje wobec Zamawiającego roszczenie odszkodowawcze w przypadku zmniejszenia zakresu umowy zgodnie z postanowieniami niniejszego paragrafu.

Warunki płatności

§6

1. Za prawidłowo zrealizowaną dostawę częściową Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty Wykonawcy w terminie do **30 dni** od daty wystawienia prawidłowo wystawionej faktury VAT.
2. Wykonawca zobowiązany jest podać na fakturze pełną nazwę Zamawiającego lub obowiązujący skrót **SPSK Nr 1 im. prof. S. Szyszko ŚUM**. W razie podania innych nazw niż wymagane przez Zamawiającego, Zamawiający będzie uważał fakturę VAT za nieprawidłowo wystawioną.
3. Zapłata nastąpi przelewem na następujący rachunek bankowy Wykonawcy:
.....
4. Za datę zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. Wykonawca dostarczy fakturę w wersji papierowej lub elektronicznej na adres e-mail faktury@szpital.zabrze.pl w formatach PDF oraz .xml lub .fak., zaś z chwilą wejścia w życie stosownych przepisów, Strony zobowiązane będą do stosowania Krajowego Systemu e-Faktur, a wystawianie, doręczanie i odbieranie faktur ustrukturyzowanych, będzie się odbywało zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.
W przypadku wystąpienia awarii Krajowego Systemu e- Faktur po stronie systemu, potwierdzonej komunikatem udostępnionym przez ministra właściwego do spraw finansów publicznych, uniemożliwiającej wystawienie faktury ustrukturyzowanej w KSeF, na czas trwania przeszkody faktury będą wystawiane w formie elektronicznej jako pliki PDF i przesyłane na adres e- mail: **faktury@szpital.zabrze.pl**
6. Wykonawca będący czynnym podatnikiem podatku VAT oświadcza, że rachunek bankowy wskazany w umowie:
 - a) jest rachunkiem umożliwiającym płatność w ramach mechanizmu podzielonej płatności, o którym mowa powyżej,
 - b) jest rachunkiem znajdującym się w elektronicznym wykazie podmiotów prowadzonym od 1 września 2019 r. przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej, o którym mowa w ustawie o podatku od towarów i usług.
7. W przypadku, gdy rachunek bankowy Wykonawcy będącego czynnym podatnikiem podatku VAT nie spełnia warunków określonych powyżej w ust. 6, opóźnienie w dokonaniu płatności w terminie określonym w umowie, nie stanowi dla Wykonawcy podstawy do żądania od Zamawiającego jakichkolwiek odsetek/odszkodowań lub innych roszczeń z tytułu dokonania nieterminowej płatności.

Kary umowne

§7

1. Strony postanawiają, że obowiązującą formę odszkodowania stanowią kary umowne. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:
 - a) w wysokości 100,00 złotych brutto (słownie: sto złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;

- b) w wysokości 100,00 złotych brutto (słownie: sto złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 15.
 - c) w wysokości 1 000,00 zł (słownie: jeden tysiąc złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4,
 - d) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,
 - e) w wysokości 20% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy, w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym na dane zadania przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
3. Zamawiający, na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu, jest uprawniony do dochodzenia kar umownych nawet w przypadku, gdyby nie poniósł z tego tytułu żadnej szkody.
4. Zamawiający może rozwiązać umowę w trybie natychmiastowych w zakresie danego zadania z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, którymi są w szczególności:
- a) pięciokrotne niedotrzymanie terminu realizacji dostaw częściowych;
 - b) trzykrotne niedopełnienie obowiązków, o których mowa w § 4 ust. 5.
 - c) niezrealizowanie dostawy częściowej w ciągu kolejnych 7 dni roboczych po terminie przewidzianym na realizację dostawy w niniejszej umowie;
 - d) niewywiązanie się z realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 15 w ciągu kolejnych 7 dni roboczych po terminie przewidzianym na ich realizację;
 - e) dziesięciokrotne niewywiązanie się z obowiązku określonego w § 4 ust. 4.
5. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie noty księgowej z faktury VAT, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości dochodzenia kar umownych na zasadach określonych powyżej, Zamawiający wystawi notę księgową płatną do 21 dni od daty wystawienia jej przez Zamawiającego.
6. Łączna wysokość kar umownych wynikających z niniejszej umowy, do których zapłaty zobowiązany jest Wykonawca nie może przekroczyć 30 % ogólnej maksymalnej wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 2 umowy. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody na zasadach ogólnych.
7. Rozwiązanie umowy, na podstawie ust. 4 niniejszego paragrafu, nie zwalnia Wykonawcy od zapłaty kar umownych i odszkodowań.
8. W razie zaistnienia istotnej okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. Wykonawca ma prawo żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.

Podwykonawcy

§8

Wykonawca oświadcza, że wykonanie przedmiotu Umowy, powierzone za zgodą Zamawiającego osobom trzecim, nie będzie miało wpływu na jakość, terminowość i warunki wykonania Umowy.

Ochrona danych osobowych

§9

Dane osobowe będą przetwarzane zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym w szczególności z ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dz.U.UE.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04). Jeżeli zachodzić będzie konieczność powierzenia przetwarzania danych osobowych strony zawrą odpowiednią umowę w tym zakresie.

Warunki zmian postanowień zawartej umowy

§10

1. Zmiana postanowień umowy może nastąpić za zgodą obu stron na piśmie pod rygorem nieważności, w przypadkach przewidzianych w niniejszej umowie lub po spełnieniu przestanej przewidzianych w ustawie Prawo zamówień publicznych.

2. Niedopuszczalna jest, pod rygorem nieważności, taka zmiana niniejszej umowy oraz wprowadzenie do niej takich postanowień, które byłyby niekorzystne dla Zamawiającego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy chyba, że zachodzi jedna z przesłanek, o których mowa w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. W sytuacji wystąpienia siły wyższej, przez którą rozumie się okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne lub też niemożliwe do uniknięcia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp., która w bezpośredni sposób wpłynie na okoliczności realizacji umowy, dopuszcza się zmianę umowy w zakresie:
 - a) terminu realizacji dostaw częściowych poprzez jego wydłużenie
 - b) asortymentu będącego przedmiotem umowy poprzez jego zastąpienie innym asortymentem, spełniającym warunki określone w ust. 8 poniżej.Przedmiotowe zmiany będą wprowadzone aneksem, na podstawie uzasadnionego oraz udokumentowanego wniosku Wykonawcy i będą obowiązywać przez okres występowania okoliczności „siły wyższej”. Po jej ustaniu Strony powrócą do pierwotnych zapisów umownych w drodze aneksu do umowy.
4. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotu zamówienia w sytuacji, gdy nastąpi zmiana numerów katalogowych produktów, przy jednoczesnym zastrzeżeniu braku zmian cen na wyższe oraz jednoczesnym podtrzymaniu co najmniej parametrów przedmiotu zamawianego.
5. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie terminu jej obowiązywania w przypadku wystąpienia gwałtownej dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarczych, politycznych, społecznych, atmosferycznych itp.), które w bezpośredni sposób wpłyną na okoliczności realizacji umowy.
6. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie ceny przedmiotu umowy w przypadku przedłożenia przez Wykonawcę oferty korzystniejszej – zawierającej niższą cenę niż dotychczasowa.
7. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotowym, to jest zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
 - a) zaprzestania wytwarzania przez producenta, wycofania z rynku, obiektywnej niedostępności asortymentu objętego umową,
 - b) wygaśnięcia świadectwa rejestracji,
 - c) przedłożenia przez wykonawcę oferty korzystniejszej dla Zamawiającego.
8. Zmiana, o której mowa w ust. 7, będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik: będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w specyfikacji warunków zamówienia, nie będzie miał niższych parametrów od zaoferowanego w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach co asortyment objęty umową i przy cenie nie wyższej niż cena asortymentu objętego umową.
9. **Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie sposobu konfekcjonowania przedmiotu umowy a także zmianę numerów katalogowych przedmiotu umowy, która jest następstwem zmiany sposobu konfekcjonowania przy jednoczesnym zastrzeżeniu braku zmian cen na wyższe po przeliczeniu jednostek. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzednim nie wymaga zawarcia aneksu do umowy, niemniej jednak wymaga pisemnego wyrażenia zgody przez Zamawiającego. Zgoda Zamawiającego na zmianę sposobu konfekcjonowania przedmiotu umowy będzie przekazywana za pośrednictwem osób i środkami komunikacji określonymi w § 4 ust. 1 na wniosek Wykonawcy uzasadniający dokonanie zmiany przekazany wraz z dowodami (np. karta charakterystyki produktu, szczegółowy przebieg procesu zmiany sposobu konfekcjonowania i ewentualnej zmiany numerów katalogowych).**
10. W sytuacji, kiedy w okresie trwania umowy nie zostanie zamówiony cały asortyment nią określony, a zaistnieje okoliczność uzasadniona potrzebami Zamawiającego, strony dopuszczają możliwość przedłużenia czasu trwania umowy na okres pozwalający wykorzystać asortyment w ilości niezbędnej dla funkcjonowania Zamawiającego związanego z jego działalnością na okres nie dłuższy niż do czasu rozstrzygnięcia nowej procedury przetargowej dotyczącej tożsamego asortymentu lub wyczerpania wartości umowy, jednak na okres nie dłuższy niż 4 m-ce od daty, określonej w §2.

11. Strony dopuszczają możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy na okres nie dłuższy niż 4 miesiące od daty określonej w § 2, jeżeli wartość umowy nie przewyższy 10% pierwotnej wartości umowy a łączna wartość tych zmian jest mniejsza niż progi unijne.
12. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim przypadku, wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
13. Zamawiający może odstąpić od umowy, w sytuacji zaistnienia co najmniej jednej z przesłanek określonych w art. 456 ust. 1 pkt 2) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych. W przypadku zmian umowy dokonanych z naruszeniem przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.

Postanowienia końcowe

§12

1. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego przenosić wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie, ani rozporządzać nimi w jakiejkolwiek prawem przewidzianej formie. W szczególności wierzytelność nie może być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki). Wykonawca nie może również zawrzeć umowy z osobą trzecią o podstawienie w prawach wierzyciela (art. 518 KC). Wykonawca nie może również bez zgody przyjąć poręczenia za jego zobowiązania ani udzielić pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności objętych umową innemu podmiotowi niż kancelaria prowadzona przez radcę prawnego lub adwokata.
2. Powstałe w trakcie realizacji umowy spory będą w pierwszej kolejności rozpatrywane na drodze polubownej, a w przypadku niemożności ich rozstrzygnięcia mogą być skierowane na drogę postępowania sądowego w Sądzie miejscowo właściwym dla siedziby Zamawiającego.
3. Zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności i nastąpić mogą w przypadkach wskazanych w SWZ lub dopuszczonych przepisami prawa.
4. W kwestiach nie uregulowanych niniejszą umową znajdują zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz przepisy Prawa zamówień publicznych, a także inne przepisy ogólnie obowiązujące.
5. Umowę sporządzono w **dwóch** jednobrzmiących egzemplarzach tj. jeden egzemplarz dla Zamawiającego i jeden dla Wykonawcy – dotyczy formy papierowej.
6. W przypadku umowy sporządzonej w formie elektronicznej i podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, za datę podpisania umowy przyjmuje się datę złożenia podpisu ostatniej ze Stron.

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – formularz ofertowy.

Załącznik nr 2 – szczegółowy formularz ofertowy.

ZAMAWIAJĄCY:	WYKONAWCA:
---------------------	-------------------

SPRAWDZONO:	

CZĘŚĆ V

WZORY FORMULARZY

Załącznik 1	–	Oferta
Załącznik 1a	-	Szczegółowy formularz ofertowy
Załącznik 2	–	JEDZ
Załącznik 3	-	Oświadczenie wykonawcy – potwierdzenie informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp.
Załącznik 4	-	Oświadczenie wykonawcy – grupa kapitałowa
Załącznik 5	-	Oświadczenie o braku podstaw wykluczenia 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
Załącznik 6	-	Oświadczenie składane przed podpisaniem umowy

OFERTA	
Nazwa Zamawiającego	Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Siedziba Zamawiającego	ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze
Nazwa zamówienia	DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU
Nazwa Wykonawcy	
Adres Wykonawcy	
Województwo Kod NUTS	
Osoba do kontaktu (imię i nazwisko)	
Telefon	
e-mail	
REGON / NIP/ KRS	
Nazwa banku i numer rachunku bankowego Wykonawcy	
Wielkość Przedsiębiorstwa ¹	<input type="checkbox"/> mikro <input type="checkbox"/> małe <input type="checkbox"/> średnie <input type="checkbox"/> duże

¹ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw. 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.

**Formularz oferty w zakresie
w zakresie zadania nr**

(* należy wskazać nr zadania

* powielić w zależności od tego na ile zadań Wykonawca składa ofertę)

Oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z wyliczeniem zawartym w szczegółowym formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1a, za łączną cenę w wysokości:

cena brutto: PLN

brutto słownie:

VAT % VAT zł

cena netto: PLN

Ww. kwota obejmuje wszystkie koszty, jakie poniesie Wykonawca w związku z realizacją przedmiotu umowy.

Czas wymiany reklamowanego przedmiotu umowy:

(min. 1 dzień roboczy, max. 5 dni roboczych)

Termin dostawy:

(min.1 dzień roboczy, max. 5 dni roboczych)

Termin płatności: 30 dni od wystawienia faktury VAT

Termin wykonania zamówienia: sukcesywnie przez okres 24 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

1. Oświadczam, że wybór oferty nie prowadzi / prowadzi* do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego. W związku z tym, że wybór oferty prowadzi do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, podaję:

L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia, którego wykonanie będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego	Wartość przedmiotu zamówienia bez kwoty podatku
1.		
(...)		

2. Zobowiązuję się wykonać zamówienie w terminie wskazanym w SWZ.
3. Oświadczam, że akceptuję warunki płatności podane we wzorze umowy.
4. Oświadczam, że:
- zapoznałem się z treścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i nie wnoszę do niej zastrzeżeń;
 - jestem w stanie, na podstawie przedstawionych mi materiałów, zrealizować przedmiot zamówienia;
 - zobowiązuję się do wykonania w/w zamówienia zgodnie z warunkami określonymi w SWZ, dokumentacji, załącznikach i umowie;
 - uzyskałem konieczne informacje niezbędne do właściwego wykonania zamówienia,
5. Oświadczam, że termin związania niniejszą ofertą obejmuje okres wskazany w SWZ .
6. W przypadku uznania mojej/naszej oferty za najkorzystniejszą zobowiązuję(emy) się zawrzeć umowę w miejscu i terminie, jakie zostaną wskazane przez Zamawiającego.
7. Oświadczam, że zapoznałem się z treścią SWZ, w pełni akceptuję wszystkie zapisy oraz zobowiązuję się zrealizować zamówienia zgodnie z wymogami i zapisami SWZ.

8. Oświadczam, że:

- wykonam zadanie siłami własnymi albo*
- przewiduję wykonanie zadania przy pomocy podwykonawcy (ów) * o ile są znani na etapie składania oferty

L.p.	Nazwa i adres Podwykonawcy	Zakres zlecany Podwykonawcy

9. Oświadczam, że zgodnie z art. 117 ust. 4 Pzp. (dot. wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia):

L.p.	Nazwa i adres wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia	Zakres dostaw/ usług/ robót budowlanych, które zostaną wykonane przez poszczególnych wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

10. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu pn.: **„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku”, znak sprawy: ZP/36/PN/2026**

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

Oświadczam, że n/w dokumenty są dostępne w formie elektronicznej pod określonymi ogólnodostępnymi i bezpłatnymi adresami internetowymi baz danych:

.....

☐ KRS ☐ CEIDG

.....dnia,

.....

podpis Wykonawcy

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 1 - Smoczki dla noworodków

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Smoczek do butelki dla wcześniaków jednorazowy, sterylny i gotowy do użytku do karmienia wcześniaków z niską masą urodzeniową, otwór w kształcie litery V i /lub W przepływ standardowy, smoczek o regulowanym 3-stopniowym przepływie pokarmu z termoplastycznego elastomeru bez lateksu oraz bez silikonu, pasujący do butelek dla dzieci oraz mieszanek mleka RTF. Opakowanie umożliwiające rozróżnienie rozmiaru smoczka. Nie zawiera Bisphenolu A i ftalanów. Oznakowanie CE, zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie typu papier-folia zawierające informacje o dacie ważności, numerze serii, numerze referencyjnym oraz metodzie sterylizacji. Pakowany sterylnie po 1 szt. Rodzaj otworu Zamawiający określi przy zamówieniu	5 000	Szt.						
2	Smoczek do butelki dla noworodków a 1 szt., jednorazowy, sterylny i gotowy do użytku do karmienia noworodków, smoczek o regulowanym 3-stopniowym przepływie pokarmu, otwór podwójny nieokrągły, smoczek z termoplastycznego elastomeru bez lateksu oraz bez silikonu, pasujący do butelek dla dzieci oraz mieszanek mleka RTF. . Opakowanie umożliwiające rozróżnienie rozmiaru smoczka. Nie zawiera Bisphenolu A i ftalanów. Oznakowanie CE, zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie typu papier-folia zawierające informacje o dacie ważności, numerze serii, numerze referencyjnym oraz metodzie sterylizacji. Pakowany sterylnie po 1 szt.	20 000	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 2 – Maski twarzowe, tlenowe

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Maski twarzowe do natleniania, silikonowe, przezroczyste, bez mankietu nadmuchiwanego, wielorazowego użytku.	0-5	30	Szt.						
2	Maska z nebulizatorem i drenem doprowadzającym	x	5000	Szt.						
3	Maska jednorazowa bez PCV do natleniania ze zwężką Venturiego i drenem doprowadzającym tlen.	2-3 3-4 5-6	50	Szt.						
4	Maski do podaży tlenu, z drenem doprowadzającym tlen	dla dorosłych	2400	Szt.						
5	Maski do podaży tlenu, z drenem doprowadzającym tlen	pediatryczne	800	Szt.						
6	Cewnik do podawania tlenu tzw. wąsy tlenowe	dla dorosłych	13200	Szt.						
7	Cewnik do podawania tlenu tzw. wąsy tlenowe	pediatryczne	200	Szt.						
8	przewód doprowadzający tlen z obustronnie szerokim złączem	1,8m-2,1m	2100	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 3 – Akcesoria do CPAP

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Generator nCPAP jednorazowego użytku do układów oddechowych pacjenta do respiratora z funkcją Ncpap, konstrukcja przyłącza minimalizuje występowanie w przyłączy martwych przestrzeni poprzez oddzielenie przepływu wdechowego i wydechowego; przyłącze z możliwością regulacji kąta nachylenia w miejscu mocowania końcówek donosowych i maseczek. W komplecie stożkowy klin z pianki, w którym umieszczany jest generator nCPAP. Posiadający otwór odpowiadający średnicy przewodu generatora nCPAP mocowany wraz z generatorem nCPAP na czapeczce. Klin piankowy zapewniający optymalną izolację pomiędzy systemem rurowym a generatorami nCPAP; zwiększający stabilność całego układu;		340	Szt.						
2	Silikonowe końcówki donosowe do zamocowania przy adapterze/przyłączy przystosowane rozmiarami dla noworodków od 500g wagi ciała, strona końcówki skierowana do pacjenta wyprofilowana owalnie, wpustki donosowe, bardzo miękkie, taliowane.	XS, S, M, Mw, L, Lw, XL. (w zależności od Zamawiającego)	200	Szt.						
3	Silikonowe maseczki oddechowe do zamocowania przy adapterze/przyłączy przystosowane rozmiarami dla noworodków od 500g wagi ciała.	XS, S, M, L, L+ XL. (rozmiar XL w komplecie z dodatkową tasiemką) Od XS do XL (w zależności od Zamawiającego)	280	Szt.						
4	Czapeczki jednorazowego użytku wyposażone w dwa rzepy umożliwiające mocowanie klinu piankowego i przyłącza/generatora. W zestawie pakowany komplet tasiemek do mocowania końcówek donosowych i maseczek. Czapeczki wykonane z materiału umożliwiającego przymocowanie rzepów tasiemek w dowolnym punkcie czapeczki. Każdy rozmiar oznaczony kolorem.	XXS, XS, S, M, L, XL, XXL, XXXL. (w zależności od Zamawiającego)	360	Szt.						
5	Komplet dodatkowych tasiemek o długościach dostosowanych do poszczególnych rozmiarów czapek (opakowanie 10szt.).	dt.13cm,15cm,18cm,20cm(w zależności od Zamawiającego)	100	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 4 - Zestawy do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Pojemnik do pobierania próbek wydzieliny z tchawicy lub oskrzeli w kształcie cylindra przezroczysty pojemnik umożliwia pełną obserwację wydzieliny, dodatkowa zatyczka zapewnia bezpieczne zamknięcie pojemnika ,samoprzylepna etykieta, pozwalająca na łatwa identyfikację próbek.	40 ml	2 000	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 5 – Resuscytator silikonowy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Resuscytator silikonowy wielorazowego użytku dla dorosłych , rezerwuar tlenu, przeznaczony do sterylizacji, z możliwością podłączenia bezpośrednio tlenu, komplet masek z otwartym mankietem, rozm. masek 3, 4, 5 - po 1 szt.	3, 4, 5	10	Szt.						
2	Resuscytator silikonowy wielorazowego użytku dla noworodków z ograniczeniem ciśnienia do 40 mbar, rezerwuar tlenu, przeznaczony do sterylizacji, z możliwością podłączenia bezpośrednio tlenu, maska bez mankietu nadmuchiwanego rozm.1, 0 - po 1 szt.	1, 0	20	Szt.						
3	Resuscytator silikonowy dla dzieci wielorazowego użytku , rezerwuar tlenu, przeznaczony do sterylizacji, z możliwością podłączenia bezpośrednio tlenu, maska bez mankietu nadmuchiwanego rozm. 2, 1, 0 - po 1 szt.	2, 1, 0	15	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 6 - Osprzęt do polisomnografii

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Pasy NOX RIP do polisomnografu Nox A1s (NoxMedical)	M	400	Szt.						
2	Pasy NOX RIP do polisomnografu Nox A1s (NoxMedical)	L	400	Szt.						
3	Pasy NOX RIP do polisomnografu Nox A1s (NoxMedical)	XL	392	Szt.						
4	Kaniula donosowa z filtrem do NOX A1	60/90cm	680	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 7 - Cewnik do termodilucji w technologii PICCO

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Cewnik do pomiaru rzutu serca w technologii PICCO. Jednorazowy cewnik do tętnicy udowej dł.20cm/5F kompatybilny z modułem E-PICCO-OO firmy GE	20	Szt.						
2	Przepływowy czujnik termiczny, przystosowany do użycia płynów o temp. pokojowej zintegrowany z sensorem detekcji przepływu i czasu jej trwania.	20	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 8 - Zestaw sterylny do nakłucia jamy opłucnej

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Zestaw sterylny do nakłucia jamy opłucnej - igły 14G, 16G, 18G, strzykawka z dwustronną lub jednostronną skalą, worek, dren z kranikiem o śr. ok. 5 mm	14G,16G,18G	230	Szt.						
2	Bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdza i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończonego układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przelączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym, skalpela do nacięcia skóry z zatraskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem.	9CH, 12CH	5	Szt.						
RAZEM										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr – 9 Filtry do infuzji

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Filtr infuzyjny neonatologiczny dla wcześniaków i noworodków, wyposażony w zacisk szczelinowy i dreny przed i za filtrem oraz samoodpowietrzacz, bardzo mały, płaski, łatwy do umocowania, membrana 0,2µm , eliminuje cząstki nieorganiczne, bakterie, endotoksyny i grzyby, przepływ 110ml/h, objętość wypełnienia 0,4ml, powierzchnia filtrowania 1,65cm2, nie zawiera lateksu, sterylizowany radiacyjnie.	Membrana 0,2µm / 96h	300	Szt.						
2	Filtr do żywienia neonatologiczny dla wcześniaków i noworodków, wyposażony w zacisk szczelinowy i dreny przed i za filtrem oraz samoodpowietrzacz. Bardzo mały, płaski, łatwy do umocowania, membrana 1,2µm , eliminuje cząstki nieorganiczne i grzyby, przepływ 10ml/h, objętość wypełnienia 0,5ml, powierzchnia filtrowania 1,65cm2, obudowa filtra w kolorze niebieskim - pozwalająca na pewną identyfikację filtra 1,2µm, produkt nie zawiera lateksu, sterylizowany radiacyjnie.	Membrana 1,2µm / 24h	10000	Szt.						
3	Filtr do żywienia pozajelitowego, o zwiększonej powierzchni filtracji, wyposażony w dren i samoodpowietrzacz, powierzchnia filtrowania 11cm2, objętość wypełnienia 2,3ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.	Membrana 1,2µm / 24h	1200	Szt.						
4	Filtr do wody, wyposażony w szybkozłącze, łatwy do umocowania, membrana 0,2µm , eliminuje bakterie Legionellaspp, sterylne.	X	10	Szt.						
RAZEM										

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 10 – Filtry oddechowe, przestrzeń martwa

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Filtr mechaniczny hydrofobowy skuteczność filtracji w środowisku wilgotnym: 100% (zastosowanie w anestezji i Intensywnej terapii), objętość filtra: 35 ml, waga: 26 g, opór przepływu: 3,5 cm, H ₂ O/60L/min, czas stosowania: do 24 godz., sterylny	7500	Szt.						
2	Filtr mechaniczny hydrofobowy skuteczność filtracji w środowisku wilgotnym: 100% (zastosowanie w anestezji i Intensywnej terapii), objętość filtra: 85 ml, waga: 47 g, opór przepływu: 2 cm, H ₂ O/60L/min, utrata wilgoci: 8 mg/L/800ml, czas stosowania: do 48 godzin, sterylny	2500	Szt.						
3	Filtr mechaniczny hydrofobowy, maszynowy, do stosowania bezpośrednio przy respiratorze (zastosowanie w intensywnej terapii), skuteczność filtracji: 100%, objętość filtra: 50 ml, waga: 42 g, opór przepływu: 2,5 cm H ₂ O/60L/min, czas stosowania: do 24 godzin i możliwość użycia za nawilżaczem typu F&P, wyposażony w złącza 22mm od strony maszyny bez dodatkowych przewężeń	1350	Szt.						
4	Filtr oddechowy dla noworodków antybakteryjny, antywirusowy, o małej masie własnej, z portem do kapno, sterylny	1800	Szt.						
5	Filtr oddechowy dla dzieci antybakteryjny, antywirusowy, o małej masie własnej, z portem do kapno, sterylny	1700	Szt.						
6	Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów ze spontaniczną czynnością oddechową, wyposażony centralnie umieszczony port tlenowy, zatrzaskowa klapka umożliwiająca wprowadzenie cewnika do odsysania bez ryzyka pozostawienia wydzieliny na elementach obudowy, czas stosowania: do 24 godzin, sterylny	600	Szt.						
7	Łącznik karbowany, typu „martwa przestrzeń”, z dwoma krętlikami i portem do wykonania bronchoskopii, z bardzo delikatnym uszczelnieniem otworu nieuszkodzającym osłonki bronchoskopu o rozmiarze 22F- 22M/15F, sterylny	2500	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 11 – Osprzęt do TK

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Zestaw wkładów 12 godzinnych dla wstrzykiwacza typu MedradStellant CTD zawiera: 2 wkłady wielokrotnego napełniania o pojemności 200ml(do 12 godz. użytkowania)2 dreny transferowe wielokrotnego użytku z zastawkami wntyzwrotnymi i zintegrowanymi spike'ami (do 12 godz. użytkowania)1 złącze wielokrotnego użytku o długości 15cm (do 12 godzin użytkowania)	650	Szt.						
2	Złącze- dren dla pacjenta sterylny dren jednorazowego użytku o długości 250cm z dwoma zastawkami antyzwrotnymi, kompatybilny z zestawem wkładów 12h do wstrzykiwacza typu MedradStellant .	1600	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 12- Kowadełko, Stapler

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Kowadełko fabrycznie wstępnie załamane i założone na sondę żółdkową o długości ok.100cm, po połączeniu ze staplerem ponownie „wstaje” by załamać się po oddaniu strzału; kompatybilne z jednorazowym staplerem okrężnym 21 lub 25mm, zakrzywionym w rozmiarze XL	85	Szt.						
2	Stapler okrężny jednorazowy o średnicy 25mm, zakrzywiony do zabiegów na otwarto, z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie. Wysokość zszywki przed strzałem 3,5mm lub 4,8mm	85	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 13 – Zestawy do cewnikowania żył centralnych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Zestaw jednokanałowy do cewnikowania żył centralnych z cewnikiem zakładanym metodą Seldingera	22G/10cm	40	Szt.						
2	Zestaw jednokanałowy do cewnikowania żył centralnych z cewnikiem zakładanym metodą Seldingera	20G/12cm	70	Szt.						
3	Zestaw dwukanałowy do cewnikowania żył centralnych z cewnikiem zakładanym metodą Seldingera oraz z dodatkową miękką kaniulą do wprowadzania przewodnika	4F /22.22Ga / 8cm	100	Szt.						
4	Zestaw dwukanałowy do cewnikowania żył centralnych z cewnikiem zakładanym metodą Seldingera oraz z dodatkową atkowamiękką kaniulą do wprowadzania przewodnika	4F/22.22Ga / 13cm	100	Szt.						
5	Zestaw dwukanałowy do cewnikowania żył centralnych z cewnikiem zakładanym metodą Seldingera oraz z dodatkową miękką kaniulą do wprowadzania przewodnika	5F/18.20Ga / 13cm	40	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 14 – Komplet linii tętniczo-żylnych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Komplety linii tętniczo - żylnych do aparatów Fresenius z workiem lub równoważne. Dreny z elastycznego i plastycznego materiału, elastyczne i szczelne zaciski na wszystkich drenach dobrze się otwierające i zamykające, kompatybilne z posiadanym sprzętem.	13500	Szt.						
2	Filtry do płynu dializacyjnego DIASAFE plus kompatybilne w stosunku do aparatów do HD Fresenius 4008B; Fresenius 4008S	180	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 15 – Dializator kapilarny

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Dializator kapilarny: polisulfon sterylizowany promieniami Gamma lub parą wodną;	powierzchnia 1,2 - 1,3 m ²	1100	Szt.						
2	Dializator kapilarny: polisulfon sterylizowany promieniami Gamma lub parą wodną;	powierzchnia 1,5 - 1,6 m ²	300	Szt.						
3	Dializator kapilarny: helixon lub polisulfon sterylizowany promieniami Gamma lub parą wodną;	powierzchnia 1,8 - 1,9 m ²	14400	Szt.						
4	Dializator kapilarny, polisulfon sterylizowany parą wodną;	powierzchnia 1,0 m ² - 1,1m ²	400	Szt.						
5	Dializator kapilarny, polisulfon sterylizowany parą wodną;	powierzchnia 0,7 m ² – 0,8m ²	300	Szt.						
6	Dializator kapilarny, helixon lub polisulfon sterylizowany parą wodną;	powierzchnia 0,2m ² – 0,45m ²	100	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr – 16 Igły do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej i szczoteczki

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	<p>Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS – TBNA), w pełni kompatybilna z posiadanym przez Zamawiającego wideobronchoskopem ultrasonograficznym, model: BF-UC180F, producent: Olympus.</p> <p>Długość narzędzia 700 mm. Długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) w zakresie min. 20-40 mm. Minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0 mm. Na końcówce igły otworki wzmacniające echo.</p> <p>Wewnątrz narzędzia wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły. Regulacja wysunięcia ostonki (pokrętło) oraz suwak – slider regulujący stopień wysunięcia igły. Na części sterującej skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły.</p> <p>Usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż 20 mm.</p> <p>Znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do ostonki.</p> <p>Mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do ostonki poprzez wyraźne słyszalne kliknięcie.</p> <p>W zestawie do każdej oferowanej igły:</p> <ul style="list-style-type: none"> -jednorazowa, sterylna, gotowa do użycia strzykawka próżniowa z zaworem odcinającym i możliwością blokowania w pozycji 5, 10, 15 i 20 ml – 1szt -jednorazowy, sterylny, gotowy do użycia zaworek montowany bezpośrednio na kanał roboczy endoskopu. 	Średnica igły 21G, 22G (w zależności od potrzeb Zamawiającego)	1500	Szt.						
2	<p>Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS – TBNA), w pełni kompatybilna z posiadanym przez Zamawiającego wideobronchoskopem ultrasonograficznym, model: BF-UC180F, producent: Olympus.</p> <p>Długość narzędzia 700 mm. Długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) w zakresie min. 20-40 mm. Maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego: 1,9 mm. Minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0 mm. Na końcówce igły otworki wzmacniające echo. Wewnątrz narzędzia wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły. Regulacja wysunięcia ostonki (pokrętło) oraz suwak – slider regulujący stopień wysunięcia igły. Na części sterującej skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły.</p> <p>Usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż 20 mm.</p> <p>Znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do ostonki.</p> <p>Mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do ostonki poprzez</p>	Średnica igły 21G, 22G (w zależności od potrzeb Zamawiającego)	450	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

	<p>wyraźnie słyszalne kliknięcie.</p> <p>Przekrój igły – owalny. Uchwyt wyposażony w elementy silikonowe zapewniające stabilne trzymanie i lepszą kontrolę wktucia. Obracany mechanizm regulacji ostony (pokrętło), pozwalający na ustawienie go w dowolnym położeniu wokół osi uchwytu.</p> <p>Ostona ze stali chirurgicznej pokryta na końcu tworzywem np. zielonym zapewniająca lepszą widoczność w obrazie endoskopowym.</p> <p>W zestawie do każdej oferowanej igły:</p> <ul style="list-style-type: none"> -jednorazowa, sterylna, gotowa do użycia strzykawka próżniowa z zaworem odcinającym i możliwością blokowania w pozycji 5, 10, 15 i 20 ml – 1szt -jednorazowy, sterylny, gotowy do użycia zaworek montowany bezpośrednio na kanał roboczy endoskopu. 									
3	<p>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 sprawia, że jest ono bardzo ostre i podczas biopsji łatwo wktuwa się w węzły chłonne; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,5mm; minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 1,7mm; na końcówce ostrza igły znajdują się otworki, które wzmacniają echo; wewnątrz narzędzia znajduje się wyjmowany mandryn z nitynolu o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły; uchwyt miejscami pokryty silikonem, co zapewnia stabilne trzymanie i lepszą kontrolę wktucia; obracany mechanizm regulacji ostony (pokrętło) pozwala na ustawienie go w dowolnym położeniu wokół osi uchwytu, dając większy komfort pracy operatorowi ; igła posiada suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły; na części sterującej znajduje się skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły; posiada usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm; posiada znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do ostonki; posiada mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do ostonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie; ostona z tworzywa, co zapewnia lepszą widoczność w obrazie endoskopowym; igła współpracuje z endoskopami ultradźwiękowymi, w których kierunek skanowania ultradźwiękowego jest równoległy do kierunku wprowadzania; mocowanie igły na uchwycie endoskopu za pomocą mechanizmu przesuwanego; 1 opakowanie zawiera: 5 sterylnych gotowych do użycia igieł do biopsji aspiracyjnej, 5 jednorazowych, sterylnych, gotowych do użycia strzykawek do pobierania biopsji Medalion z zaworem odcinającym i możliwością blokowania w pozycji 5, 10, 15 i 20ml; 5 jednorazowych, sterylnych, gotowych do użycia zaworów na kanał roboczy MAJ-1414;</p>	średnica ostrza igły 25G	30	Szt.						
4	zaworki biopsyjne jednorazowego użytku do gastroskopów Olympus		100	Szt.						
5	<p>jednorazowa szczoteczka jednostronna do czyszczenia kanałów endoskopów; długość robocza 950 mm; średnica włosia 2,4 mm; długość włosia 5 mm; produkt niesterylny; pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 1,0 mm -1,5 mm</p>		100	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

6	jednorazowa szczoteczka do czyszczenia kanałów endoskopów; metalowa końcówka zapobiega zarysowaniu kanałów endoskopowych; spiralna osłona; pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 1,2-1,7mm; kompatybilna z BF-MP190F, BF-MP29-F		100	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 17 – Ustnik do spirometru SPIROLAB

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Jednorazowy sterylny ustnik dla dorosłych	Śr. wew.28 mm Śr. zew.30 mm Dł. 66 mm	1400	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 18 – Kaniula do biopsji nerki

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Kaniula kompatybilna z wielorazowego użytku pistoletem do biopsji DeltaCut	18Gx200mm 18Gx250mm	1200	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 19 – Urządzenie ssąco-płuczające j.u.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Urządzenie ssąco-płuczające j.u. kompatybilne z robotem DaVinci. Jednorazowa kaniula<100gram,ergonomiczna i lekka, z drenem PCV o średnicy wewnętrznej 6,4mm/zewnętrznej 9,5mm,dł.drenu 3m.Zakończenie typu Yankauer (6 otworów bocznych),włókno szklane E (atraumatyczne, nieprzewodzące)	długość 45cm, średnica 5mm	400	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 20 - Rurki dooskrzelowe dwuświatłowe tracheostomijne

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Rurki intubacyjne z mankietem uszczelniającym, niskociśnieniowym i balonikiem kontrolnym, z otworem Murphy'ego, ze znacznikiem Rtg, ze znacznikiem głębokości w postaci paska dookoła rurki, z końcówką atraumatyczną, sterylne Wymagane oznaczenie rozmiaru rurki	35/dł.60,70,80, 37/dł.70,80,90 39/dł.70,80,90	25	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 21 - Prowadnice jednorazowego użytku do rurek intubacyjnych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Rurki intubacyjne z mankietem uszczelniającym, niskociśnieniowym i balonikiem kontrolnym, z otworem Murphy`ego, ze znacznikiem Rtg, ze znacznikiem głębokości w postaci paska dookoła rurki, z końcówką atraumatyczną, sterylne Wymagane oznaczenie rozmiaru rurki	35/dł.60,70,80, 37/dł.70,80,90 39/dł.70,80,90	25	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 22 - Prowadnik igłowy przekroczeniowy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	sterylny prowadnik igłowy przekroczeniowy do stosowania z głowicą Exact Imaging EV-29L-TP-S-24)	200	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 23 - Osprzęt do podawania cytostatyków

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Fartuch do podawania cytostatyków Fartuch ochronny z zamkiem błyskawicznym i kieszeniami, z wykonany z wysokiej gęstości polietylenu umożliwiający transfer powietrza i pary wodnej (oddychającego). Mankiety rękawów zakończone gumką w tunelu. Kolor biały. Dostępny w rozmiarach od S do 2XL. Spełnia wymagania dla środków ochrony indywidualnej kategorii III PB [6], zgodnie z Rozporządzeniem UE 2016/425. Nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych oraz chroni przed ich przenikaniem ze środka ubrania. Odporny na przenikanie typowych cytostatyków (nie mniej niż 7 związków o klasie przenikania 5 wg EN 14325)	100	Szt.						
2	Linia główna 2 drożna biała Zestaw drenów przezroczysty wielodrożny (nie zawierających PCV i DEHP) do podaży leków cytostatycznych. Dren główny do połączenia z płynem do przepłukania linii i możliwość podłączenia do niego 2 opakowań z lekiem cytostatycznym. Podaż metodą grawitacyjną; linia główna do przepłukiwania po każdorazowym podaniu leku bez konieczności rozłączania systemu; 3 zastawki bezigłowe zabezpieczone dodatkowo korkami luer-lock. Dwie do podłączenia krótkich drenów do przygotowania leków oraz dodatkową zastawką umiejscowioną nie dalej niż 25cm od miejsca podłączenia do pacjenta - do podaży bolusa. Ergonomiczna dwuczęściowa komora kroplowa, wykonana z bardzo przezroczystego materiału; posiadająca filtr hydrofilny typu AirStop na dnie komory kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu opakowania z lekiem lub płynem. Ostry kolec, wyposażony w odpowietrznik z filtrem zabezpieczonym klapką. Zacisk rolkowy z miejscem na kolec. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Na życzenie Zamawiającego dostarczenie drenu do podaży leków za pomocą pomp tego samego producenta. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków, stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia	3000	Szt.						
3	Linia główna 4 drożna biała Zestaw drenów przezroczysty wielodrożny (nie zawierających PCV i DEHP) do podaży leków cytostatycznych. Dren główny do połączenia z płynem do przepłukania linii i możliwość podłączenia do niego 4 opakowań z lekiem cytostatycznym. Podaż metodą grawitacyjną; linia główna do przepłukiwania	1500	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

	po każdorazowym podaniu leku bez konieczności rozłączania systemu; 5 zastawek bezigłowych zabezpieczone dodatkowo korkami luer-lock. Cztery do podłączenia krótkich drenów do przygotowania leków oraz dodatkową zastawką umiejscowioną nie dalej niż 25cm od miejsca podłączenia do pacjenta - do podaży bolusa. Ergonomiczna dwuczęściowa komora kroplowa, wykonana z bardzo przezroczystego materiału; posiadająca filtr hydrofilny typu AirStop na dnie komory kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu opakowania z lekiem lub płynem. Ostry kolec, wyposażony w odpowietrznik z filtrem zabezpieczonym klapką. Zacisk rolkowy z miejscem na kolec. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Na życzenie Zamawiającego dostarczenie drenu do podaży leków za pomocą pomp tego samego producenta. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków, stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.								
4	linia główna 2 drożna bursztynowa Zestaw drenów przezroczysty wielodrożny (nie zawierających PCV i DEHP) do podaży leków cytostatycznych. Dren główny do połączenia z płynem do przepłukania linii i możliwość podłączenia do niego 4 opakowań z lekiem cytostatycznym. Podaż metodą grawitacyjną; linia główna do przepłukiwania po każdorazowym podaniu leku bez konieczności rozłączania systemu; 5 zastawek bezigłowych zabezpieczone dodatkowo korkami luer-lock. Cztery do podłączenia krótkich drenów do przygotowania leków oraz dodatkową zastawką umiejscowioną nie dalej niż 25cm od miejsca podłączenia do pacjenta - do podaży bolusa. Ergonomiczna dwuczęściowa komora kroplowa, wykonana z bardzo przezroczystego materiału; posiadająca filtr hydrofilny typu AirStop na dnie komory kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu opakowania z lekiem lub płynem. Ostry kolec, wyposażony w odpowietrznik z filtrem zabezpieczonym klapką. Zacisk rolkowy z miejscem na kolec. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Na życzenie Zamawiającego dostarczenie drenu do podaży leków za pomocą pomp tego samego producenta. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków, stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.	1800	Szt.						
5	linia główna 4 drożna bursztynowa Zestaw drenów bursztynowy wielodrożny (nie zawierających PCV i DEHP) do podaży leków cytostatycznych. Dren główny do połączenia z płynem do przepłukania linii i możliwość podłączenia do niego 4 opakowań z lekiem cytostatycznym. Podaż za pomocą pomp Infusomat Space oraz metodą grawitacyjną; linia główna do przepłukiwania po każdorazowym podaniu leku bez konieczności rozłączania systemu; 5 zastawek bezigłowych zabezpieczone dodatkowo korkami luer-lock. Cztery do podłączenia krótkich drenów do przygotowania leków oraz dodatkową zastawką umiejscowioną nie dalej niż 25cm od miejsca podłączenia do pacjenta - do podaży bolusa. Ergonomiczna dwuczęściowa komora kroplowa, wykonana z bardzo przezroczystego materiału; posiadająca filtr hydrofilny typu AirStop na dnie komory kroplowej,	600	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

	zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu opakowania z lekiem lub płynem. Ostry kolec, wyposażony w odpowietrznik z filtrem zabezpieczonym klapką. Zacisk rolkowy z miejscem na kolec. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Na życzenie Zamawiającego dostarczenie drenu do podaży leków za pomocą pomp tego samego producenta. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków, stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.								
6	<p style="text-align: center;">Krótką linia biała</p> <p>Dren przezroczysty do przygotowywania leków cytostatycznych w pojemniku lub worku z możliwością ich podaży przez podłączenie z drenem głównym - kompatybilny z drenem wielodrożnym (głównym). Bez zawartości PCV. Możliwość dodania cytostatyku poprzez zintegrowaną zastawkę bezigłową zabezpieczoną korkiem luer-lock z uchwytem dla łatwego trzymania w czasie dotrzykiwania leku. Koniec drenu zabezpieczony filtrem hydrofobowym zapobiegającym przed zapowietrzeniem drenu oraz zapobiegający wydostaniu się płynu na zewnątrz; Końcówka męska wyposażona w system sygnalizacji akustycznej po podłączeniu z drenem głównym. System drenów musi redukować możliwość kontaminacji leku i bezpośredni kontakt leku z personelem przygotowującym zestaw. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.</p>	400	Szt.						
7	<p style="text-align: center;">Krótką linia bursztynowa</p> <p>Dren bursztynowy do przygotowywania leków cytostatycznych w pojemniku lub worku z możliwością ich podaży przez podłączenie z drenem głównym - kompatybilny z drenem wielodrożnym (głównym). Bez zawartości PCV. Możliwość dodania cytostatyku poprzez zintegrowaną zastawkę bezigłową zabezpieczoną korkiem luer-lock z uchwytem dla łatwego trzymania w czasie dotrzykiwania leku. Koniec drenu zabezpieczony filtrem hydrofobowym zapobiegającym przed zapowietrzeniem drenu oraz zapobiegający wydostaniu się płynu na zewnątrz; Końcówka męska wyposażona w system sygnalizacji akustycznej po podłączeniu z drenem głównym. System drenów musi redukować możliwość kontaminacji leku i bezpośredni kontakt leku z personelem przygotowującym zestaw. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.</p>	2500	Szt.						
8	<p style="text-align: center;">Krótką linia z filtrem</p> <p>Dren przezroczysty do przygotowywania leków cytostatycznych z filtrem 0.2µm w pojemniku lub worku z możliwością ich podaży przez podłączenie z drenem głównym - kompatybilny z drenem wielodrożnym (głównym). Bez zawartości PCV. Możliwość dodania cytostatyku poprzez zintegrowaną zastawkę bezigłową zabezpieczoną korkiem luer-lock z uchwytem dla łatwego trzymania w czasie dotrzykiwania leku. Koniec drenu zabezpieczony filtrem hydrofobowym zapobiegającym przed zapowietrzeniem drenu oraz zapobiegający wydostaniu się płynu na zewnątrz; Końcówka męska wyposażona w system sygnalizacji akustycznej po podłączeniu z drenem</p>	100	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

	głównym. System drenów musi redukować możliwość kontaminacji leku i bezpośredni kontakt leku z personelem przygotowującym zestaw. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.							
9	<p>Przyrząd do długotrwałego aspirowania cytostatyków - ostry kolec standard (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania) - filtr cząsteczkowy 5um o dużej powierzchni; -filtr zatrzymujący aerozole 0,2 um; -port bezigłowy posiadający końcówkę luer-lock; oboudowa zastawki w kolorze czerwonym, posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki.</p> <p>Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży cytostatyków stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia. Bez zawartości DEHP oraz PCV.</p>	700	Szt.					
RAZEM						-		

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 24 – Sprzęt do pobierania krwi w systemie zamkniętym

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Probówka-strzykawka do uzyskiwania surowicy z granulatem	4-5 ml śr.13mm	34 000							
2	Probówka-strzykawka do uzyskiwania surowicy z granulatem	1-3 ml śr.13mm	121000							
3	Probówka-strzykawka do uzyskiwania surowicy z aktywatorem krzepnięcia	1-1,5 ml śr.8-12mm	57000							
4	Probówka-strzykawka do oznaczeń koagulologicznych	3-4 ml śr.11mm,wys.66mm	33000							
5	Probówka-strzykawka do oznaczeń koagulologicznych	1-1,5 ml śr.8-12mm,wys.66mm	25000							
6	Probówka-strzykawka do oznaczeń hematologicznych z K3EDTA.	2-3 ml, śr.11-12mm,wys.66mm	92000							
7	Probówka-strzykawka do oznaczeń hematologicznych z K3EDTA.	1-1,5 ml śr.8-12mm,wys.66mm	63500							
8	Probówka-strzykawka z heparyną litową	5-6 ml śr.15mm	3500							
9	Probówka-strzykawka z heparyną litową	2-3ml śr.13mm	7000							
10	Probówka-strzykawka z heparyną litową	1-1,5 ml śr.8-12mm	11000							
11	Probówka-strzykawka do oznaczeń glukozy z fluorkiem sodu.	1-1,5ml śr.8-12mm,wys.66mm	1000							

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

12	Probówko-strzykawka do pseudotrombocytopeni z jonami magnezu	2-3ml	100							
13	Probówko-strzykawka do OB. z cytrynianem trój-sodowym, skala liniowa	1,8-2ml	1300							
14	Pipeta do OB ze skalą	x	100							
15	Probówko-strzykawka z r-Hirudin	1-1,6 ml, wymiar 75x13mm	100							
16	Strzykawka do gazometrii z odpowietrzaczem z heparyną litową balansowaną wapniem, pakowana pojedynczo, sterylna.	2ml	39000							
17	Igła systemowa 0,7 i 0,8 i 0,9	dł.38mm	90000							
18	Igła systemowa 0,7 i 0,8 i 0,9	dł25mm	600							
19	Igła systemowa 0,7 i 0,8 i 0,9 bezpieczna	dł.38mm	4000							
20	Igła motylkowa do pobrania krwi w systemie zamkniętym 0,6-0,9mm	dł. drenu 60-80mm	5040							
21	Igła motylkowa do pobrania krwi w systemie zamkniętym 0,6-0,9mm bezpieczna	dł. drenu 60-80mm	12000							
22	Igła motylkowa do pobierania krwi na posiew w systemie zamkniętym 0,8, sterylna, jednoczęściowa, bez konieczności montażu	dł. drenu 200mm	1320							
23	Łącznik do końcówek luer (Multiadapter)	X	52000							
24	Łącznik (adapter membranowy).	X	12500							
25	Mikroprobówka z kapilarą do oznaczeń hematologicznych z K3EDTA	200ul	28000							
26	Mikroprobówka z kapilarą do glukozy	200ul	3000							

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

27	Mikroprobówka z kapilarą do uzyskiwania surowicy	200ul	23000							
28	Nakłuwacz bezpieczny, jednorazowego użytku, nożykowy	szer.1,5mmxgł.1,6mm; szer.1,5mmxgł.1,2	71600							
29	Nakłuwacz bezpieczny, jednorazowego użytku, igłowy	21Gxgł.1,8mm	55000							
30	Staza automatyczna	X	130							
RAZEM										

I. Szczegółowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia:

1. System powinien gwarantować całkowitą ochronę przed kontaktem z krwią.
2. Zapewnić całkowite zabezpieczenie personelu przed kontaktem z materiałem zakaźnym w trakcie pobierania krwi z jednego wktucia do kilku probówek, poprzez zastosowanie metody uniemożliwiającej wyptyw krwi do czasu podłączenia kolejnej probówki.
3. System musi gwarantować pobieranie krwi dwoma technikami: aspiracyjną i próżniową.
4. Probówka – strzykawki systemu zamkniętego muszą być zakręcone korkiem, który gwarantuje absolutną szczelność w każdym położeniu i transporcie z możliwością ponownego zamknięcia próbki bez konieczności zakupu dodatkowych korków.
5. Probówka – strzykawka musi być wykonana z tworzywa sztucznego, nietłukącego się i niełamliwego.
6. Zamawiający wymaga aby probówka – strzykawki miały naklejone etykiety z datą ważności i numerem serii.
7. Zespólna igła jednorazowego użytku musi posiadać kaniulę z zintegrowaną nasadką. Pakowana pojedynczo, sterylne.
8. Wszystkie elementy systemu muszą być ze sobą kompatybilne pochodzić od jednego producenta co zagwarantuje bezpieczeństwo systemu.
9. Zamawiający wymaga, aby na czas trwania umowy w ramach wynagrodzenia dostarczono 9 statywów do OB -wersja logarytmiczna.
10. Utylizacja przez spalanie.
11. Niespełnienie wymagań powoduje odrzucenie oferty.

II. Oferowany system musi współpracować z posiadanym sprzętem laboratoryjnym:

- III. Wszystkie oferowane przez dostawcę materiały do pobrania krwi muszą posiadać Certyfikat CE oraz wpis do Urzędu Rejestru Wyrobów Medycznych, (nie dotyczy pozycji:30)
- IV. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy. Zamawiający dopuszcza krótszy termin ważności jeżeli proces produkcji strzykawko – probówki tak przewiduje jednak nie mniej niż sześć miesięcy (dotyczy poz. 5 i 11)

Załącznik nr 1a do SWZ

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 25 – Osprzęt do cytostatyków kompatybilny z pompami MEDIMA

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Standardowy zestaw do podaży leków i płynów z portem bezigłowym, kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu 285 cm. Komora kroplowa 20 kropli/ml, filtr 15 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	285cm	500	Szt.						
2	Zestaw do podaży leków światłoczułych z portem bezigłowym, kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu 285 cm. Komora kroplowa 20 kropli/ml, filtr 15 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	285 cm	500	Szt.						
3	Zestaw do podaży krwi i preparatów krwiopochodnych, kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu 250 cm. Komora kroplowa 20 kropli/ml, filtr 200 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	250cm	200	Szt.						
4	Światłochronny zestaw onkologiczny z filtrem 0,2µm oraz z portem bezigłowym. Kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu: 285 cm. Komora kroplowa 20 kropli/ml, filtr 15 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	285cm	100	Szt.						
5	Zestaw do żywienia dojelitowego, możliwość podłączenia do worka z portem ENplus. Kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu: 285 cm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	285 cm	200	Szt.						
6	Zestaw onkologiczny z 3 portami bezigłowymi (2 przed; 1 za pompą) Kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu 304 cm. Komora kroplowa 20 kropli/ml, filtr 15 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	304 cm	1000	Szt.						
7	Światłochronny zestaw onkologiczny z 3 portami bezigłowymi (2 przed; 1 za pompą) Kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu 304 cm. Komora kroplowa 20 kropli/ml, filtr 15 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	304 cm	1000	Szt.						
8	Zestaw onkologiczny z 5 portami bezigłowymi (4 przed; 1 za pompą) Kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu 304 cm. Komora kroplowa 20 kropli/ml, filtr 15 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	304 cm	1000	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

9	Światłochronny zestaw onkologiczny z 5 portami bezigłowymi (4 przed; 1 za pompą) Kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu 304 cm. Komora kroplowa 20 kropli/ml, filtr 15 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	304 cm	1000	Szt.						
10	Zestaw dodatkowy z filtrem 0,2 µm. Całkowita długość zestawu 25 cm. Nie zawiera DEHP i lateksu.	25 cm	100	Szt.						
11	Zestaw dodatkowy z igłą biorcza oraz portem bezigłowym zakończony portem Luer-lock. Może być stosowany z zestawami kompatybilnymi ze złączem Luer-lock. Kompatybilny z pompą objętościową Medima. Całkowita długość zestawu: 40 cm. Nie zawiera DEHP i lateksu	40 cm	1000	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 26 – Kleszczyki do giętkiego URS

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	kleszczyki endoskopowe do giętkiego URS, jednorazowego użytku, typu aligator, wykonane z nierdzewnej stali, 4-splotowa sztywna struktura mechanizmu otwierania i zamykania	średnica zewnętrzna 1,1mm dł. 1200mm	480	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 27 – Zestaw do szynowania moczowodu typu Mono-J i igła do PCNL

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Jednorazowa igła do PCNL i znieczulenia: • Port Luer-lock, • Ogranicznik głębokości wkłucia, • Znakowanie co 10mm, • Marker echogeniczny,	średnica 18G i 21G, długość 200 i 250 mm.	300	Szt.						
2	Zestaw do szynowania moczowodów typu Mono-J: • Cewnik z pojedynczą pętlą o śr. 4, 4.7, 6, 7, 8, 9, 10 i 12 Ch, dł. 70 cm, otwarty i zamknięty od strony nerki, z otworami na pętli cewnika, wykonany z poliuretanu, znakowany co 5 cm, widoczny w Rtg, • Prowadnica powleczona teflonem, sztywna z elastyczną końcówką o dł. 175 cm dla cewnika otwartego oraz 125cm dla zamkniętego, • Łącznik igłowy z lejkiem do worka na mocz dla rozmiarów 4-9 Ch oraz nasadkowy dla 10 i 12Ch.		100	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 28 – System do pozycjonowania narzędzi i tkanek w L-scopii i robotycznych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Multifunkcyjny system do pozycjonowania narzędzi i tkanek	40	Szt.						
2	Narzędzie do podwieszania tkanek miękkich	150	Szt.						
RAZEM									

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 29 – Igły cystoskopowe do iniekcji botoksu

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Igły cystoskopowe do iniekcji botoksu ostrze z bezpiecznym ogranicznikiem wktucia, igła ścięta pod kątem 25 stopni, ostrze posiada nasadkę ochronną, redukującą uszkodzenie kanału roboczego. Produkt wyposażony w adapter blokujący igłę w cystoskopie i ułatwiający pozycjonowanie jej. Produkt sterylny, jednorazowego użytku.	22G 5CH dł.35cm, dł. Ostrza 4 mm	100	Szt.						
2	Igły cystoskopowe do iniekcji botoksu ostrze z bezpiecznym ogranicznikiem wktucia, igła ścięta pod kątem 25 stopni, ostrze posiada nasadkę ochronną, redukującą uszkodzenie kanału roboczego. Produkt wyposażony w adapter blokujący igłę w cystoskopie i ułatwiający pozycjonowanie jej. Produkt sterylny, jednorazowego użytku.	22G 5CH dł.70cm, dł. Ostrza 4 mm	10	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 30 – Strzykawki do pomp

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Strzykawka trzyczęściowa z gumową nasadką tłoka Luer-Lock, przezroczysta z oznaczeniem na cylindrze nazwy producenta strzykawki (w celu ułatwienia ustawienia pompy). Tłok i cylinder wykonany z polipropylenu. Strzykawki mają być kompatybilne z pompami: Ascor, Agilia, Braun, Medima, Mindray	10ml	200	Szt.						
2	Strzykawka trzyczęściowa z gumową nasadką tłoka Luer-Lock, przezroczysta z oznaczeniem na cylindrze nazwy producenta strzykawki (w celu ułatwienia ustawienia pompy). Tłok i cylinder wykonany z polipropylenu. Strzykawki mają być kompatybilne z pompami: Ascor, Agilia, Braun, Medima, Mindray	20ml	400	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 31 – Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej komora o pojemności 1000 ml z podziałką co 10 ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości, komora kolecyjna, z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka, płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H ₂ O, wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania, sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego, automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej, podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim, kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc, posiadający bezigłowy port do pobierania próbek, pracujący w pozycji pionowej oraz leżącej (istotne między innymi podczas transportu) wyposażony w :wieszak do zawieszenia na ramie łóżka, chwytak do transportu, zaczep mocujący do ubrania pacjenta	3600	Szt.						
2	Kompatybilny worek na treść o poj. 2000 ml – wyposażony w korek zamykający	1400	Szt.						
3	Łącznik Y schodkowy sterylny	700	Szt.						
4	Łącznik prosty schodkowy 6,5/15/6,5 sterylny	200	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 32 - Bezpieczna linia naczyniowa

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Zamknięty sterylny, bezigłowy zawór dostępu żylnego z możliwością min. 200 aktywacji, chroni przed cofaniem i wyciekem płynu infuzyjnego, otwiera się przy wysokim ciśnieniu, zamyka przy niskim. Nie zawiera lateksu i DEHP.	24000	Szt.						
2	Przyrząd do aspiracji z dużych fiolek z filtrem bakteryjnym	36400	Szt.						
3	sterylny korek typu Combi stop	45000	Szt.						
4	Koreczki do wenflonów sterylne	165500	Szt.						
5	Kraniki trójdrożne do infuzji z przedłużką 7 – 10 cm, identyfikator optyczny lub wyczuwalny wykonany z poliwęglanu.	5400	Szt.						
6	Dren do podaży leków– przedłużka długości 150 cm, Przezroczysta. Zabezpieczona z obu stron korkiem	4000	Szt.						
7	Dren do podaży leków– przedłużka długości 150 cm, Bursztynowa. Zabezpieczona z obu stron korkiem	19500	Szt.						
6	Kranik Trójdrożny .Wykonany z poliwęglanu, transparentna obudowa. Obrótowa końcówka Luer Lock, wyraźny optyczny identyfikator pozycji otwarty-zamknięty (oznaczone kierunki przepływu). Wyczuwalny identyfikator położenia zamknij – otwórz co 45 stopni. • Wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami. Jednorazowego użytku. Odporny na lipidy. Nie zawiera lateksu. Nie zawiera ftalanów. Niepirogenny, nietoksyczny. Sterylizowany tlenkiem etylenu.	22000	Szt.						
8	Rampa trójdrożna, wykonana z przezroczystego materiału, przepływ bezpośredni, kompatybilna z innym sprzętem medycznym, odejścia pod kątem prostym	800	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

9	Rampa czterodrożna, wykonana z przezroczystego materiału, przepływ bezpośredni, kompatybilna z innym sprzętem medycznym, odejścia pod kątem prostym,	100	Szt.						
10	Przyrząd do nabierania płynów z worka typu Viaflo	3300	Szt.						
11	Przyrząd do przygotowania leków cytostatycznych z połączeniem bezigłowym i filtrem minimum 0,20 µm.	2000	Szt.						
12	Zamknięty sterylny, bezigłowy zawór dostępu żylnego z możliwością min. 200 aktywacji, chroni przed cofaniem i wypływem płynu infuzyjnego, otwiera się przy wysokim ciśnieniu, zamyka przy niskim. Nie zawiera lateksu i DEHP.	24000	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 33 – Aparaty do przetaczania krwi i płynów infuzyjnych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów. Dwukanałowy kolec komory kroplowej, komora kroplowa o wielkości nie mniej niż 6 cm zaopatrzona w odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany zatyczką. Dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wklucie zestawu do pojemnika z płynem. Filtr cząsteczkowy 15 µm, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml. Dren o długości min. 150 cm zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, zabezpieczony koreczkiem z filtrem hydrofobowym, umożliwiającym wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpieczającym przed wyciekaniem płynu. Zacisk rolkowy z pochewką na igłę biorczą oraz zaczep do podwieszenia drenu. Sterylny, opakowanie typu folia-papier z niebieskim kodem identyfikującym rodzaj przyrządu.	230 000	Szt.						

Załącznik nr 1a do SWZ

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 34 – Cewnik urologiczny

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Cewnik urologiczny Foleya silikonowany, dwudrożny. W rozmiarach CH 6, CH 8, CH 10 cewnik z prowadnicą.	CH6, CH8, CH10	1 300	Szt.						
2	Cewnik urologiczny Foleya silikonowany, dwudrożny.	CH12, CH14 CH16	6 000	Szt.						
3	Cewnik urologiczny Foleya silikonowany, dwudrożny	CH18, CH20, CH22, CH24, CH26	6 500	Szt.						
4	Cewnik urologiczny Foleya dwudrożny – 100% silikon.	CH8, CH10, CH12, CH20, CH22	300	Szt.						
5	Zatyczki do cewników urologicznych typu Foleya		1 200	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 35 – Osprzęt do krioterapii w pulmonologii

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Elastyczna kriosonda, średnica 1,7mm,dł.1150mm z przewodem ewakuacyjnym,ł.757 mm .Wyposażenie do ERBE Cryo.	50	Szt.						
2	Elastyczna kriosonda, średnica 2,4mm,dł.1150mm z przewodem ewakuacyjnym,ł.757 mm .Wyposażenie do ERBE Cryo.	50	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 36 – Osprzęt do posiadanych diatermii ERBE

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Włacznik nożny do VIO 3 pojedynczy z funkcją ReMode, szczelność klasy AP & IP X8 z kablem przyłączeniowym o długości 5 m do posiadanej diatermii ERBE VIO	2	Szt.						
2	Włacznik nożny podwójny z funkcją ReMode, szczelność klasy AP & IP X8 z kablem przyłączeniowym o długości 5 m do posiadanej diatermii VIO3	2	Szt.						
3	Kabel do elektrod neutralnych, z klipsem dł. 4m	18	Szt.						
4	Elektroda neutralna dzielona, powierzchnia 85 cm ² , pierścień ekwipotencjalny 23 cm ² (1 opakowanie 50 sztuk).	40	Op.						
5	Uchwyt elektrod monopolarnych z 2 przyciskami, wejście od strony diatermii 3 pin z kablem przyłączeniowym o długości 4 m, średnica trzpienia 4 mm	150	Szt.						
6	Elektroda szpatułkowa, prosta, 3 x 24 mm, długość 45 mm, średnica trzpienia 4 mm (1 opakowanie 5 sztuk).	30	Szt.						
7	Elektroda szpatułkowa, prosta, elastyczna, 2 x 18 mm, długość 80 mm, średnica trzpienia 4 mm (1 opakowanie 5 sztuk).	20	Op.						
8	Elektroda szpatułkowa, prosta, elastyczna, 3 x 24 mm, długość 60 mm, średnica trzpienia 4 mm (1 opakowanie 5 sztuk)	3	Op.						
9	Elektroda szpatułkowa, prosta, 2,3 x 19 mm, długość 120 mm, średnica trzpienia 4 mm	100	Szt.						
10	Elektroda szpatułkowa, prosta, 2,3 x 19 mm, długość 180 mm, średnica trzpienia 4 mm	10	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

11	Elektroda szpatułkowa, prosta, 2,3 x 19 mm, długość 180 mm izolowana, średnica trzpienia 4 mm	10	Szt.						
12	Uchwyt elektrod monopolarnych jednorazowego użytku, z 2 przyciskami, elektrodą igłową, kablem przyłączeniowym o długości 3 m (1 opakowanie 25 sztuk).	2	Op.						
13	Elektroda igłowa, prosta, ø 0,8 x 22 mm, długość 40 mm, średnica trzpienia 4 mm (1 opakowanie 5 sztuk). Wycena dotyczy op.	5	Op.						
14	Elektroda igłowa, prosta, izolowana, ø 0,5 x 3 mm, wolframowa, długość 40 mm, średnica trzpienia 4 mm	10	Szt.						
15	Elektroda igłowa, prosta, izolowana, ø 0,5 x 3 mm, wolframowa, długość 55 mm, średnica trzpienia 2,4 mm	5	Szt.						
16	Elektroda igłowa, prosta, izolowana, ø 0,8 x 15 mm, długość 115 mm, średnica trzpienia 4 mm	4	Szt.						
17	Elektroda igłowa, prosta, ø 0,8 x 15 mm, długość 120 mm, średnica trzpienia 4 mm	4	Szt.						
18	Elektroda szpatułkowa jednorazowa, z powłoką, prosta, izolowana, 2,3 x 19 mm, długość 83 mm (1 opakowanie 10 sztuk).	2	Op.						
19	Elektroda szpatułkowa, prosta, 2,3 x 19 mm, długość 180 mm, średnica trzpienia 4 mm	5	Szt.						
20	Przedłużka do elektrod monopolarnych, trzpień ø 4 mm, długość 40 mm	50	Szt.						
21	TriSect rapide 450. Jednorazowy instrument co cięcia i okoagulacji, zakrzywiony 17 mm, długość 450 mm, z kablem przyłączeniowym o długości 4 m i wtyczką MF-2 (pasującą do VIO3) (1 opakowanie 5 sztuk). Wycena dotyczy op.	1	Op.						
22	„TriSect rapide 350”. Jednorazowy instrument do cięcia i koagulacji, zakrzywiony 17 mm, długość 350 mm, z kablem przyłączeniowym o długości 4 m i wtyczką MF-2 (pasującą do VIO3) (1 opakowanie 5 sztuk).	5	Op.						
23	„TriSect rapide 200”. Jednorazowy instrument do cięcia i koagulacji, zakrzywiony 17 mm, długość 200 mm, z kablem przyłączeniowym o długości 4 m i wtyczką MF-2 (pasująca do VIO3) .1 opakowanie 5 sztuk).	1	Szt.						
24	„APCapplicator”. Aplikator argonowy, z filtrem, płaszcz 350 mm, sztywny, elektroda szpatułkowa, z kablem przyłączeniowym o długości 3 m (pasujący do VIO3) .1 opakowanie 5 sztuk	8	Op.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

25	„APCapplicator”. Aplikator argonowy, z filtrem, płaszcz 35 mm, sztywny, elektroda szpatułkowa, z kablem przyłączeniowym o długości 3 m (pasujący do VIO3) .1 opakowanie 5 sztuk.	8	Op.						
26	Jednorazowy uchwyt do odsysania dymu, krótki z elektroda szpatułkowa, kablem przyłączeniowym 3 m. Pasujący do posiadanego IES3. (1 opakowanie 20 sztuk).	10	Op.						
27	Jednorazowy uchwyt do odsysania dymu, krótki z elektroda szpatułkowa, z powłoką, kablem przyłączeniowy 3 m. Pasujący do posiadanego IES3. (1 opakowanie 20 sztuk).	15	Op.						
28	Uchwyt do odprowadzania dymu, jednorazowy, teleskopowy . Pasujący do posiadanego IES3. (1 opakowanie 20 sztuk).	20	Op.						
29	Prawie zakrzywiona średnia obj, samouszczelniająca pułapka wod do ochrony kasety filtra głównego	40	Szt.						
30	Filtr wstępny do odsysacza dymu z przyłączem ø 22 mm (1 opakowanie 15 sztuk).	10	Op.						
31	Zestaw drenów do laparoskopii, z zaworem trąbkowym, długość 5 m. Pasujących do posiadanego IES3 .(1 opakowanie 10 sztuk).	50	Op.						
32	„LAP BiSect” Laparoskopowe nożyczki z funkcją koagulacji oraz przecinania bipolarnego , końcówki radetkowane micro, ø 5 mm, długość 350 mm	4	Szt.						
33	Zapasyowy wkład do laparoskopowych nożyczek bipolarnych „BiSect „, końcówki radetkowane micro „(do instrumentów nr kat. 20195-204)”, ø 5 mm, długość 350 mm	4	Szt.						
34	Kleszczyki laparoskopowe „BiClamp”, do zamykania dużych naczyń , końcówki okienkowe, radetkowane, płaszcz ø 5 mm, długość 340 mm z kablem przyłączeniowym o długości 4 m i wtyczką „MF” pasującą do posiadanego VIO3	4	Szt.						
35	Zapasyowy wkład do kleszczyki laparoskopowe „BiClamp” do zamykania dużych naczyń, okienkowe, okładki radetkowane, płaszcz ø 5 mm, długość 340 mm	4	Szt.						
36	Zapasyowy uchwyt do kleszczyków „BiClamp i kleszczyków BiClamp 110” do zamykania dużych naczyń z kablem przyłączeniowym o długości 4 m i wtyczką pasującą do posiadanego VIO3	4	Szt.						
37	Adapter, do starszym VIO300D z gniazdem MF na gniazdo MF-2, umożliwiający podpięcie nowych instrumentów również do starszych posiadanych VIO300D	3	Szt.						
38	Bipolarny kabel przyłączeniowy dł. 4m, wtyczką okrągłą .	40	Szt.						

SWZ
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku
znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**

39	Pinceta bipolarna „PREMIUM” prosta, końcówki zagięte, 0,7 mm, delikatne, długość 120 mm	2	Szt.						
40	Pinceta bipolarna „PREMIUM”, prosta, końcówki 0,7 mm, delikatne, długość 120 mm	2	Szt.						
41	Pinceta bipolarna ‘PREMIUM” prosta, końcówki 0,4 mm, cienkie, długość 120 mm	2	Szt.						
42	Pinceta bipolarna „PREMIUM”, prosta, końcówki 0,7 mm, delikatne, długość 185 mm	2	Szt.						
43	Pinceta bipolarna „PREMIUM”, prosta, końcówki 1 mm, tępe, długość 185 mm	2	Szt.						
44	Filtr główny do ewakuatora IES 3 z przyłączem ø 22 mm	16	Szt.						
45	Trójkąt do ewakuatora dymów do zastosowania jednoczesnego (1 opakowanie 20 sztuk).	1	Op.						
46	Kabel monopolarny do instrumentów laparoskopowych do cięcia i koagulacji, dł. 4-5m	4	Szt.						
RAZEM							-		

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 37 - Narzędzie bipolarne laparoskopowe

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Bipolarne elektrochirurgiczne narzędzie laparoskopowe do cięcia i uszczelniania naczyń do 7mm włącznie. Średnica 5mm, długość szafu: 24cm, 38cm i 45cm. Nóż tnący w narzędziu. Rotacja 360 stopni. Szczęki narzędzia dostępne w dwóch wersjach: tępe proste – linia koagulacji 18,3mm, linia cięcia 16,5mm i zakrzywione preparacyjne – linia koagulacji 21,0mm, linia cięcia 19,2mm. Długość narzędzia i rodzaj bransz do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia.	500	Szt.						
2	Bipolarne elektrochirurgiczne narzędzie do cięcia i uszczelniania naczyń do 7mm włącznie do zabiegów na otwarcie – długość szafu 22cm. Szczęki narzędzia zakrzywione, linia koagulacji 39,4mm, linia cięcia 37 mm.	10	Szt.						
3	Bipolarne elektrochirurgiczne precyzyjne kleszczyki do cięcia i uszczelniania naczyń do 7mm włącznie. Szczęki narzędzia zakrzywione (28 stopni) linia koagulacji 18mm, nóż tnący w narzędziu. Energia aktywowana automatycznie po docięnięciu rękojeści narzędzia.	10	Szt.						
RAZEM						-			

W ramach wynagrodzenia Wykonawca dostarczy 5 generatorów kompatybilnych z narzędziami z pozycji 1-3 na czas trwania umowy.
Generator zaopatrzony dodatkowo w 2 gniazda monopolarne oraz 1 gniazdo bipolarne.

Załącznik nr 1a do SWZ
SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 38 - Pojemniki na zużyte igły i narzędzia ostre

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Pojemniki na zużyte igły i narzędzia ostre+pokrywki w zestawie	0,6-0,7L	1 600	Szt.						
2	Pojemniki na zużyte igły i narzędzia ostre+pokrywki w zestawie	0,9-1,0L	5 000	Szt.						
3	Pojemniki na zużyte igły i narzędzia ostre+pokrywki w zestawie	1,9-2,0L,wys.20-30cm	9 300	Szt.						
4	Pojemniki na zużyte igły i narzędzia ostre+pokrywki w zestawie 5l -czerwony	5,0L	400	Szt.						
5	Pojemniki na zużyte igły i narzędzia ostre+pokrywki w zestawie 5l -żółte	5,0L	200	Szt.						
6	Pojemniki na odpady medyczne niebieskie	0,9-1,0L	2 300	Szt.						
7	Pojemniki na odpady medyczne niebieskie	1,9-2,0L	3000	Szt.						
8	Pojemniki na zużyte igły i narzędzia ostre+pokrywki w zestawie 5l -niebieskie	5,0L	500	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 39 - Zestawy laryngologiczne do badania ucha, nosa i gardła

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Jałowy zestaw laryngologiczny do badania ucha, nosa i gardła jednorazowy	2 i 4 mm	200	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 40 - Osprzęt do morcelatora firmy Storz

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Zestaw drenu do odsysania do zast. z S-PILOT, jednorazowy, sterylny	100	Szt.						
2	Kanister, 12 litrów jednorazowy	50	Szt.						
3	Pojemnik na skrawki tkanek	100	Szt.						
RAZEM						-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 41 - Elektrody igłowe do neuromonitoringu

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	3 elektrody igłowe (czerwona/czarna/zielona)Produkt sterylny, jednorazowy	15/1500 mm	120	Szt.						
2	para elektrod igłowych do aplikatora (białe).Produkt sterylny, jednorazowy	9/1500	150	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 42 - Worki na wymiociny

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Worki jednorazowego użytku na wymiociny wykonane z PCV lub PE lub folii LDPE przezroczyste z podziałką	1000-2000 ml	5000	Szt.						

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 43 - Pętla elektrochirurgiczna kolonoskopowa jednorazowego użytku

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Pętla elektrochirurgiczna kolonoskopowa jednorazowego użytku, kształt owalny, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,6mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm;	średnica pętli 25 mm długość narzędzia 2300mm	10	Szt.						
2	Pętla elektrochirurgiczna kolonoskopowa (jednorazowego użytku), kształt standardowy owalny, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm	średnica 15 mm długość narzędzia 2300mm	10	Szt.						
3	Pętla elektrochirurgiczna kolonoskopowa (jednorazowego użytku), kształt standardowy owalny , minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm średnica drutu 0,4mm	o średnicy 10 mm długość narzędzia 230 cm	20	Szt.						
4	Pętla elektrochirurgiczna jednorazowego użytku monofilamentna do polipektomii;	średnica pętli 10mm; średnica drutu 0,3mm; średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; długość narzędzia 2300mm	30	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 44 - Strzykawki do pomp

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Strzykawka trzyczęściowa z gumową nasadką tłoka Luer-Lock, przezroczysta z oznaczeniem na cylindrze nazwy producenta strzykawki (w celu ułatwienia ustawienia pompy). Tłok i cylinder wykonany z polipropylenu. Strzykawki mają być wykazane w menu pomp : Braun typ 8713030(nr.113066,112922,113022) typ 8717030 (nr 106522,106565)	50/60ml	200	Szt.						
2	Strzykawka trzyczęściowa z gumową nasadką tłoka Luer-Lock, bursztynowa, z oznaczeniem na cylindrze nazwy producenta strzykawki (w celu ułatwienia ustawienia pompy). Tłok i cylinder wykonany z polipropylenu. Strzykawki mają być wykazane w menu pomp: Braun typ 8713030(nr.113066,112922,113022) typ 8717030 (nr 106522,106565)	50/60ml	200	Szt.						
RAZEM							-			

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWY

Zadanie nr 45 - Materiały zużywalne do wstrzykiwacza MAX 3 marki Ulrich

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar	Ilość	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Numer katalogowy
1	Kaseta wyposażona w trzy igły przebijające środki z kontrastem i NaCl, zabezpieczone kapturkami ochronnymi. Elementy kasety umożliwiają monitorowanie ciśnienia w systemie wężyków, zawiera filtr cząsteczkowy. Czas pracy wynosi 24 godziny, szczelność ciśnieniowa maksymalnie 22bar. Bez zawartości lateksu oraz ftalanów (DEHP)	Rozmiar L-średnica uchwytu na pojemnik z kontrastem 33mm	400	Szt.						
2	Wążek pacjenta do wstrzykiwaczy, sterylny, dwa zawory zwrotne, złącze luer lock na jednym z końców, złącze na drugim końcu wężyka. Bez zawartości lateksu i ftalanów (DEHP). Szczelność ciśnieniowa maksymalnie 22 bar.	dł. 320cm	4 000	Szt.						
3	uniwersalne adaptory zakładane na fiolki z kontrastem umożliwiające ich montaż w nakłuwaczach kontrastowych kaset.	średnica szyjki 21mm	100	Szt.						
RAZEM							-			

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1
im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**

Wykonawca:

.....
.....

.....
(pełna nazwa/firma, adres,
w zależności od podmiotu:

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

(imię, nazwisko,
stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Oświadczam, iż informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego i dotyczący art. 108 ust. 1 pkt 3 – 6 Pzp, pozostają nadal aktualne.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1
im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**

Wykonawca:

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

*(pełna nazwa/firma, adres,
w zależności od podmiotu:*

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

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

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

**składane na podstawie art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

* Oświadczam, że nie przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2025 r. poz. 1714), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp.,

* Oświadczam, że przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2025 r. poz. 1714), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp.

Przedkładam dokumenty/ informacje* potwierdzające przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.

..... *(miejscowość)*, dnia r.

.....
(podpis)

* *niepotrzebne skreślić*

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1
im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**

Wykonawca:

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

(pełna nazwa/firma, adres,
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Zgodnie z art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r., wobec osób i podmiotów wpisanych na listę, o której mowa w art. 2 w/w ustawy, stosuje się sankcje polegające m.in. na wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 r. poz. 1320)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „**DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**”, znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**, prowadzonego przez **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**,

oświadczam, że:

jako Wykonawca, nie podlegam wykluczeniu 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.(*)**

lub

oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie jako Wykonawcy podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. **ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.(*)**

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

(*) *niepotrzebne skreślić*

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1
im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego
Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**

Wykonawca:

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

(pełna nazwa/firma, adres,
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)
reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
składane przed podpisaniem umowy**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: **„DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU”**, znak sprawy: **ZP/36/PN/2026**, prowadzonego przez **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach ul. 3-go Maja 13-15, 41-800 Zabrze**,

1. Oświadczamy, że nie stanowimy:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b),

2. Oświadczamy, że nie przewidujemy wykonywania zamówienia z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b),
w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)