

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (dalej zwana SWZ)

**W POSTĘPOWANIU PROWADZONYM *W TRYBIE PODSTAWOWYM*
ZGODNIE Z ZAPISAMI USTAWY Z DNIA 11 WRZEŚNIA 2019 ROKU
PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
(TEKST JEDNOLITY DZ. U. Z 2024 R. POZ. 1320 Z PÓŹN. ZM.)
(dalej zwana ustawą)**

**PN.
DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO I SPRZĘTU
JEDNORAZOWEGO ZAMAWIANEGO NA POTRZEBY
UCZELNI**

Zatwierdzam

**mgr Adam Chodziński
Zastępca Kanclerza
Akademii Bialskiej im. Jana Pawła II**

Biała Podlaska, grudzień 2025 r.

1. Nazwa oraz adres Zamawiającego, numer telefonu, adres poczty elektronicznej oraz strony internetowej prowadzonego postępowania;

- | | |
|-------------------------|---|
| 1.1. Zamawiający: | Akademia Bialska im. Jana Pawła II |
| 1.2. Adres: | ul. Sidorska 95/97, 21 – 500 Biała Podlaska |
| 1.3. REGON: | 030310705 |
| 1.4. NIP: | 537-21-31-853 |
| 1.5. Telefony: | |
| 1.5.1. Kancelaria | 83 345 62 28 |
| 1.5.2. Andrzej Tymoszek | 83 344 99 48 |
| 1.6. Adres e-mail: | |
| 1.6.1. Kancelaria | kontakt@akademiabialska.pl |
| 1.6.2. Andrzej Tymoszek | a.tymoszek@akademiabialska.pl |
| 1.6.3. Strona www | www.akademiabialska.pl |
| 1.6.4. Godziny pracy | 8:00 – 15:00. |

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

- 2.1. <https://ezamowienia.gov.pl/emo-client/notices/new/tender/form/ocds-148610-9ce14299-f4d0-4235-b2a4-a512ef7a8b9f>

3. Tryb udzielenia zamówienia;

- 3.1. Postępowanie jest prowadzone w *trybie podstawowym* o wartości mniejszej niż równowartość kwoty 221 000 euro zgodnie z art. 275 pkt. 1) ustawy Prawo zamówień publicznych oraz przepisy wykonawcze wydane na jej podstawie.
- 3.2. Do niniejszego postępowania zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz przepisy wykonawcze wydane na jej podstawie, a w sprawach nieuregulowanych przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (tekst jednolity Dz. U. 2025 r. poz. 1071 z późn. zm.).
- 3.3. Wymaga się, aby wszystkie pisma związane z niniejszym postępowaniem, w tym ewentualne zapytania itp. były opatrzone numerem sprawy tj. SZP.272.1191.2025.

4. Informacja, czy Zamawiający przewiduje wybór najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji;

- 4.1. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji, o których mowa w art. 275 pkt. 2) i 3) ustawy.

5. Opis przedmiotu zamówienia;

- 5.1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego i sprzętu jednorazowego zamawianego na potrzeby Uczelni, szczegółowo opisane w Opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącym załącznik 5 do SWZ.
- 5.2. Zamawiający informuje, iż w Opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącym załącznik nr 5 do niniejszej SWZ, określił standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia.
- 5.3. Kod CPV:
- | | |
|--------|--|
| 5.3.1. | 33100000-1 Urządzenia medyczne; |
| 5.3.2. | 33141000-0 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne. |

6. Termin wykonania zamówienia;

- 6.1. Przedmiot zamówienia należy zrealizować w terminie do 30 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy.

7. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy;

- 7.1. Projekt umowy zawieranej w sprawie realizacji przedmiotu zamówienia objętego niniejszym postępowaniem stanowi załącznik nr 4 do SWZ.
- 7.2. Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy:
- 7.2.1. w sytuacji wystąpienia zjawisk związanych z działaniem siły wyższej (jak np.: klęska żywiołowa, niepokoje społeczne, epidemia, pandemia, działania militarne itp.). Zmiana postanowień umowy może dotyczyć m.in. zmiany zakresu przedmiotu umowy, wynagrodzenia, terminu realizacji itp., w takiej sytuacji zmiana ulegnie umowa w zakresie koniecznym do prawidłowej realizacji umowy i zmiana taka zostanie wprowadzona do umowy w formie aneksu;
- 7.2.2. w sytuacji wystąpienia problemów finansowych po stronie Zamawiającego z przyczyn od niego niezależnych. Zmiana postanowień umowy może dotyczyć m.in. zmiany zakresu przedmiotu umowy, wynagrodzenia, terminu realizacji itp. w takiej sytuacji zmiana ulegnie umowa w zakresie koniecznym do jej prawidłowej realizacji i zostanie wprowadzona aneksem;
- 7.2.3. w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji asortymentu oferowanego przez Wykonawcę, jeśli Wykonawca pomimo dołożenia należytej staranności nie mógł uzyskać takiej informacji do chwili złożenia oferty. Wykonawca zobowiązany jest do uzyskania od producenta informacji dotyczącej daty zaprzestania produkcji oferowanego asortymentu i zaoferować w zamian przedmiot umowy o identycznych lub wyższych parametrach technicznych i funkcjonalności w zakresie wskazanym w SWZ oraz przedstawić na piśmie propozycje zmian w zakresie specyfikacji technicznej i funkcjonalnej w stosunku do specyfikacji technicznej i funkcjonalnej przedmiotu umowy. Zmiana postanowień umowy może dotyczyć m.in. zmiany zakresu przedmiotu umowy, wynagrodzenia (jedynie obniżenia), terminu realizacji itp., w takiej sytuacji zmiana ulegnie umowa w zakresie koniecznym do prawidłowej realizacji umowy i zmiana taka zostanie wprowadzona do umowy w formie aneksu;
- 7.2.4. w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w sytuacji wprowadzenia przez władze państwowe lub samorządowe po terminie składania ofert restrykcji /ograniczeń / zakazów / zaleceń związanych z epidemią / pandemią lub zamknięcia bądź chwilowego zawieszenia lub ograniczenia działalności Wykonawcy lub Zamawiającego w związku z epidemią / pandemią (kwarantanny itp.). Zmiana może dotyczyć zmiany zakresu przedmiotu umowy, sposobu jego realizacji, wynagrodzenia, terminu realizacji i w zależności od wpływu zaistniałej sytuacji na prawidłową realizację przedmiotowej umowy zostanie określona przez Strony i wprowadzona zostanie w formie aneksu;
- 7.3. Zmiany osób odpowiedzialnych za realizację zamówienia, zarówno ze strony Zamawiającego, jak i Wykonawcy, zmiana danych teleadresowych, zmiana siedziby

i nazwy, NIP, REGON, osób reprezentujących strony itp. podobne zmiany nie stanowią istotnej zmiany umowy.

8. Informacje 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;

8.1. W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności przekazywanie wezwań i zawiadomień, zadawanie pytań i udzielanie odpowiedzi, **z wyłączeniem składania ofert**, odbywa się drogą elektroniczną przy użyciu:

8.1.1. Platformy e-Zamówienia za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”),
lub

8.1.2. poczty elektronicznej pod adresem e-mail: a.tymoszuk@akademiabialska.pl.

8.2. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont, zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia, wymagania techniczne i organizacyjne określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępny pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl/pl/regulamin>. Szczegółowe informacje / instrukcje można uzyskać pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Centrum Pomocy”.

8.3. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).

8.4. W przypadku problemów technicznych lub awarii Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu +48 32 77 88 999 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Zgłoś problem”.

8.5. Dokumenty elektroniczne, składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem „Formularza do komunikacji” jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt. 8.1.2. adres email.

8.6. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu 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. z 2020 r. poz. 2452) oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. z 2020 poz. 2415 z późn. zm.).

8.7. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania przez platformę e-Zamówienia.

9. Informacje o sposobie komunikowania się Zamawiającego z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69 ustawy;

9.1. Zamawiający nie dopuszcza komunikacji innej niż przy użyciu elektronicznych środków komunikacji.

10. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z wykonawcami;

- 10.1.1. Zamawiający wyznacza następującą osobę do kontaktu z Wykonawcami:
mgr Andrzej Tymoszek, e-mail: a.tymoszek@akademiabialska.pl.

11. Termin związania ofertą;

- 11.1. Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 09.01.2026 r.
11.2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w dokumentach zamówienia, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
11.3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt. 11.1. SWZ, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

12. Opis sposobu przygotowania oferty;

- 12.1. Na ofertę składają się:
12.1.1. formularz oferty, której wzór stanowi załącznik nr 1 do SWZ;
12.1.2. oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, którego wzór stanowi załącznik nr 2 do SWZ;
12.1.3. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, którego wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ;
oraz
12.1.4. o ile nie wynika to ze złożonych dokumentów do oferty lub z bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 1557 z późn. zm.) do oferty należy załączyć pełnomocnictwo lub inny dokument potwierdzający umocowanie osoby lub osób podpisujących ofertę do reprezentowania Wykonawcy;
12.1.5. gdy Wykonawca powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia jest zobowiązany do złożenia oświadczenia, którego wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ, w części dotyczącej podmiotów trzecich;
12.1.6. w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia, którego wzór stanowi załącznik 3 do SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
12.2. Jeżeli Wykonawca nie złożył dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub złożone dokumenty lub oświadczenia są niekompletne lub zawierają błędy, Zamawiający wezwie Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że:
12.2.1. oferta Wykonawcy podlegają odrzuceniu bez względu na ich złożenie, uzupełnienie lub poprawienie, lub
12.2.2. zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
12.3. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę, w której musi być zaoferowana tylko jedna ostateczna cena za realizację całości przedmiotu zamówienia.
12.4. Ofertę należy złożyć w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

- 12.5. Wykonawca powinien zapoznać się ze wszystkimi rozdziałami, załącznikami składającymi się na SWZ.
- 12.6. Oferta musi być przygotowana zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych, aktami wykonawczymi wydanymi na podstawie ustawy oraz wymogami SWZ.
- 12.7. Oferta powinna zostać przygotowana na / lub w formie formularzy, które stanowią załączniki do SWZ.
- 12.8. Załączniki powinny być wypełnione przez Wykonawcę bez wyjątku, ściśle według warunków i postanowień zawartych w SWZ.
- 12.9. Oferta musi być sporządzona w języku polskim (dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski) oraz podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy.
- 12.10. Nanieśione poprawki muszą być dokonane w sposób czytelny i paraflowane przez osobę podpisującą ofertę.
- 12.11. Wszystkie dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału, kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy lub notarialnie potwierdzonej kopii, z zastrzeżeniem, że pełnomocnictwo musi być złożone w formie oryginału lub notarialnie potwierdzonej kopii. Pełnomocnictwo w formie oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii należy załączyć do oferty wraz z dokumentami potwierdzającymi możliwość udzielenia pełnomocnictwa. Pełnomocnictwo musi być złożone w oryginale w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 § 2 ustawy z dnia 14 lutego 1991 r. – Prawo o notariacie (tekst jednolity Dz. U. 2024 r. poz. 1001), które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź też poprzez opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upoważnionego.
- 12.12. Wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.
- 12.13. Część oferty, która zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, a Wykonawca zastrzega ich poufność, należy umieścić w odrębnej pliku z opisem „Zastrzeżona część oferty” i zaszyfrować wraz z pozostałymi dokumentami składającymi się na ofertę. Zamawiający nie odpowiada za ujawnienie informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa przekazanych mu przez Wykonawcę wbrew postanowieniom niniejszego podpunktu. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy.
- 12.14. W przypadku zastrzeżenia części oferty Wykonawca musi wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co, do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności, zgodnie z ustawą z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 594).
- 12.15. W toku oceniania ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
- 12.16. Zamawiający nie planuje zwołania zebrania Wykonawców.

- 12.17. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
- 12.17.1. W takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo w formie oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii należy załączyć do oferty wraz z dokumentami potwierdzającymi możliwość udzielenia pełnomocnictwa. Pełnomocnictwo musi być złożone w oryginale w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym). Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 § 2 ustawy z dnia 14 lutego 1991 r. – Prawo o notariacie (tekst jednolity Dz. U. 2024 r. poz. 1001), które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź też poprzez opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upełnomocnionego.
- 12.17.2. Oferta wraz z załącznikami musi być podpisana przez każdego partnera lub ustanowionego pełnomocnika.
- 12.17.3. Przepisy i wymagania dotyczące niepodlegania wykluczeniu z udziału w postępowaniu stosuje się odpowiednio do każdego Wykonawcy.
- 12.17.4. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia kopie dokumentów dotyczące każdego z tych Wykonawców są poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub pełnomocnika.
- 12.17.5. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, których oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, przed podpisaniem umowy o realizację niniejszego zamówienia zobowiązani będą do zawarcia między sobą umowy cywilno-prawnej. Umowa musi być zawarta na czas trwania umowy. Niezwłocznie, po zawiadomieniu o wyborze oferty, jednakże nie później niż 3 dni od wysłania w/w zawiadomienia przez Zamawiającego, Wykonawcy muszą przedstawić Zamawiającemu umowę, opisującą przyjętą formę prawną oraz określającą zakres obowiązków każdego z Wykonawców przy realizacji umowy, w oryginale.
- 12.17.6. Umowa, o której mowa wyżej musi być podpisana przez upełnomocnionych przedstawicieli wszystkich Wykonawców składających ofertę wspólną. W umowie tej Wykonawcy wyznaczają spośród siebie Pełnomocnika upoważnionego do zaciągania zobowiązań w imieniu wszystkich Wykonawców realizujących wspólnie umowę. Pełnomocnik upoważniony będzie także do wystawiania faktur, przyjmowania płatności od Zamawiającego i do przyjmowania poleceń na rzecz i w imieniu wszystkich Wykonawców wspólnie realizujących umowę.

13. Sposób oraz termin składania ofert;

- 13.1. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności poprzez Platformę e-Zamówienia, w formie elektronicznej w pliku .pdf, jpg, lub jednym z programów z pakietu MS OFFICE bądź zgodnym z nim pakiecie oprogramowania biurowego i podpisana podpisem kwalifikowanym lub w postaci elektronicznej w jednym z ww. formatów opatrzonego podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 13.2. Szczegółowe informacje na temat przygotowania składania ofert poprzez Platformę e-Zamówienia, określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępny pod adresem

<https://ezamowienia.gov.pl/pl/regulamin>. Szczegółowe informacje / instrukcje ww. zakresie można uzyskać w zakładce „Centrum Pomocy” (<https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.2.pdf>).

- 13.3. Przed złożeniem oferty należy ją podpisać zgodnie z wymogami 13.1 SWZ, ponadto szczegółowe informacje, jak podpisywać znajdują się w Instrukcji podpisywania dostępnej na ezamowienia.gov.pl. Po podpisaniu nie należy modyfikować pliku oraz zmieniać nazwy pliku formularza nadanej przez platformę e-Zamówienia.
- 13.4. W przypadku składania podpisu kwalifikowanego i wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny, Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików, tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików podpisu w formacie XAdES. Oferta złożona bez opatrzenia właściwym podpisem elektronicznym, ze względu na niezgodność z art. 63 ustawy, będzie podlegać odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 3 ustawy.
- 13.5. Ofertę wraz z załącznikami (oświadczenia, pełnomocnictwo, dokumenty z klauzulą tajemnica przedsiębiorstwa itp.) przed złożeniem należy skompresować do jednego pliku archiwum w formacie *.zip.
- 13.6. Oferta musi być oznaczonym napisem: „**SZP.272.1191.2025 nazwa Wykonawcy**”.
- 13.7. Oferty należy składać w terminie do dnia 11.12.2025 r. do godziny 11:00.
- 13.8. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę. Aby wycofać ofertę należy mieć nadane uprawnienie „Wycofywanie ofert/wniosków/prac konkursowych”. Wycofanie oferty możliwe jest do momentu upłynięcia terminu na składanie ofert. Po wycofaniu oferty możliwe jest ponowne złożenie oferty w postępowaniu.

14. Termin otwarcia ofert;

- 14.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 11.12.2025 r. o godzinie 11:30 za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia.
- 14.2. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
- 14.3. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
- 14.4. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 14.5. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 14.5.1. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 14.5.2. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
- 14.6. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert z udziałem Wykonawców lub osób trzecich, oraz transmisji sesji otwarcia za pośrednictwem jakichkolwiek urządzeń do przekazu wideo, on-line.

15. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ust. 1 i art. 109 ustawy;

- 15.1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w przypadku zaistnienia którejkolwiek z okoliczności przewidzianej w:
 - 15.1.1. w art. 108 ust. 1 ustawy.

- 15.1.2. 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 (tekst jednolity Dz. U. z 2025 r. poz. 514).
- 15.2. Zgodnie z art. 109 ust. 1 ustawy Zamawiający nie ustanawia żadnych przesłanek fakultatywnych.

16. Sposób obliczenia ceny;

- 16.1. Wykonawca musi przedstawić cenę oferty w formie indywidualnej kalkulacji, przy uwzględnieniu wymagań i zapisów ujętych w SWZ oraz doświadczenia zawodowego Wykonawcy.
- 16.2. Jeżeli została złożona oferta, której wybór będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (tekst jednolity Dz.U. z 2025 r. poz. 775 z późn. zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny, Zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.
- 16.3. W sytuacji powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego Wykonawca zobowiązany jest do wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego; wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku; wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
- 16.4. Obliczona przez Wykonawcę cena oferty powinna zawierać wszelkie koszty bezpośrednie i pośrednie, jakie Wykonawca uważa za niezbędne do poniesienia dla terminowego i prawidłowego wykonania przedmiotu zamówienia, zysk Wykonawcy oraz wszystkie wymagane przepisami podatki i opłaty oraz ewentualne upusty cenowe.
- 16.5. Wykonawca w formularzu Oferta poda łączną wartość brutto za zrealizowanie całości przedmiotu zamówienia.
- 16.6. Podaną cenę należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.
- 16.7. Cena musi być wyrażona w złotych polskich niezależnie od wchodzących w jej skład elementów.
- 16.8. Oferowana cena jest ceną ostateczną i nie podlega waloryzacji w okresie realizacji umowy.
- 16.9. Zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na niezgodności oferty z ogłoszeniem, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – niezwłocznie, zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
- 16.10. W sytuacji rozbieżności w cenie podanej liczbowo i słownie za prawidłową Zamawiający uzna cenę podaną słownie.

17. Opis kryteriów oceny ofert, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert;

- 17.1. Zamówienie zostanie udzielone Wykonawcy niepodlegającemu wykluczeniu, którego oferta nie będzie podlegała odrzuceniu i otrzyma największą ilość punktów zgodnie z przyjętym kryterium: Cena brutto oferty – 100 pkt.
- 17.2. Oferty zostaną ocenione wg wzoru:
$$Xc = (Cmin : Cof) \times 100 \text{ pkt.}$$

gdzie:

Xc wartość punktowa ceny
Cmin najniższa cena brutto wśród złożonych ofert
Cof cena brutto oferty ocenianej

17.3. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający informuje równocześnie wykonawców, którzy złożyli oferty, o:

17.3.1. wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności Wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,

17.3.2. Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

17.4. Zamawiający udostępnia niezwłocznie informacje, o których mowa w pkt. 17.3. SWZ, na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

18. Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;

18.1. Umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie zawarta niezwłocznie w terminie związania z ofertą jednak nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

18.2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w pkt. 18.1. SWZ, jeżeli w postępowaniu złożono tylko jedną ofertę.

18.3. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu przed podpisaniem umowy Formularza cenowego zawierającego min. ilości poszczególnego asortymentu wskazanych w Opisie przedmiotu zamówienia, cenę jednostkową netto, wartość netto danej pozycji (iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto), stawkę podatku VAT, cenę jednostkową brutto danej pozycji, wartości brutto danej pozycji (iloczyn ilości i ceny jednostkowej brutto) oraz sumę wartości brutto wszystkich pozycji. Łączna kwota brutto wskazana w Formularzu cenowym musi być równa kwocie brutto wskazanej w ofercie Wykonawcy.

18.4. W przypadku posłużenia się podwykonawcą / podwykonawcami Wykonawcałoży zakres zadań / części przedmiotu zamówienia, jego wartość oraz dane podwykonawcy odpowiedzialnego za powierzony zakres umowy.

18.5. Za uchylanie się od zawarcia umowy Zamawiający uzna m.in.:

18.5.1. Wykonawca nie dostarczy przez zawarciem umowy dokumentów wymaganych w SWZ;

18.5.2. dostarczone dokumenty nie będą potwierdzać wymagań określonych w SWZ;

18.5.3. niestawienie się Wykonawcy w terminie lub miejscu wskazanym przez Zamawiającego w celu zawarcia umowy;

18.5.4. osoba reprezentująca Wykonawcę, która przybędzie w celu zawarcia umowy, nie będzie posiadała stosownego umocowania do reprezentowania Wykonawcy.

19. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy.

19.1. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia

- przez Zamawiającego przepisów ustawy przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy.
- 19.2. Środki ochrony prawnej określone w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 ustawy, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
- 19.3. Odwołanie przysługuje na:
- 19.3.1. niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
- 19.3.2. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
- 19.4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie i terminach określone w Dziale IX „Środki ochrony prawnej”.

20. Informacja o warunkach udziału w postępowaniu, jeżeli Zamawiający je przewiduje;

- 20.1. O udzielenie Zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu:
- 20.1.1. Zdolność do występowania w obrocie gospodarczym Zamawiający odstępuje od opisu warunku w tym zakresie.
- 20.1.2. Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający odstępuje od opisu warunku w tym zakresie.
- 20.1.3. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa. Zamawiający odstępuje od opisu warunku w tym zakresie.
- 20.1.4. Zdolność techniczna lub zawodowa. Zamawiający odstępuje od opisu warunku w tym zakresie.
- 20.2. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
- 20.3. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
- 20.4. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.
- 20.5. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w pkt. 20.4. SWZ potwierdza, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:
- 20.5.1. zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
- 20.5.2. sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;

20.5.3. czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.

21. Informacja o podmiotowych środkach dowodowych, jeżeli Zamawiający będzie wymagał ich złożenia;

21.1. Zamawiający nie żąda złożenia podmiotowych środków dowodowych.

22. Opis części zamówienia, jeżeli Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych;

22.1. Zamawiający nie dopuszcza możliwość złożenia oferty częściowej. Przedmiot niniejszego postępowania został wyodrębniony do oddzielnego postępowania, pozostały asortyment związany z dostawami materiałów pomocy dydaktycznych / sprzętem / materiałami jednorazowymi został objęty innymi postępowaniami prowadzonymi przez Zamawiającego. Dalszy podział zamówienia na części jest nie celowy ze względów ekonomicznych, technicznych i organizacyjnych. Zamówienie jest dostępne dla mikro, małych, średnich i dużych przedsiębiorstw, tym samym nie prowadzi do zawężenia kręgu potencjalnych Wykonawców.

23. Liczbę części zamówienia, na którą wykonawca może złożyć ofertę, lub maksymalną liczbę części, na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu wykonawcy, oraz kryteria lub zasady, mające zastosowanie do ustalenia, które części zamówienia zostaną udzielone jednemu wykonawcy, w przypadku wyboru jego oferty w większej niż maksymalna liczbie części;

23.1. Zamawiający nie dopuszcza możliwość złożenia oferty częściowej.

24. Informacje dotyczące ofert wariantowych, w tym informacje o sposobie przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe, jeżeli Zamawiający wymaga lub dopuszcza ich składanie;

24.1. Zamawiający nie dopuszcza możliwość złożenia oferty wariantowej.

25. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, w okolicznościach, o których mowa w art. 95 ustawy.

25.1. Zamawiający nie wymaga zatrudniania przez Wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących czynności w zakresie realizacji zamówienia.

26. Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt. 2) ustawy, jeżeli zamawiający przewiduje takie wymagania;

26.1. Zamawiający nie ustanawia żadnych wymagań związanych z realizacją zamówienia, które obejmują zatrudnienie osób wskazanych w art. 96 ust. 2 pkt. 2) ustawy.

27. Informacja o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy, jeżeli Zamawiający przewiduje takie wymagania;

27.1. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy.

- 28. Wymagania dotyczące wadium, w tym jego kwotę, jeżeli Zamawiający przewiduje obowiązek wniesienia wadium;**
28.1. Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.
- 29. Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt. 7) i 8) ustawy, jeżeli zamawiający przewiduje udzielenie takich zamówień;**
29.1. Zamawiający nie przewiduje udzielenie zamówienia, o którym mowa w art. 214 ust. 1 pkt. 7) ustawy.
- 30. Informacje dotyczące przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez niego dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2, jeżeli Zamawiający przewiduje możliwość albo wymaga złożenia oferty po odbyciu wizji lokalnej lub sprawdzeniu tych dokumentów;**
30.1. Zamawiający nie przewiduje konieczności przeprowadzenia wizji lokalnej lub sprawdzenia posiadanych przez niego dokumentów.
- 31. Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą, jeżeli Zamawiający przewiduje rozliczenia w walutach obcych;**
31.1. Wszystkie rozliczenia związane z przedmiotem zamówienia będą się odbywały w polskich złotych. Nie dopuszcza się rozliczenia rozliczeń w walutach obcych.
- 32. Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu, jeżeli Zamawiający przewiduje ich zwrot;**
32.1. Nie przewiduje się zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
- 33. Informacja o obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań, jeżeli Zamawiający dokonuje takiego zastrzeżenia zgodnie z art. 60 i art. 121 ustawy;**
33.1. Zamawiający informuje, iż nie zastrzega osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych zadań składających się na przedmiot zamówienia objęty niniejszym postępowaniem.
- 34. Maksymalną liczbę wykonawców, z którymi Zamawiający zawrze umowę ramową, jeżeli Zamawiający przewiduje zawarcie umowy ramowej;**
34.1. Postępowanie nie jest prowadzone w celu zawarcia umowy ramowej.
- 35. Informacja o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej wraz z informacjami, o których mowa w art. 230 ustawy, jeżeli Zamawiający przewiduje aukcję elektroniczną;**
35.1. Zamawiający nie przewiduje wyboru ofert z zastosowaniem aukcji elektronicznej.
- 36. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty, w sytuacji określonej w art. 93 ustawy;**
36.1. Zamawiający nie żąda złożenia oferty w postaci katalogu elektronicznego lub dołączenia katalogu elektronicznego do oferty.
- 37. Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli Zamawiający je przewiduje.**
37.1. Zamawiający nie żąda wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

38. Obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 RODO w przypadku zbierania danych osobowych bezpośrednio od osoby fizycznej, której dane dotyczą, w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.

38.1. 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:

- 38.1.1. administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Akademia Bialska im. Jana Pawła II, ul. Sidorska 95/97, 21 - 500 Biała Podlaska
- 38.1.2. inspektorem ochrony danych osobowych w Akademii Bialskiej im. Jana Pawła II jest Jarosław Szczotka, tel. 83 344 99 82, e-mail: iod@akademiabialska.pl;
- 38.1.3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego nr SZP.272.1191.2025.
- 38.1.4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy Prawo zamówień publicznych;
- 38.1.5. 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;
- 38.1.6. w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- 38.1.7. posiada Pani/Pan:
 - 38.1.7.1. na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - 38.1.7.2. na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - 38.1.7.3. 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;
 - 38.1.7.4. prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
 - 38.1.7.5. nie przysługuje Pani/Panu:
 - 38.1.7.5.1. w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - 38.1.7.5.2. prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - 38.1.7.5.3. 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.

39. Wykaz załączników

- 39.1. Załącznik nr 1 Formularz oferty.
- 39.2. Załącznik nr 2 Oświadczenie o spełnianiu warunków.
- 39.3. Załącznik nr 3 Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu.
- 39.4. Załącznik nr 4 Projekt umowy.

39.5. Załącznik nr 5 Opis przedmiotu zamówienia.

Nazwa Wykonawcy

Załącznik nr 1

.....

.....

Adres siedziby

.....

.....

tel. -

E-mail:

NIP –

OFERTA

Nawiązując do ogłoszenia do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego zgodnie z art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn zm.) w Trybie podstawowym pt. „Dostawa sprzętu medycznego i sprzętu jednorazowego zamawianego na potrzeby Uczelni” składam niniejszą ofertę i oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia objętego niniejszym postępowaniem, zgodnie z wymogami zawartymi w SWZ za cenę brutto

..... zł (słownie: zł)

1. Oświadczam, iż akceptuję wskazany w pkt. 6.1. SWZ termin realizacji zamówienia.
2. Oświadczam, iż akceptuję wskazany w pkt. 11.1. SWZ termin związania ofertą.
3. Oświadczam, że wybór oferty nie będzie / będzie* prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.
4. Akceptuję projekt umowy i w sytuacji wybrania oferty zobowiązuje się do podpisania umowy na warunkach zawartych w SWZ, w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
5. Oświadczam, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z wymogami Zamawiającego określonymi w SWZ.
6. Oświadczam, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert.
7. Informacje stanowiące tajemnicę Wykonawcy znajdują się na następujących stronach oferty / załącznika do, których tylko Zamawiający ma możliwość wglądu.
8. Wykonawca oświadcza, że jest:

- 1) mikroprzedsiębiorstwem (przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR)*;
 - 2) małym przedsiębiorstwem (przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR)*;
 - 3) średnim przedsiębiorstwem (przedsiębiorstwo, 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) *;
 - 4) innym niż ww.*
9. Oświadczam, iż nie podlegam wykluczeniu 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 (tekst jednolity Dz. U. z 2025 r. poz. 514).
10. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu**.
11. Oświadczam pod rygorem odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych zeznań, przewidzianej w art. 233 § 1, § 1a i § 2 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. Kodeks Karny (tekst jednolity Dz. U. z 2025 poz. 383), że powyższe dane podałem zgodnie ze stanem faktycznym, a o wszelkich zmianach zobowiązuję się powiadomić niezwłocznie od dnia ich zaistnienia.
12. Załącznikami do niniejszego formularza stanowiącymi integralną część oferty są:
- | | |
|----------|----------|
| 1) | 4) |
| 2) | 5) |
| 3) | 6) |

* niepotrzebne skreślić.

** 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).

Załącznik nr 2

Nazwa Wykonawcy

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

OŚWIADCZENIE

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w pkt. 20.1. Specyfikacji Warunków Zamówienia, dotyczącej postępowania nr SZP.272.1191.2025.

Załącznik nr 3

Nazwa Wykonawcy

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

OŚWIADCZENIE

o niepodleganiu wykluczeniu z udziału w postępowaniu

1. Oświadczam, iż nie podlegam wykluczeniu z udziału w postępowaniu nr SZP.272.1191.2025 na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.).
2. Oświadczam, że podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie ustawy (Wykonawca zobowiązany jest określić mającą zastosowanie podstawę wykluczenia wymienioną w ustawie). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy podjąłem następujące środki naprawcze:
.....*

**OŚWIADCZENIE
DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY
POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:**

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:

.....

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia. Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy PZP podjęte zostały następujące środki naprawcze:

.....

.....*

**OŚWIADCZENIE
dotyczące podanych informacji:**

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

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

1. naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
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;
3. podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - 1) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - 2) zreorganizował personel,
 - 3) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - 4) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - 5) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.

Załącznik nr 4

UMOWA NR SZP...2025

**zawarta w postępowaniu prowadzonym w Trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt. 1) ustawy
Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.)**

dnia 2025 r., w Białej Podlaskiej pomiędzy:

Akademią Białską im. Jana Pawła II z siedzibą przy ul. Sidorskiej 95/97 w Białej Podlaskiej,
NIP 537-21-31-853, zwaną w treści umowy „Zamawiającym”, reprezentowaną przez:

.....

a
reprezentowaną przez:

.....

..... zwanym dalej „Wykonawcą”

Łącznie dalej zwanych w umowie Stronami,

na podstawie dokonanego przez Zamawiającego wyboru oferty Wykonawcy w postępowaniu
prowadzonym w Trybie podstawowym opublikowanym w dniu pod nr
..... w Biuletynie Zamówień Publicznych, została zawarta umowa o następującej
treści:

Przedmiot umowy**§ 1**

1. Na warunkach niniejszej umowy Zamawiający zleca a Wykonawca zobowiązuje się do dostawy sprzętu medycznego i sprzętu jednorazowego zamawianego na potrzeby Uczelni, szczegółowo opisane co do rodzaju w Opisie przedmiotu zamówienia (SWZ), którego kopia stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy oraz zgodnie z ofertą Wykonawcy za cenę tam wskazaną, której kopia stanowi załącznik nr 2 do niniejszej umowy (przedmiot umowy). Ww. i nw. załączniki stanowią integralną część niniejszej umowy.
2. Wykonawca zapoznał się z warunkami realizacji niniejszej umowy, dokonał szczegółowej ich analizy oraz zapoznał się z warunkami dostawy i w związku z tym oświadczył, iż posiada uprawnienia, niezbędną wiedzę, umiejętności oraz potencjał do wykonania czynności określonych w ust. 1 niniejszego paragrafu i zobowiązuje się do ich wykonywania z należytą starannością oraz że nie zachodzą żadne okoliczności, które mogłyby mieć wpływ na należyte wykonanie przez niego niniejszej umowy.
3. Wykonawca będzie realizował przedmiot umowy, o którym mowa w ust. 1 niniejszej umowy, siłami własnymi lub przy udziale wybranych przez siebie podwykonawców. Zakres powierzonych podwykonawcom części przedmiotu umowy oraz ich wartość została określona w załączniku nr 3 do niniejszej umowy. Wykonawca za działania bądź zaniechania podwykonawcy, odpowiada tak jak za działania bądź zaniechania własne. W sytuacji realizacji umowy przy udziale podwykonawców do niniejszego projektu umowy zostaną dołączone zapisy dotyczące podwykonawców, m.in. w zakresie płatności, kar umownych, odstąpienia itp.

Termin realizacji**§ 2**

Termin realizacji przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, Strony ustaliły do ... dni kalendarzowych od dnia podpisania niniejszej umowy.

§ 3

1. Wykonawca zapewni na swój koszt dostawę przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, do wskazanego pomieszczenia w budynku Zamawiającego przy ul. Sidorskiej 95/97 w Białej Podlaskiej oraz jego rozładunek.

2. Dostawa zostanie realizowana transportem Wykonawcy i na jego koszt, najpóźniej do godziny 14-tej ostatniego dnia dostawy. Zamawiający może odmówić odbioru przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, dostarczonego po godzinie 14-tej.
3. Wykonawca najpóźniej w dniu zakończenia realizacji przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, wyda Zamawiającemu, instrukcje ich obsługi oraz inne wymagane odrębnymi przepisami dokumenty (np. certyfikaty, atesty, deklaracje zgodności), wraz z tłumaczeniem na język polski, umożliwiające jego użytkowanie zgodnie z przeznaczeniem.
4. Obowiązkiem Wykonawcy jest zawiadomienie Zamawiającego o terminie dostawy z dwudniowym wyprzedzeniem.

§ 4

1. Zamawiający dokona odbioru przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, niezwłocznie po osiągnięciu gotowości do obioru tj. dostawie, rozładunku oraz wydaniu wszystkich wymaganych umową dokumentów.
2. Z czynności odbioru zostanie sporządzony protokół odbioru zawierający wszelkie istotne okoliczności i oświadczenia Stron, a w tym oświadczenie Zamawiającego o odbiorze przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, bądź o odmowie jego odbioru oraz wskazanie przyczyn odmowy. Jeżeli Zamawiający nie podpisze protokołu odbioru bez uwag lub nie zgłosi uwag lub odmowy takiego potwierdzenia wraz z podaniem przyczyny, Strony uznają, że Zamawiający potwierdza wykonanie dostawy bez uwag.
3. Niebezpieczeństwo utraty czy też uszkodzenia dostarczonego przedmiotu umowy, o który mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego z chwilą protokolarnego zakończenia czynności odbioru bez uwag.
4. Zamawiający ma prawo odmówić odbioru, jeżeli:
 - 1) dostarczony przedmiot umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, nie będzie zgodny z warunkami niniejszej umowy lub Opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy, albo
 - 2) stwierdzone zostaną wady przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy.

Cena i warunki płatności

§ 5

1. Za terminowe i prawidłowe pod względem jakościowym i ilościowym wykonanie przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, Zamawiający zapłaci Wykonawcy łączne wynagrodzenie które nie przekroczy kwoty brutto zł (słownie: zł i .../100) zgodnie z ofertą Wykonawcy, której kopia stanowi załącznik nr 2 do niniejszej umowy i Formularzem cenowym, którego kopia stanowi załącznik nr 4 do niniejszej umowy.
2. Zapłata wynagrodzenia dokonana będzie, po zrealizowaniu bez usterek i wad całego przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, potwierdzonego protokołem odbioru bez uwag, na podstawie faktur / rachunków płatnych w formie przelewu w terminie do 30 dni od dnia doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionych faktur / rachunków, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w fakturze / rachunku.
3. Podstawą do wyliczenia wartości faktury / rachunku będzie iloczyn ilości poszczególnych asortymentu składającego się na przedmiot umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, odebranego przez Zamawiającego bez uwag i cen jednostkowych wskazanych w Formularzu cenowym, którego kopia stanowi załącznik nr 4 do niniejszej umowy.

4. Kwota określona w ust. 1 niniejszego paragrafu jest kwotą ostateczną obejmującą cały zakres umowy przedstawiony w § 1 ust. 1 niniejszej umowy i jako wynagrodzenie ryczałtowe nie będzie podlegać jakiegokolwiek waloryzacji ani jakiegokolwiek zwiększeniu, w tym w szczególności w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, z zastrzeżeniem § 6 ust. 4 niniejszej umowy.
5. Zamawiający oświadcza, że jest podatnikiem podatku VAT i posiada nr NIP 5372131853.
6. Wykonawca oświadcza, że jest podatnikiem podatku VAT i posiada nr NIP
7. Wierzytelność wynikająca z niniejszej umowy nie może być przedmiotem obrotu cywilnoprawnego, a w szczególności Wykonawca nie może dokonać cesji należności bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego.

Odstąpienie od umowy i kary umowne

§ 6

1. Poza wypadkami wymienionymi w Kodeksie cywilnym, ustawie Prawo zamówień publicznych oraz Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający może odstąpić od umowy w całości z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, również w szczególności, gdy:
 - 1) Wykonawca w terminie, o którym mowa w § 2 niniejszej umowy, nie dostarczy całego przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy;
 - 2) Zamawiający odmówi dokonania odbioru całego przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, z przyczyn wskazanych w niniejszej umowie.
2. Poza wypadkami wymienionymi w Kodeksie cywilnym, ustawie Prawo zamówień publicznych oraz Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający może odstąpić od niniejszej umowy w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, również w szczególności, gdy:
 - 1) Zamawiający odmówi dokonania odbioru części przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, z przyczyn wskazanych w niniejszej umowie;
 - 2) Wykonawca w terminie, o których mowa w § 2 niniejszej umowy, nie dostarczy części przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy;
 - 3) Wykonawca naruszy inne istotne warunki niniejszej umowy.
3. W przypadku odstąpienia od niniejszej umowy w całości, Wykonawcy nie przysługuje jakiegokolwiek wynagrodzenie z tytułu wykonania.
4. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy w części, Wykonawcy przysługuje jedynie wynagrodzenie z tytułu wykonania części przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, w wysokości będącej sumą iloczynów ilości odebranego bez uwag przez Zamawiającego asortymentu i cen jednostkowych wskazanych w Formularzu cenowym Wykonawcy, którego kopia stanowi załącznik nr 4 do niniejszej umowy.
5. Płatność, o której mowa ust. 4 niniejszego paragrafu odbędzie się zgodnie z zapisami § 5 ust. 2 niniejszej umowy.
6. Odstąpienie od niniejszej umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności i powinno zawierać uzasadnienie.

§ 7

- 1) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w wypadku niedostarczenia w terminie wskazanym w § 2 niniejszej umowy przedmiotu umowy, o którym mowa § 1 ust. 1 niniejszej umowy – w wysokości 0,5% wartości brutto nieodebranej części przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki;

- 2) w wypadku niewywiązania się przez Wykonawcę z któregośkolwiek z obowiązków, o których mowa w § 8 ust. 3 niniejszej umowy – w wysokości 0,5% wartości brutto części przedmiotu umowy objętej naprawą gwarancyjną za każdy dzień zwłoki;
- 3) w wypadku odstąpienia od niniejszej umowy przez Wykonawcę lub przez Zamawiającego, z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca – w wysokości 20% wartości brutto nieodebranej części przedmiotu niniejszej umowy.
- 2) Strony oświadczają, iż łączna maksymalna kwota naliczonych kar umownych, o których mowa w ust. 1 niniejszej umowy, nie przekroczy 25% kwoty brutto wskazanej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.
- 3) Zastrzeżenie kar umownych, o których mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu, nie wyłącza możliwości dochodzenia przez Zamawiającego odszkodowania na zasadach ogólnych, w wysokości przenoszącej zastrzeżone kary umowne. Wykonawca zobowiązuje się w szczególności do pokrycia wszelkich kosztów poniesionych przez Zamawiającego na skutek niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy, w terminie 7 dni od doręczenia Wykonawcy zestawienia tych kosztów.
- 4) Naliczone kary umowne, jak również koszty wskazane w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiający może również potrącić z przysługującej Wykonawcy wierzytelności z tytułu wynagrodzenia.

Warunki gwarancji i rękojmi

§ 8

1. Wykonawca udziela gwarancji na przedmiot umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, na okres 12 miesięcy.
2. Bieg terminu gwarancji rozpoczyna się w dniu podpisania przez Strony protokołu odbioru bez uwag.
3. W wyniku zaistnienia konieczności naprawy w ramach gwarancji, Wykonawca własnym staraniem i na własny koszt obowiązany jest do:
 - 1) przystąpienia do naprawy w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia;
 - 2) dokonania naprawy w terminie nie dłuższym niż 21 dni roboczych od daty zgłoszenia;
 - 3) naprawa podzespołu urządzenia więcej niż 3 razy w ramach gwarancji powoduje wymianę podzespołu na nowy;
 - 4) wymiany na sprzęt fabrycznie nowy w terminie do 14 dni od dnia stwierdzenia wady nie dającej się usunąć lub nienaprawienia przedmiotu umowy w terminie wskazanym w ust. 3 pkt. 2) niniejszego paragrafu.
4. Okres gwarancji jest automatycznie przedłużany o okres od daty zgłoszenia usterki do daty odbioru po naprawie.
5. Naprawy będą dokonywane przez Wykonawcę w siedzibie Zamawiającego w miejscu eksploatacji urządzeń składających się na przedmiot umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy. W wypadku braku możliwości dokonania w miejscu wskazanym Wykonawca na własny koszt dokona odbioru i zwrotu przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, w miejsce jego eksploatacji.
6. Wykonawca zobowiązany będzie do serwisowania przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, z wymianą materiałów zużytych minimum raz do roku zgodnie z wymaganiami serwisu wskazanymi przez producenta dostarczonego asortymentu. Ostatni przegląd serwisowy odpędzie się po upływie terminu gwarancji wskazanego w § 8 ust. 1 niniejszej umowy.
7. Wykonawca oświadcza, iż koszt związany z serwisem, o którym mowa w ust. 6 niniejszego paragrafu, został uwzględniony w kwocie, o której mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

Postanowienia końcowe

§ 9

Zmiana postanowień zawartej umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 10

Ewentualne spory wynikłe przy wykonywaniu niniejszej umowy Strony poddają rozstrzygnięciu sądowi powszechnemu właściwemu dla siedziby Zamawiającego.

§ 11

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą mieć zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i ustawy Kodeks Cywilny.

§ 12

1. Osoba po stronie Wykonawcy podpisująca niniejszą umowę oświadcza, że jest w pełnym zakresie umocowana do podpisywania i składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, którego reprezentuje i że umocowanie to nie wygasło w dniu zawarcia niniejszej umowy.
2. Osoby po stronie Zamawiającego podpisujące niniejszą umowę oświadczają, że są umocowane do podpisywania i składania oświadczeń woli w imieniu Zamawiającego, którego reprezentują i że umocowanie to nie wygasło w dniu zawarcia niniejszej umowy.
3. Zawiadomienia wskazane w umowie mogą być dokonywane na piśmie lub pocztą elektroniczną za potwierdzeniem odbioru na adresy Stron:
 - 1) Wykonawcy:
 - 2) Zamawiającego: Akademia Bialska im. Jana Pawła II, ul. Sidorska 95/97, 21-500 Biała Podlaska e-mail: kontakt@akademiabialska.pl, tel. 83 344 99 00.
4. Strony są zobowiązane informować się niezwłocznie nawzajem na piśmie o każdej zmianie siedziby bądź adresu do doręczeń, pod rygorem uznania doręczenia korespondencji na ostatnio wskazany adres za skuteczne, tj. wywołujące skutki prawne.
5. Osobą odpowiedzialną za realizację i odbiór przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, ze strony Zamawiającego jest tel. email;@akademiabialska.pl
6. Osoba wskazana w ust. 5 niniejszego paragrafu nie jest upoważniona do składania oświadczeń woli w imieniu Zamawiającego, które zmierzałyby do zmiany bądź uzupełnienia niniejszej umowy.

§ 13

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach - jeden dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

Załączniki:

1. Opis przedmiotu zamówienia;
2. Kopia oferty Wykonawcy;
3. Wykaz podwykonawców;
4. Formularz cenowy.

Załącznik nr 5

Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego i sprzętu jednorazowego zamawianego na potrzeby Uczelni, szczegółowo opisana poniżej.
2. Dostarczony asortyment musi być fabrycznie nowy tj. wykonany z nowych elementów, nie używany, zapakowany w oryginalne opakowania producenta.
3. Zamawiający przedstawił minimalne parametry techniczne, które spełniałyby założone wymagania techniczne i jakościowe, funkcjonalne oraz użytkowe. Wykonawca może zaoferować inny typ urządzenia, ale musi być ono równoważne jakościowo do określonego w SWZ. Oznacza to, że w ofercie nie może być zaoferowane urządzenie o niższym standardzie i gorszych parametrach niż określone w SWZ.
4. Warunki gwarancji nie mogą nakazywać Zamawiającemu przechowywania opakowań, w których przedmiot zamówienia zostanie dostarczony (Zamawiający może usunąć opakowania po dostawie, co nie spowoduje utartej gwarancji, a dostarczone urządzenia, mimo braku opakowań, będą podlegały usłudze gwarancyjnej).
5. Dostawa i rozładunek w pomieszczeniach wskazanych przez Zamawiającego.
6. Transport na koszt Wykonawcy.
7. Oferowany asortyment musi pojąć deklarację producenta, że wyrób spełnia wymagania dyrektyw tzw. „Nowego Podejścia” Unii Europejskiej (znak CE).
8. Przedmiotem zamówienia jest dostawa jednorazowego sprzętu medycznego w ilości i o parametrach:
 - 8.1. Strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku Luer, 5 ml, w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.1.1. strzykawka przeznaczona do manualnego podawania leku,
 - 8.1.2. czytelna skala,
 - 8.1.3. cylinder wykonany jest z polipropylenu,
 - 8.1.4. tłok z polietylenu,
 - 8.1.5. wyposażona w pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem tłoka z cylindra,
 - 8.1.6. jałowa,
 - 8.1.7. sterylizowana EO,
 - 8.1.8. opakowanie jednorazowe typu blister pack,
 - 8.1.9. 1 op./ 100 szt.
 - 8.2. Strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku Luer 2 ml, w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.2.1. strzykawka przeznaczona do manualnego podawania leku,
 - 8.2.2. czytelna skala,
 - 8.2.3. cylinder wykonany jest z polipropylenu,
 - 8.2.4. tłok z polietylenu,
 - 8.2.5. wyposażona w pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem tłoka z cylindra,
 - 8.2.6. jałowa,
 - 8.2.7. sterylizowana EO,
 - 8.2.8. opakowanie jednorazowe typu blister pack,
 - 8.2.9. 1 op./ 100 szt.
 - 8.3. Strzykawka cewnikowa typu JANETA 100 ml, w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.3.1. strzykawka cewnikowa, trzyczęściowa,
 - 8.3.2. jednorazowego użytku,

- 8.3.3. jałowa,
- 8.3.4. niepirogenna,
- 8.3.5. nietoksyczna,
- 8.3.6. sterylizowana EO,
- 8.3.7. opakowanie jednorazowe typu blister pack,
- 8.3.8. podziałka skali pomiarowej co 2 ml,
- 8.3.9. cylinder jest przezroczysty, wyraźna skala,
- 8.3.10. strzykawka z końcówką do cewników składa się z następujących elementów:
 - 8.3.10.1. tłok strzykawki,
 - 8.3.10.2. cylinder strzykawki,
 - 8.3.10.3. uszczelka gumowa,
 - 8.3.10.4. skala pomiarowa,
 - 8.3.10.5. łącznik stożkowy do cewników,
 - 8.3.10.6. pojemność: 100 ml,
- 8.3.11. 1 op./25 sztuk.
- 8.4. Igła jednorazowego użytku 0,7 x 30 mm, w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.4.1. ostrze ze stali nierdzewnej,
 - 8.4.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
 - 8.4.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
 - 8.4.4. sterylizowana EO,
 - 8.4.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock.
 - 8.4.6. 1 op./ 100 szt.
- 8.5. Igła jednorazowego użytku 1,1 x 40 mm, w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.5.1. ostrze ze stali nierdzewnej,
 - 8.5.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
 - 8.5.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
 - 8.5.4. sterylizowana EO,
 - 8.5.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock.
 - 8.5.6. 1 op./ 100 szt.
- 8.6. Igła jednorazowego użytku 0,45 x 16 mm, w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.6.1. ostrze ze stali nierdzewnej,
 - 8.6.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
 - 8.6.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
 - 8.6.4. sterylizowana EO,
 - 8.6.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock.
 - 8.6.6. 1 op./ 100 szt.
- 8.7. Igła jednorazowego użytku 0,5 x 25 mm, w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.7.1. ostrze ze stali nierdzewnej,
 - 8.7.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
 - 8.7.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
 - 8.7.4. sterylizowana EO,
 - 8.7.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock.
 - 8.7.6. 1 op./ 100 szt.
- 8.8. Igła jednorazowego użytku 0,5 x 40 mm, w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.8.1. ostrze ze stali nierdzewnej,

- 8.8.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
- 8.8.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
- 8.8.4. sterylizowana EO,
- 8.8.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock.
- 8.8.6. 1 op./ 100 szt.
- 8.9. Igła jednorazowego użytku 0,6 x 30 mm, w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.9.1. ostrze ze stali nierdzewnej,
 - 8.9.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
 - 8.9.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
 - 8.9.4. sterylizowana EO,
 - 8.9.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock,
 - 8.9.6. 1 op./ 100 szt.
- 8.10. Igła jednorazowego użytku 0,8 x 40 mm i ilości 12 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.10.1. ostrze ze stali nierdzewnej,
 - 8.10.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
 - 8.10.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
 - 8.10.4. sterylizowana EO,
 - 8.10.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock,
 - 8.10.6. 1 op./100 szt.
- 8.11. Igła jednorazowego użytku 0,9 x 40 mm w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.11.1. ostrze ze stali nierdzewnej,
 - 8.11.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
 - 8.11.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
 - 8.11.4. sterylizowana EO,
 - 8.11.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock,
 - 8.11.6. 1 op./100 szt.
- 8.12. Igła jednorazowego użytku 1,2 x 40 mm w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.12.1. ostrze ze stali nierdzewnej,
 - 8.12.2. kolorowe końcówki w celu identyfikacji danego rozmiaru,
 - 8.12.3. jałowe – każda igła zapakowana indywidualnie,
 - 8.12.4. sterylizowana EO,
 - 8.12.5. odpowiednie do systemu Luer i Luer Lock.
 - 8.12.6. 1 op./100 szt.
- 8.13. Opatrunek do mocowania kaniuli samoprzylepny, jałowy 8 cm x 6 cm w ilości 40 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.13.1. sterylny, hypoalergiczny opatrunek włókninowy z rozcięciem,
 - 8.13.2. wkład chłonny może być jednocześnie podkładką pod kaniulę,
 - 8.13.3. klej akrylowy zmniejsza ryzyko wystąpienia podrażnień,
 - 8.13.4. stosowany do zewnętrznego mocowania kaniuli,
 - 8.13.5. zastosowanie:
 - 8.13.5.1. do mocowania kaniul,
 - 8.13.5.2. rany lekko oraz umiarkowanie sączące,
 - 8.13.5.3. mocowanie drenów,
 - 8.13.5.4. otarcia, oparzenia, rany cięte,
 - 8.13.6. 1 op./10 szt.
- 8.14. Mini-Spike zielony w ilości 25 szt., o parametrach nie gorszych niż:

- 8.14.1. aparat do pobierania leków z zastawką,
- 8.14.2. wyposażony w standardowy kolec, który umożliwia pobieranie leków minimalizując ryzyko zakażenia krzyżowego i kontaminacji leku,
- 8.14.3. wbudowana zastawka przeciwwrotna, która zabezpiecza lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki,
- 8.14.4. niskocząsteczkowy filtr bakteryjny (0,45 μ m) zapewniający maksymalną ochronę zawartości przed zanieczyszczeniami,
- 8.14.5. szczelną, ochronną zatyczkę zamykającą łącznik z zastawką i filtrem,
- 8.14.6. aplikator pasuje do wszystkich opakowań o pojemności od 3 ml do 1000 ml,
- 8.14.7. opakowanie: 1 sztuka/papier – folia.
- 8.15. Dreny do pompy infuzyjnej strzykawkowej, zakończenie typu Luer-Lock – męski i żeński, długość 1,5 m, w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.15.1. dren do pomp infuzyjnych przeznaczony do terapii infuzyjnej w celu przedłużania linii infuzyjnej,
 - 8.15.2. dren wykonany z PVC i nie zawiera lateksu ani ftalanów,
 - 8.15.3. produkt jest jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu, nietoksyczny i niepirogenny,
 - 8.15.4. długość drenu: 150 cm,
 - 8.15.5. średnica drenu: – zewnętrzna: 2,4 mm; wewnętrzna: 1,24 mm,
 - 8.15.6. zakończenie typu Luer-Lock – męski i żeński,
 - 8.15.7. opakowanie: 1 sztuka (zapakowana w blister).
- 8.16. Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych IS bez ftalanów, sterylny (aparat do kroplówek), w ilości 200 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.16.1. IS aparat do infuzji,
 - 8.16.2. przeznaczony do podawania płynów inną niż naturalną drogą,
 - 8.16.3. wykonany z dobrej jakości tworzywa, nie zawiera elementów lateksowych,
 - 8.16.4. przezroczysta struktura,
 - 8.16.5. dociskowe skrzydełka,
 - 8.16.6. długość drenów 150 ml,
 - 8.16.7. komora o wielkości 6 cm,
 - 8.16.8. kroplomierz komory 20 kropli,
 - 8.16.9. posiada odpowietrznik z filtrem antybakteryjnym,
 - 8.16.10. aparat infuzyjny posiada ostry kolec komory kroplowej o matowej strukturze,
 - 8.16.11. zakończenie drenu luer lock,
 - 8.16.12. filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 μ m,
 - 8.16.13. sterylizowany EO,
 - 8.16.14. wyrób jednorazowego użytku,
 - 8.16.15. opakowanie jednostkowe typu blister-pack.
- 8.17. Kaniuła dożylna 0,7 żółta (0,7 x 19 mm 24 G) w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.17.1. przeznaczona do cewnikowania obwodowych naczyń żylnych,
 - 8.17.2. ma zintegrowany port iniekcyjny, trójkątne ostrze igły, stożkową końcówkę kaniuli (wykonanej z PTFE lub FEP) co ułatwia pracownikom wprowadzanie kaniuli i przyspiesza pracę,
 - 8.17.3. szlif igły redukuje ryzyko uszkodzenia żył,
 - 8.17.4. ma skrzydełka zabezpieczające przed zanieczyszczeniem miejsca wkłucia, ponadto skrzydełka pozwalają unieruchomić kaniulę za pomocą stosownego opatrunku,

- 8.17.5. w kaniuli zastosowano obturator, co uniemożliwia koagulację i formowanie się skrzepów po zakończeniu infuzji,
- 8.17.6. sterylizowana tlenkiem etylenu,
- 8.17.7. w składzie nie zawiera lateksu i oznaczona jest znakiem CE,
- 8.17.8. 1 op./ 50 szt.
- 8.18. Kaniula dożylna 0,62 fioletowa (0,62 x 19 mm 26 G) w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.18.1. przeznaczona do cewnikowania obwodowych naczyń żylnych,
 - 8.18.2. ma zintegrowany port iniekcyjny, trójkątne ostrze igły, stożkową końcówkę kaniuli (wykonanej z PTFE lub FEP) co ułatwia pracownikom wprowadzanie kaniuli i przyspiesza pracę,
 - 8.18.3. szlif igły redukuje ryzyko uszkodzenia żył,
 - 8.18.4. ma skrzydełka zabezpieczające przed zanieczyszczeniem miejsca wkłucia, ponadto skrzydełka pozwalają unieruchomić kaniulę za pomocą stosownego opatrunku,
 - 8.18.5. w kaniuli zastosowano obturator, co uniemożliwia koagulację i formowanie się skrzepów po zakończeniu infuzji,
 - 8.18.6. sterylizowana tlenkiem etylenu,
 - 8.18.7. w składzie nie zawiera lateksu i oznaczona jest znakiem CE,
 - 8.18.8. 1 op./ 50 szt.
- 8.19. Kaniula dożylna 1,1 różowa (1,1 x 32 mm 20 G) w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.19.1. przeznaczona do cewnikowania obwodowych naczyń żylnych,
 - 8.19.2. ma zintegrowany port iniekcyjny, trójkątne ostrze igły, stożkową końcówkę kaniuli (wykonanej z PTFE lub FEP) co ułatwia pracownikom wprowadzanie kaniuli i przyspiesza pracę,
 - 8.19.3. szlif igły redukuje ryzyko uszkodzenia żył,
 - 8.19.4. ma skrzydełka zabezpieczające przed zanieczyszczeniem miejsca wkłucia, ponadto skrzydełka pozwalają unieruchomić kaniulę za pomocą stosownego opatrunku,
 - 8.19.5. w kaniuli zastosowano obturator, co uniemożliwia koagulację i formowanie się skrzepów po zakończeniu infuzji,
 - 8.19.6. sterylizowana tlenkiem etylenu,
 - 8.19.7. w składzie nie zawiera lateksu i oznaczona jest znakiem CE,
 - 8.19.8. 1 op./50 szt.
- 8.20. Kaniula dożylna 1,3 zielona (1,3 x 45mm 18 G) w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.20.1. przeznaczona do cewnikowania obwodowych naczyń żylnych,
 - 8.20.2. ma zintegrowany port iniekcyjny, trójkątne ostrze igły, stożkową końcówkę kaniuli (wykonanej z PTFE lub FEP) co ułatwia pracownikom wprowadzanie kaniuli i przyspiesza pracę,
 - 8.20.3. szlif igły redukuje ryzyko uszkodzenia żył,
 - 8.20.4. ma skrzydełka zabezpieczające przed zanieczyszczeniem miejsca wkłucia, ponadto skrzydełka pozwalają unieruchomić kaniulę za pomocą stosownego opatrunku,
 - 8.20.5. w kaniuli zastosowano obturator, co uniemożliwia koagulację i formowanie się skrzepów po zakończeniu infuzji,
 - 8.20.6. sterylizowana tlenkiem etylenu,
 - 8.20.7. w składzie nie zawiera lateksu i oznaczona jest znakiem CE,
 - 8.20.8. 1 op./50 szt.

- 8.21. Kaniula dożylna 0,9 niebieska (0,9 x 25 mm 22 G) w ilości 8 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.21.1. przeznaczona do cewnikowania obwodowych naczyń żylnych,
 - 8.21.2. ma zintegrowany port iniekcyjny, trójkątne ostrze igły, stożkową końcówkę kaniuli (wykonanej z PTFE lub FEP) co ułatwia pracownikom wprowadzanie kaniuli i przyspiesza pracę,
 - 8.21.3. szlif igły redukuje ryzyko uszkodzenia żył,
 - 8.21.4. ma skrzydełka zabezpieczające przed zanieczyszczeniem miejsca wkłucia, ponadto skrzydełka pozwalają unieruchomić kaniulę za pomocą stosownego opatrunku,
 - 8.21.5. w kaniuli zastosowano obturator, co uniemożliwia koagulację i formowanie się skrzepów po zakończeniu infuzji,
 - 8.21.6. sterylizowana tlenkiem etylenu,
 - 8.21.7. w składzie nie zawiera lateksu i oznaczona jest znakiem CE,
 - 8.21.8. 1 op./50 szt.
- 8.22. Kieliszki jednorazowe do podawania leków w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.22.1. pojemność jednego kieliszka 30 ml,
 - 8.22.2. dwanaście szklanych baniek w opakowaniu oraz instrukcja stawiania baniek,
 - 8.22.3. średnica każdej banki 40mm,
 - 8.22.4. jedna pompka ergonomiczna,
 - 8.22.5. banki zapakowane są w pudełko tekturowe, które ułatwia przechowywanie baniek,
 - 8.22.6. wyrób medyczny,
 - 8.22.7. na zewnętrznej stronie każdy kieliszek posiada skalę co 5ml.
 - 8.22.8. 1 op./75 szt.
- 8.23. Koreczki jednorazowe do wenflonów w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.23.1. pakowane sterylnie (pojedynczo),
 - 8.23.2. służą do bezpiecznego jak i precyzyjnego zamknięcia wlotu (wejścia) kaniuli (wenflonu), gwarantuje nieinwazyjne oraz bezpieczne uszczelnianie końcówek wenflonów typu Luer,
 - 8.23.3. 1 op./ 100 szt.
- 8.24. Fartuch ochronny foliowy jednorazowy w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.24.1. wykonany z folii,
 - 8.24.2. zabezpiecza odzież przed przenikaniem zanieczyszczeń,
 - 8.24.3. komfortowy, luźny,
 - 8.24.4. 71/116 cm lub 70/120 cm
 - 8.24.5. rozmiar L,
 - 8.24.6. 1 op./ 100 szt.
- 8.25. Strzykawka do pomp infuzyjnych 50 ml (60 ml) Luer-Lock w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.25.1. przezroczysty cylinder umożliwia pełną kontrolę wizualną zawartości,
 - 8.25.2. zielony kontrastujący tłok,
 - 8.25.3. zakończenie typu luer-lock,
 - 8.25.4. uszczelnienie w postaci podwójnego pierścienia na korku położonym na szczycie tłoka,
 - 8.25.5. płynny przesuw tłoka dzięki gumowemu uszczelnieniu,
 - 8.25.6. kryza ograniczająca, zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem tłoka,

- 8.25.7. nazwa strzykawki oraz logo producenta umieszczone na korpusie strzykawki,
- 8.25.8. wyraźna, czytelna i trwała skala koloru czarnego ułatwiająca dawkowanie co 1 ml,
- 8.25.9. jednorazowego użytku,
- 8.25.10. niepirogenna, nietoksyczna,
- 8.25.11. bez zawartości lateksu,
- 8.25.12. bez zawartości ftalanów,
- 8.25.13. sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu,
- 8.25.14. pojemność: 50 ml (60 ml).
- 8.26. Zestaw do cewnikowania rozbudowany jałowy w ilości 15 kpl., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.26.1. zestaw do cewnikowania jałowy to gotowy komplet przeznaczony do cewnikowania pacjenta, w skład którego wchodzi:
 - 8.26.1.1. Cewnik Foleya Dwurożny lateksowy, pokryty silikonem, 14FG, Balon 5-10 ml, 1 szt.
 - 8.26.1.2. Iglę iniekcijną 18G z 1 1/2 (1,2 x 40 mm), 1 szt.
 - 8.26.1.3. Pęsetę plastikową anatomiczną 13 cm zielona, 1 szt.
 - 8.26.1.4. Pojemnik plastikowy okrągły 125 ml, wys. 3 cm, średnica denka 7,5 cm, skala transparentna, 1 szt.
 - 8.26.1.5. Strzykawkę plastikową 3-częściowa, 10 ml, LN, Tran G, 1 szt.
 - 8.26.1.6. Worek na mocz 2 l z portem, wężyk 90 cm, 1 szt.
 - 8.26.1.7. Rękawiczki lateksowe niepurowane M, wywiniete, 2 szt.
 - 8.26.1.8. Serwetę FB 60 x 50 cm, z rozcięciem i otworem o średnicy 5 cm, 1 szt.
 - 8.26.1.9. Serwetę FB 60 x 50 cm
 - 8.26.1.10. Tupfery A, 17N, 20 x 20 cm, 6 szt.
- 8.27. Cewnik Foley silikonowany rozmiar CH 10 w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.27.1. wykonany z lateksu naturalnego, pokryty elastomerem silikonowym,
 - 8.27.2. nietoksyczny,
 - 8.27.3. dwurożny,
 - 8.27.4. duże dwa otwory boczne umieszczone naprzeciw siebie,
 - 8.27.5. balon odporny na ciśnienie, łatwy do napełnienia i opróżnienia, odporny na rozrywanie,
 - 8.27.6. sterylny,
 - 8.27.7. przeznaczony do jednorazowego użytku,
 - 8.27.8. posiada oznaczenie kolorystyczne rozmiaru cewnika na zaworku,
 - 8.27.9. pojemność balonu w zależności od rozmiaru: 5 – 15 ml
- 8.28. Cewnik Foley silikonowany rozmiar CH 12 w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.28.1. wykonany z lateksu naturalnego, pokryty elastomerem silikonowym,
 - 8.28.2. nietoksyczny,
 - 8.28.3. dwurożny,
 - 8.28.4. duże dwa otwory boczne umieszczone naprzeciw siebie,
 - 8.28.5. balon odporny na ciśnienie, łatwy do napełnienia i opróżnienia, odporny na rozrywanie,
 - 8.28.6. sterylny,
 - 8.28.7. przeznaczony do jednorazowego użytku,
 - 8.28.8. posiada oznaczenie kolorystyczne rozmiaru cewnika na zaworku,
 - 8.28.9. pojemność balonu w zależności od rozmiaru: 5 – 15 ml

- 8.29. Cewnik Foley silikonowany rozmiar CH 14 w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.29.1. wykonany z lateksu naturalnego, pokryty elastomerem silikonowym,
 - 8.29.2. nietoksyczny,
 - 8.29.3. dwurożny,
 - 8.29.4. duże dwa otwory boczne umieszczone naprzeciw siebie,
 - 8.29.5. balon odporny na ciśnienie, łatwy do napełnienia i opróżnienia, odporny na rozrywanie,
 - 8.29.6. sterylne,
 - 8.29.7. przeznaczony do jednorazowego użytku,
 - 8.29.8. posiada oznaczenie kolorystyczne rozmiaru cewnika na zaworku,
 - 8.29.9. pojemność balonu w zależności od rozmiaru: 5 – 15 ml
- 8.30. Cewnik Nealtone rozmiar Ch 10 w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.30.1. sterylne, jałowe cewniki urologiczne typu Nelaton (tzw. cewniki Nelatona),
 - 8.30.2. wykonane z miękkiego i elastycznego nietoksycznego tworzywa PCV,
 - 8.30.3. odporne na złamania i skręcania,
 - 8.30.4. przezroczysty dren, co umożliwia kontrolę wzrokową,
 - 8.30.5. dla większego komfortu pacjenta: zaokrąglona, atraumatyczna końcówka ułatwiająca wprowadzanie,
 - 8.30.6. zaopatrzone w dwa boczne otwory rozmieszczone naprzemianlegle,
 - 8.30.7. niepirogenne,
 - 8.30.8. bezpieczny w stosowaniu,
 - 8.30.9. wygodne kodowanie rozmiaru: kolorystyczne na łączniku, numeryczne na opakowaniu,
 - 8.30.10. długi termin przydatności,
 - 8.30.11. produkt zgodny ze ścisłymi normami dla wyrobów medycznych,
 - 8.30.12. długość: 40 cm.
- 8.31. Worek do zbiórki moczu z zaworem typ T w ilości 20 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.31.1. worek do zbiórki moczu dobowy,
 - 8.31.2. wykonany z medycznego PCV, bezlateksowy,
 - 8.31.3. z dokładną skalą pomiarową co 100 ml i zastawką antyzwrotną,
 - 8.31.4. worek posiada zawór spustowy- poprzeczny, typu „T”, wzmocnione otwory na wieszak, dren odporny na skręcanie/załamywanie, dren zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, zabezpieczony zatyczką,
 - 8.31.5. biała - tylna ścianka ułatwia wizualizację moczu,
 - 8.31.6. pojemność: 2000 ml,
 - 8.31.7. długość drenu: 90 cm.
- 8.32. Wieszak na worek do moczu w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.32.1. wykonany z mocnego i trwałego tworzywa sztucznego,
 - 8.32.2. specjalne umocowanie zapobiegające załamywaniu się drenu,
 - 8.32.3. pasuje do okrągłych i kwadratowych ram łóżek,
 - 8.32.4. bez zawartości DEHP,
 - 8.32.5. niesterylne.
- 8.33. Zgłębnik do żołądka z zatyczką rozmiar Ch08 w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.33.1. wykonany z pcv, który eliminuje zapadanie się ścian cewnika oraz znacznie zmniejsza liczbę powikłań,
 - 8.33.2. nie zawiera lateksu,

- 8.33.3. zalecany w sytuacjach, gdy odsysanie lub karmienie konieczne jest przez dłuższy czas (nie dłużej niż 30 dni),
- 8.33.4. cztery otwory boczne naprzemianległe ograniczają traumatyzację błony śluzowej przewodu pokarmowego,
- 8.33.5. końcówka cewnika zamknięta, zaoblona – w kolorze niebieskim (znacznik rtg.) umożliwia szybkie założenie go przez nos lub drogi pokarmowe,
- 8.33.6. przezroczysty konektor z zatyczką, na łączniku zatyczki podany rozmiar zgłębnika,
- 8.33.7. długość: 120 cm,
- 8.33.8. znacznik RTG na całej długości zgłębnika,
- 8.33.9. pakowany pojedynczo (zwinięty w luźną spiralę),
- 8.33.10. sterylny (sterylizowany tlenkiem etylenu).
- 8.34. Zgłębnik do żołądka z zatyczką rozmiar Ch10 w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.34.1. wykonany w z PCV, który eliminuje zapadanie się ścian cewnika oraz znacznie zmniejsza liczbę powikłań,
 - 8.34.2. nie zawiera lateksu,
 - 8.34.3. zalecany w sytuacjach, gdy odsysanie lub karmienie konieczne jest przez dłuższy czas (nie dłużej niż 30 dni),
 - 8.34.4. cztery otwory boczne naprzemianległe ograniczają traumatyzację błony śluzowej przewodu pokarmowego,
 - 8.34.5. końcówka cewnika zamknięta, zaoblona – w kolorze niebieskim (znacznik rtg.) umożliwia szybkie założenie go przez nos lub drogi pokarmowe,
 - 8.34.6. przezroczysty konektor z zatyczką, na łączniku zatyczki podany rozmiar zgłębnika,
 - 8.34.7. długość: 120 cm,
 - 8.34.8. znacznik RTG na całej długości zgłębnika,
 - 8.34.9. pakowany pojedynczo (zwinięty w luźną spiralę),
 - 8.34.10. sterylny (sterylizowany tlenkiem etylenu).
- 8.35. Zgłębnik do żołądka z zatyczką rozmiar Ch12 w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.35.1. wykonany z pev, który eliminuje zapadanie się ścian cewnika oraz znacznie zmniejsza liczbę powikłań,
 - 8.35.2. nie zawiera lateksu,
 - 8.35.3. zalecany w sytuacjach, gdy odsysanie lub karmienie konieczne jest przez dłuższy czas (nie dłużej niż 30 dni),
 - 8.35.4. cztery otwory boczne naprzemianległe ograniczają traumatyzację błony śluzowej przewodu pokarmowego,
 - 8.35.5. końcówka cewnika zamknięta, zaoblona – w kolorze niebieskim (znacznik rtg.) umożliwia szybkie założenie go przez nos lub drogi pokarmowe,
 - 8.35.6. przezroczysty konektor z zatyczką, na łączniku zatyczki podany rozmiar zgłębnika,
 - 8.35.7. długość: 120 cm,
 - 8.35.8. znacznik RTG na całej długości zgłębnika,
 - 8.35.9. pakowany pojedynczo (zwinięty w luźną spiralę),
 - 8.35.10. sterylny (sterylizowany tlenkiem etylenu).
- 8.36. Staza jednorazowa bezlateksowa w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.36.1. wygodna w użyciu jednorazowa staza wykorzystywana do uciskania żyły przy pobieraniu krwi,
 - 8.36.2. wykonana z szerokiego, rozciągliwego paska termoplastycznego elastomeru,

- 8.36.3. bezlateksowy materiał nie uczula i nie podrażnia skóry,
- 8.36.4. jest pakowana w kartonik, który może jednocześnie służyć jako dyspenser,
- 8.36.5. perforacja umożliwia wygodne odrywanie pojedynczych opasek,
- 8.36.6. jednorazowa staza znacząco zmniejszając możliwość zakażenia,
- 8.36.7. produkt niejałowy,
- 8.36.8. 1 op./ 25 szt.
- 8.37. Pojemnik na odpady medyczne i zużyte igły pojemność 0,7 l w ilości 5 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.37.1. wykonany z tworzywa sztucznego – polipropylen,
 - 8.37.2. nieprzemakalny, odporny na przekłucia,
 - 8.37.3. posiada wycięcia w pokrywie umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły od strzykawki,
 - 8.37.4. na pojemniku etykieta ostrzegawcza „materiał zakaźny” wraz z innymi informacjami zgodnie z wymaganiami PZH.
- 8.38. Pojemnik na odpady medyczne i zużyte igły pojemność 1 l w ilości 5 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.38.1. wykonany z tworzywa sztucznego – polipropylen,
 - 8.38.2. nieprzemakalny, odporny na przekłucia,
 - 8.38.3. posiada wycięcia w pokrywie umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły od strzykawki,
 - 8.38.4. na pojemniku etykieta ostrzegawcza „materiał zakaźny” wraz z innymi informacjami zgodnie z wymaganiami PZH.
- 8.39. Pojemnik na odpady medyczne i zużyte igły pojemność 2 l w ilości 5 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.39.1. wykonany z tworzywa sztucznego – polipropylen,
 - 8.39.2. nieprzemakalny, odporny na przekłucia,
 - 8.39.3. posiada wycięcia w pokrywie umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły od strzykawki,
 - 8.39.4. na pojemniku etykieta ostrzegawcza „materiał zakaźny” wraz z innymi informacjami zgodnie z wymaganiami PZH.
- 8.40. Pojemnik na odpady medyczne i zużyte igły pojemność 5 l w ilości 5 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.40.1. wykonany z tworzywa sztucznego – polipropylen,
 - 8.40.2. nieprzemakalny, odporny na przekłucia,
 - 8.40.3. posiada wycięcia w pokrywie umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły od strzykawki,
 - 8.40.4. na pojemniku etykieta ostrzegawcza „materiał zakaźny” wraz z innymi informacjami zgodnie z wymaganiami PZH.
- 8.41. Pojemnik na odpady medyczne i zużyte igły pojemność 10 l w ilości 5 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.41.1. wykonany z tworzywa sztucznego – polipropylen,
 - 8.41.2. nieprzemakalny, odporny na przekłucia,
 - 8.41.3. posiada wycięcia w pokrywie umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły od strzykawki,
 - 8.41.4. na pojemniku etykieta ostrzegawcza „materiał zakaźny” wraz z innymi informacjami zgodnie z wymaganiami PZH.
- 8.42. Probówka-strzykawka z NaF (korek żółty) do poziomu cukru na 1,2 ml krwi śr. 8 x 66 w ilości 40 op., (op./50 szt.).
- 8.43. Probówka-strzykawka do OB - wersja liniowa (korek fioletowy) na 2,0 ml krwi śr. 11x66 w ilości 40 op., (op./50 szt.).

- 8.44. Probówko-strzykawka z EDTA-3K (korek czerwony) do morfologii na 1,2 ml krwi śr. 8 x 66 w ilości 40 op., (op./50 szt.).
- 8.45. Statyw do OB bez podziałki do wersji liniowej w ilości 1 szt.
- 8.46. Probówko-strzykawka z cytrynianem sodu (korek zielony) do układu krzepnięcia na 1,4 ml krwi śr. 8 x 66 w ilości 40 op., (op./50 szt.).
- 8.47. Probówko-strzykawka neutralna (korek biały) na 2,7 ml krwi śr. 11 x 66 w ilości 40 op., (op./50 szt.).
- 8.48. Igła 0,7 (22Gx1,5) do próbowko- strzykawek w ilości 40 op., (op./ 100 szt.).
- 8.49. Multi adapter do wenflonów w ilości 15 op. (op./ 100 szt.).
- 8.50. Woreczek do pobierania moczu dla chłopców 100 ml, z gąbką, sterylny w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.50.1. wykonany z najwyższej jakości antyalergicznym materiałów, co gwarantuje bezpieczny kontakt ze skórą dziecka,
 - 8.50.2. wykonane z delikatnej, ale mocnej folii PE,
 - 8.50.3. bez lateksu,
 - 8.50.4. łatwa do odczytu skala o wysokiej dokładności pomiaru co 10 ml,
 - 8.50.5. samoprzylepna część worka pokryta antyalergicznym klejem,
 - 8.50.6. dodatkowe uszczelnienie wykonane jest z pianki,
 - 8.50.7. wyrób medyczny,
 - 8.50.8. produkt sterylny,
 - 8.50.9. opakowanie zawiera jeden sterylny woreczek.
- 8.51. Woreczek do pobierania moczu dla dziewczynek 100ml, z gąbką, sterylny w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.51.1. wykonany z najwyższej jakości antyalergicznym materiałów, co gwarantuje bezpieczny kontakt ze skórą dziecka,
 - 8.51.2. wykonany z delikatnej, ale mocnej folii PE,
 - 8.51.3. bez lateksu,
 - 8.51.4. łatwa do odczytu skala o wysokiej dokładności pomiaru co 10 ml,
 - 8.51.5. samoprzylepna część worka pokryta antyalergicznym klejem,
 - 8.51.6. dodatkowe uszczelnienie wykonane jest z pianki,
 - 8.51.7. wyrób medyczny,
 - 8.51.8. produkt sterylny,
 - 8.51.9. opakowanie zawiera jeden sterylny woreczek.
- 8.52. Kranik trójdrożny z przedłużaczem 7 cm, 50 szt./op. w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.52.1. stosowany do przetaczania płynów infuzyjnych
 - 8.52.2. wykorzystywany do monitorowania ciśnienia tętniczego metodą krwawą
 - 8.52.3. przejrzysta obudowa
 - 8.52.4. wyposażony w obrotową końcówkę Luer - Lock
 - 8.52.5. dren wykonany z pcv wolnego od ftalanów
 - 8.52.6. wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami
 - 8.52.7. jednorazowego użytku
 - 8.52.8. sterylizowany tlenkiem etylenu
 - 8.52.9. pakowany pojedynczo, opakowanie foliowo/ papierowe
 - 8.52.10. 50 szt./opakowanie.
- 8.53. Zimno/ciepły kompres żelowy w ilości 4 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.53.1. okład to woreczek z nietoksycznej folii,
 - 8.53.2. wypełnienie specjalny żel, który długotrwale oddaje zakumulowane zimno lub ciepło,
 - 8.53.3. po zamrożeniu pozostaje miękki i elastyczny,

- 8.53.4. dopasowuje się kształtem do ciała,
- 8.53.5. produkt akceptuje temperatury od -20°C do $+100^{\circ}\text{C}$,
- 8.53.6. rozmiar 8 x 12 cm (+/- 1cm),
- 8.53.7. waga 70 g (+/- 5g),
- 8.53.8. produkt wyłącznie do użytku zewnętrznego.
- 8.54. Worki na odpady medyczne czerwone pojemność 120l w ilości 10 rolek, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.54.1. wykonane z wytrzymałego materiału, odpornego na rozerwanie,
 - 8.54.2. przeznaczone do składowania odpadów medycznych,
 - 8.54.3. kolor czerwony,
 - 8.54.4. pojemność 120l.
 - 8.54.5. rolka/ 20 szt.
- 8.55. Worki na odpady medyczne niebieskie pojemność 120l w ilości 10 rolek, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.55.1. wykonane z wytrzymałego materiału, odpornego na rozerwanie,
 - 8.55.2. przeznaczone do składowania odpadów medycznych,
 - 8.55.3. kolor niebieski,
 - 8.55.4. pojemność 120l.
 - 8.55.5. rolka/ 20 szt.
- 8.56. Etykiety samoprzylepne termiczne w ilości 15 rolek, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.56.1. wymiary: 50 x 30 mm,
 - 8.56.2. wykonane z wysokiej jakości papieru termicznego,
 - 8.56.3. gramatura 70g/m², wraz z klejem kauczukowym,
 - 8.56.4. zakres temperatur od -20°C do 50°C ,
 - 8.56.5. perforacje,
 - 8.56.6. średnica gilzy ϕ 40.
 - 8.56.7. Rolka/ 2 000 szt.
- 8.57. Preparat do odkażania skóry w ilości 25 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.57.1. alkoholowy preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, nieuszkodzonej skóry oraz małych powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Preparat doskonale sprawdzi się przed wykonaniem iniekcji skórnej oraz w gabinetach fryzjerskich, kosmetycznych, tatuażu czy odnowy biologicznej. Substancją aktywną produktu jest atanol, który charakteryzuje się wysoką skutecznością biobójczą i niską toksycznością. Działanie dezynfekujące potwierdzone licznymi badaniami. Produkt dobrze tolerowany przy częstym użyciu, polecany dla skóry wrażliwej i skłonnej do alergii. Preparat gotowy do użycia bezpośrednio na nieuszkodzoną skórę, nie pozostawia lepkiej warstwy. Niezwykle krótki czas działania, natychmiastowa dezynfekcja w 15 sekund. Działanie dezynfekujące przedłużone do 3 godzin. Preparat zawiera dodatek substancji nawilżających, które pielęgnują skórę oraz olejki zapachowe, które niwelują zapach alkoholu. Produkt posiada bardzo dobre właściwości odtłuszczające skórę. Skuteczność biobójcza: 15 sekund: działanie bakteriobójcze, drożdżakobójcze, gronkowiec złocisty, wirus grypy H1N1, wirus Noro. 30 sekund: prątki gruźlicy, wirusy krwiopochodne - HIV, HBV, HCV, wirus Adeno, wirus Rota. 60 sekund: wirus Polio.
 - 8.57.2. Skład: Etanol (96% - 79,9g), substancje nawilżające, kwas mlekowy, olejki zapachowe, woda oczyszczona.
 - 8.57.3. Pojemność 250 ml.

- 8.58. Preparat do dezynfekcji rąk w ilości 20 op./butelek, o parametrach nie gorszych niż:
- 8.58.1. w pełni wirusobójcza formuła - działanie na norowirusy już w 15 sekund,
 - 8.58.2. zawiera składniki przyjazne dla skóry:
 - 8.58.2.1. witaminę E
 - 8.58.2.2. glicerynę
 - 8.58.2.3. pantenol
 - 8.58.3. doskonała tolerancja przez skórę,
 - 8.58.4. opakowanie butelka plastikowa z pompką o pojemności 500 ml.
- 8.59. Rękawice jednorazowe, nitrylowe, bezpudrowe, rozmiar S w ilości 20 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.59.1. rękawice grubsze niż standardowe, jednorazowe nitrylowe rękawice bezpudrowe diagnostyczne/zabiegowe,
 - 8.59.2. wydłużony mankiet,
 - 8.59.3. rodzaj rękawicy: diagnostyczna, ochronna, bezpudrowa, niejałowa,
 - 8.59.4. kolor rękawic: niebieskie, świadczące o podwyższonej ochronie,
 - 8.59.5. powierzchnia teksturowana na opuszkach palców,
 - 8.59.6. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
 - 8.59.7. kształt: uniwersalny, pasujący na lewa i prawą dłoń,
 - 8.59.8. rozmiar S,
 - 8.59.9. 1 op./ 100 szt.
- 8.60. Rękawice jednorazowe, nitrylowe, bezpudrowe, rozmiar M w ilości 20 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.60.1. rękawice grubsze niż standardowe, jednorazowe nitrylowe rękawice bezpudrowe diagnostyczne/zabiegowe,
 - 8.60.2. wydłużony mankiet,
 - 8.60.3. rodzaj rękawicy: diagnostyczna, ochronna, bezpudrowa, niejałowa,
 - 8.60.4. kolor rękawic: niebieskie, świadczące o podwyższonej ochronie,
 - 8.60.5. powierzchnia teksturowana na opuszkach palców,
 - 8.60.6. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
 - 8.60.7. kształt: uniwersalny, pasujący na lewa i prawą dłoń,
 - 8.60.8. rozmiar M,
 - 8.60.9. 1 op./ 100 szt.
- 8.61. Rękawice jednorazowe, nitrylowe, bezpudrowe, rozmiar L w ilości 20 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.61.1. rękawice grubsze niż standardowe, jednorazowe nitrylowe rękawice bezpudrowe diagnostyczne/zabiegowe,
 - 8.61.2. wydłużony mankiet,
 - 8.61.3. rodzaj rękawicy: diagnostyczna, ochronna, bezpudrowa, niejałowa,
 - 8.61.4. kolor rękawic: niebieskie, świadczące o podwyższonej ochronie,
 - 8.61.5. powierzchnia teksturowana na opuszkach palców,
 - 8.61.6. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
 - 8.61.7. kształt: uniwersalny, pasujący na lewa i prawą dłoń,
 - 8.61.8. rozmiar L,
 - 8.61.9. 1 op./ 100 szt.
- 8.62. Rękawice jednorazowe, nitrylowe, bezpudrowe, rozmiar XL w ilości 20 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.62.1. rękawice grubsze niż standardowe, jednorazowe nitrylowe rękawice bezpudrowe diagnostyczne/zabiegowe,
 - 8.62.2. wydłużony mankiet,

- 8.62.3. rodzaj rękawicy: diagnostyczna, ochronna, bezpudrowa, niejałowa,
- 8.62.4. kolor rękawic: niebieskie, świadczące o podwyższonej ochronie,
- 8.62.5. powierzchnia teksturowana na opuszkach palców,
- 8.62.6. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
- 8.62.7. kształt: uniwersalny, pasujący na lewą i prawą dłoń,
- 8.62.8. rozmiar XL,
- 8.62.9. 1 op./ 100 szt.
- 8.63. Rękawice chirurgiczne sterylne, rozmiar 6,0 w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.63.1. zastosowanie: zabiegi chirurgiczne, chirurgia dziecięca, chirurgia inwazyjna, zabiegi diagnostyczne,
 - 8.63.2. rękawice chirurgiczne z chropowatą fakturą,
 - 8.63.3. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
 - 8.63.4. rękawice bezlateksowe, bezpudrowe, sterylne,
 - 8.63.5. wyrób jednorazowy,
 - 8.63.6. cechują się dużą wytrzymałością mechaniczną,
 - 8.63.7. powierzchnia teksturowana,
 - 8.63.8. surowiec: polichloropren (neoprenowe),
 - 8.63.9. kształt: anatomiczne wyprofilowanie; zróżnicowane na prawą i lewą dłoń,
 - 8.63.10. rękawiczki indywidualnie zapakowane po jednej parze z rozróżnieniem na dłoń prawą i lewą,
 - 8.63.11. opakowanie rękawic papierowe,
 - 8.63.12. rozmiar: 6,
 - 8.63.13. 1 op./ 50 par.
- 8.64. Rękawice chirurgiczne sterylne, rozmiar 6,5 w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.64.1. zastosowanie: zabiegi chirurgiczne, chirurgia dziecięca, chirurgia inwazyjna, zabiegi diagnostyczne,
 - 8.64.2. rękawice chirurgiczne z chropowatą fakturą,
 - 8.64.3. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
 - 8.64.4. rękawice bezlateksowe, bezpudrowe, sterylne,
 - 8.64.5. wyrób jednorazowy,
 - 8.64.6. cechują się dużą wytrzymałością mechaniczną,
 - 8.64.7. powierzchnia teksturowana,
 - 8.64.8. surowiec: polichloropren (neoprenowe),
 - 8.64.9. kształt: anatomiczne wyprofilowanie; zróżnicowane na prawą i lewą dłoń,
 - 8.64.10. rękawiczki indywidualnie zapakowane po jednej parze z rozróżnieniem na dłoń prawą i lewą,
 - 8.64.11. opakowanie rękawic papierowe,
 - 8.64.12. rozmiar: 6,5,
 - 8.64.13. 1 op./ 50 par.
- 8.65. Rękawice chirurgiczne sterylne, rozmiar 7,0 w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.65.1. zastosowanie: zabiegi chirurgiczne, chirurgia dziecięca, chirurgia inwazyjna, zabiegi diagnostyczne,
 - 8.65.2. rękawice chirurgiczne z chropowatą fakturą,
 - 8.65.3. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
 - 8.65.4. rękawice bezlateksowe, bezpudrowe, sterylne,
 - 8.65.5. wyrób jednorazowy,
 - 8.65.6. cechują się dużą wytrzymałością mechaniczną,

- 8.65.7. powierzchnia teksturowana,
- 8.65.8. surowiec: polichloropren (neoprenowe),
- 8.65.9. kształt: anatomiczne wyprofilowanie; zróżnicowane na prawą i lewą dłoń,
- 8.65.10. rękawiczki indywidualnie zapakowane po jednej parze z rozróżnieniem na dłoń prawą i lewą,
- 8.65.11. opakowanie rękawic papierowe,
- 8.65.12. rozmiar: 7,
- 8.65.13. 1 op./ 50 par.
- 8.66. Rękawice chirurgiczne sterylne, rozmiar 7,5 w ilości 5 op., parametrach nie gorszych niż:
 - 8.66.1. zastosowanie: zabiegi chirurgiczne, chirurgia dziecięca, chirurgia inwazyjna, zabiegi diagnostyczne,
 - 8.66.2. rękawice chirurgiczne z chropowatą fakturą,
 - 8.66.3. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
 - 8.66.4. rękawice bezłateksowe, bezpudrowe, sterylne,
 - 8.66.5. wyrób jednorazowy,
 - 8.66.6. cechują się dużą wytrzymałością mechaniczną,
 - 8.66.7. powierzchnia teksturowana,
 - 8.66.8. surowiec: polichloropren (neoprenowe),
 - 8.66.9. kształt: anatomiczne wyprofilowanie; zróżnicowane na prawą i lewą dłoń,
 - 8.66.10. rękawiczki indywidualnie zapakowane po jednej parze z rozróżnieniem na dłoń prawą i lewą,
 - 8.66.11. opakowanie rękawic papierowe,
 - 8.66.12. rozmiar: 7,5,
 - 8.66.13. 1 op./50 par.
- 8.67. Rękawice chirurgiczne sterylne, rozmiar 8 w ilości 5 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.67.1. zastosowanie: zabiegi chirurgiczne, chirurgia dziecięca, chirurgia inwazyjna, zabiegi diagnostyczne,
 - 8.67.2. rękawice chirurgiczne z chropowatą fakturą,
 - 8.67.3. wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg,
 - 8.67.4. rękawice bezłateksowe, bezpudrowe, sterylne,
 - 8.67.5. wyrób jednorazowy,
 - 8.67.6. cechują się dużą wytrzymałością mechaniczną,
 - 8.67.7. powierzchnia teksturowana,
 - 8.67.8. surowiec: polichloropren (neoprenowe),
 - 8.67.9. kształt: anatomiczne wyprofilowanie; zróżnicowane na prawą i lewą dłoń,
 - 8.67.10. rękawiczki indywidualnie zapakowane po jednej parze z rozróżnieniem na dłoń prawą i lewą,
 - 8.67.11. opakowanie rękawic papierowe,
 - 8.67.12. rozmiar: 8,
 - 8.67.13. 1op./50 par.
- 8.68. Niejałowe kompresy gazowe (rozmiar 5 cm x 5 cm), w ilości 50 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.68.1. kompresy niejłowe można stosować do opatrywania ran jako bariera mechaniczna,
 - 8.68.2. po sterylizacji jako wyrób jałowy można stosować do bezpośredniego opatrywania ran w celu absorpcji wysięków podczas zabiegów chirurgicznych oraz powstałych w wyniku urazów,
 - 8.68.3. wykonane w 100% z miękkiej, doskonale chłonej płyny bawełny,

- 8.68.4. bielone bez użycia chloru,
 - 8.68.5. bezpieczne i delikatne dla skóry,
 - 8.68.6. wszystkie brzegi są podwinięte, by zapobiec wysuwaniu się nitek,
 - 8.68.7. kompresy są niejałowe,
 - 8.68.8. nitkowość 13 N,
 - 8.68.9. bez luźnych włókien,
 - 8.68.10. 8 warstw w każdym kompresie,
 - 8.68.11. wyrób jednorazowy,
 - 8.68.12. kompresy w rozmiarze 5 cm x 5 cm,
 - 8.68.13. opakowanie torebka foliowo - papierowa zawiera 100 sztuk kompresów.
- 8.69. Niejałowe kompresy gazowe (rozmiar 7,5 cm x 7,5 cm), w ilości 20 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.69.1. przeznaczone są do ogólnego opatrywania ran, zabiegów stomatologicznych, ambulatoryjnych czy operacyjnych,
 - 8.69.2. wykonane w 100% z miękkiej, doskonale chłonej płyny bawełny,
 - 8.69.3. bielone bez użycia chloru,
 - 8.69.4. bezpieczne i delikatne dla skóry,
 - 8.69.5. wszystkie brzegi są podwinięte, by zapobiec wysuwaniu się nitek,
 - 8.69.6. kompresy są niejałowe,
 - 8.69.7. nitkowość 13 N,
 - 8.69.8. bez luźnych włókien,
 - 8.69.9. 8 warstw w każdym kompresie,
 - 8.69.10. wyrób jednorazowy,
 - 8.69.11. kompresy w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm,
 - 8.69.12. opakowanie torebka foliowo - papierowa zawiera 100 sztuk kompresów.
- 8.70. Niejałowe kompresy gazowe (rozmiar 10 cm x 10 cm), w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.70.1. przeznaczone są do ogólnego opatrywania ran, mogą również służyć do nakładania maści podczas zabiegu jonoforezy,
 - 8.70.2. wykonane w 100% z miękkiej, doskonale chłonej płyny bawełny,
 - 8.70.3. bielone bez użycia chloru,
 - 8.70.4. bezpieczne i delikatne dla skóry,
 - 8.70.5. wszystkie brzegi są podwinięte, by zapobiec wysuwaniu się nitek,
 - 8.70.6. kompresy są niejałowe,
 - 8.70.7. nitkowość 13 N,
 - 8.70.8. bez luźnych włókien,
 - 8.70.9. 8 warstw w każdym kompresie,
 - 8.70.10. wyrób jednorazowy,
 - 8.70.11. kompresy w rozmiarze 10 cm x 10 cm,
 - 8.70.12. opakowanie torebka foliowo - papierowa zawiera 100 sztuk kompresów.
- 8.71. Staza medyczna automatyczna w ilości 5 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.71.1. wykonana z elastycznej taśmy,
 - 8.71.2. łatwość w myciu i dezynfekcji,
 - 8.71.3. automatyczna zaciskająca się klamra, pozwalająca nastopniowe uwalnianie ucisku przez naciśnięcie,
 - 8.71.4. idealna do pobrań krwi, założenie wkłuć dożylnych, dotętniczych,
 - 8.71.5. możliwość rozpięcia jednym palcem,
 - 8.71.6. długość: 400 (+/- 10 mm), szerokość 25 (+/- 1 mm),
 - 8.71.7. kolor zostanie doprecyzowany po podpisaniu umowy.

- 8.72. Kompresy sterylne (rozmiar 5 cm x 5 cm) w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.72.1. kompresy z gazy opatrunkowej stosowane do pochłaniania płynów w trakcie zabiegów ambulatoryjnych i operacyjnych w przypadku ich jałowości oraz do celów higieniczno-kosmetycznych w przypadku ich wyjąłowania,
 - 8.72.2. jałowość: jałowe,
 - 8.72.3. nitkowość: 17-nitkowe,
 - 8.72.4. warstwowość: 8-warstwowe,
 - 8.72.5. rozmiar: 5 cm x 5 cm,
 - 8.72.6. opakowanie: Peel-pack (opakowanie gwarantujące bezpyłowe otwieranie),
 - 8.72.7. opakowanie: 3 kompresy pakowane indywidualnie w 1 saszetkę – 20 saszetek/opakowanie,
 - 8.72.8. wykonane ze 100% bawełny,
 - 8.72.9. bielone metodą bezchlorową, dzięki czemu gwarantują wysoki poziom czystości chemicznej.
- 8.73. Kompresy sterylne (rozmiar 7,0 cm x 7,0 cm) w ilości 50 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.73.1. gazowy opatrunek jest sterylny,
 - 8.73.2. bielony metodą bezchlorową,
 - 8.73.3. znajduje zastosowanie podczas opatrywania małych i średnich ran,
 - 8.73.4. jałowe kompresy gazowe wykonane są z gazy bawełnianej 17-nitkowej,
 - 8.73.5. składają się z ośmiu sterylnych warstw,
 - 8.73.6. bardzo chłonne i przepuszczalne dla powietrza,
 - 8.73.7. miękkie i elastyczne – dobrze przylegają nałożone nawet na ruchomych częściach ciała,
 - 8.73.8. mają podwinięte brzegi, dzięki czemu łatwiej się je zdejmuje z rany,
 - 8.73.9. wytrzymałe – nie pozostawiają nitek na ciele,
 - 8.73.10. wykonane ze 100% bawełny,
 - 8.73.11. przeznaczone do bezpośredniego opatrywania ran,
 - 8.73.12. wymiary 7,0 cm x 7,0 cm,
 - 8.73.13. wersja jałowa z indywidualnym pakowaniem każdego kompresu,
 - 8.73.14. pakowane po 3 sztuki w opakowanie papierowe.
- 8.74. Kompresy sterylne (rozmiar 9,0 cm x 9,0 cm), w ilości 50 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.74.1. gazowy opatrunek jest sterylny,
 - 8.74.2. bielony metodą bezchlorową,
 - 8.74.3. znajduje zastosowanie podczas opatrywania ran o dużej powierzchni,
 - 8.74.4. jałowe kompresy gazowe wykonane są z gazy bawełnianej 17-nitkowej,
 - 8.74.5. składają się z ośmiu sterylnych warstw,
 - 8.74.6. bardzo chłonne i przepuszczalne dla powietrza,
 - 8.74.7. miękkie i elastyczne – dobrze przylegają nałożone nawet na ruchomych częściach ciała,
 - 8.74.8. mają podwinięte brzegi, dzięki czemu łatwiej się je zdejmuje z rany,
 - 8.74.9. wytrzymałe – nie pozostawiają nitek na ciele,
 - 8.74.10. wykonane ze 100% bawełny,
 - 8.74.11. przeznaczone do bezpośredniego opatrywania ran,
 - 8.74.12. wymiary 9,0 cm x 9,0 cm,
 - 8.74.13. wersja jałowa z indywidualnym pakowaniem każdego kompresu,
 - 8.74.14. pakowane po 3 sztuki w opakowanie papierowe.
 - 8.74.15. kompresy w rozmiarze 9,0 cm x 9,0 cm,

- 8.75. Przylepiec włókninowy na rolce w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.75.1. na tkaninie z klejem akrylowym,
 - 8.75.2. hipoalergiczny,
 - 8.75.3. wytrzymały mechanicznie,
 - 8.75.4. rozmiar 5 cm x 9,14 m,
 - 8.75.5. nawinięty na szpulę z tworzywa sztucznego i zabezpieczony pierścieniem, który chroni przylepiec przed zabrudzeniem,
 - 8.75.6. nie pozostawia zabrudzeń na skórze.
 - 8.75.7. 1 op./ 6 szt.
- 8.76. Przylepiec tkaninowy na rolce biały 2,5 cm x 5 m w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.76.1. plaster tkaninowy biały, przylepiec ogólnego zastosowania,
 - 8.76.2. wykonany z białej tkaniny,
 - 8.76.3. charakteryzuje się dobrą przepuszczalnością powietrza i pary wodnej oraz dobrą przylepnością,
 - 8.76.4. plaster jest elastyczny, łatwo dopasowuje się do kształtów ciała,
 - 8.76.5. plaster posiada ząbkowane wykończenie brzegów co ułatwia dzielenie bez zużycia nożyczek,
 - 8.76.6. zastosowanie: stabilizacja, zabezpieczenie, mocowanie drenów, cewników, rurek medycznych, stabilizacja, zabezpieczenie i mocowanie opatrunków, nieprzylepnych, nałożonych bezpośrednio na rany i uszkodzenia skóry,
 - 8.76.7. rozmiar: 2,5 cm x 5 m.
 - 8.76.8. 1 op./12 szt.
- 8.77. Przylepiec mocujący z folii przezroczystej w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.77.1. do mocowania sond, kaniul itp. u pacjentów mających skórę o normalnej wrażliwości,
 - 8.77.2. hipoalergiczny tradycyjny przylepiec z tkaniny wiskozowej w kolorze cielistym,
 - 8.77.3. pokryty klejem z syntetycznego kauczuku naniesionym paskami,
 - 8.77.4. przepuszcza powietrze i parę wodną, jest przyjazny nawet dla wrażliwej skóry,
 - 8.77.5. dobrze przylega, jest wytrzymały i nierozciągliwy,
 - 8.77.6. od strony zewnętrznej impregnowany hydrofobowo w celu zabezpieczenia przed zawilgoceniem,
 - 8.77.7. rozmiar: 2,5 cm x 5 m.
 - 8.77.8. 1 op. 12 szt.
- 8.78. Gaziki do dezynfekcji nasączone alkoholem izopropylowym w ilości 10 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.78.1. gaziki włókninowe nasączone 70% alkoholem izopropylowym posiadającym bardzo dobre właściwości odkażające i szerokie spektrum działania bakteriobójczego i grzybobójczego - bardzo łatwe w użyciu, pojedynczo pakowane,
 - 8.78.2. gaziki stosowane są do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, szczepieniem ochronnym, pobieraniem krwi, przy skaleczeniach, zadrapaniach i przed zabiegami kosmetycznymi,
 - 8.78.3. rozmiar 6 cm x 3 cm,
 - 8.78.4. 1 op./ 100 sztuk.
- 8.79. Preparat do dezynfekcji wyrobów medycznych i powierzchni w ilości 10 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.79.1. dezynfekcja powierzchni, sprzętu medycznego,
 - 8.79.2. nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni,

- 8.79.3. nie zawiera dodatkowych substancji zapachowych,
- 8.79.4. skuteczność mikrobiologiczna na bakterie, grzyby, wirusy,
- 8.79.5. pojemność 1 l,
- 8.79.6. butelka zaopatrzona w atomizer.
- 8.80. Opaska dziana podtrzymująca 4m x 10 cm w ilości 50 sztuk, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.80.1. opaska stosowana do mocowania opatrunków, okładów, kompresów,
 - 8.80.2. produkt jednorazowego użytku,
 - 8.80.3. posiada niestrzępiące się brzegi,
 - 8.80.4. umożliwia swobodny dopływ powietrza do rany,
 - 8.80.5. hipoalergiczna dla skóry wrażliwej i delikatnej,
 - 8.80.6. nie zawiera lateksu,
 - 8.80.7. wykonana z wiskozy,
 - 8.80.8. pakowana pojedynczo w papier powlekany,
 - 8.80.9. rozmiar 4m x 10cm.
- 8.81. Koncentrat sztucznej krwi (20 l gotowego wyrobu) w ilości 1 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.81.1. koncentrat sztucznej krwi do rozmieszania z wodą,
 - 8.81.2. koncentrat sztucznej krwi w ilości odpowiadającej 20 l gotowego roztworu,
 - 8.81.3. do stosowania w fantomach/symulatorach/trenażerach medycznych dostarczonych w zamówieniu (zgodny z warunkami gwarancji i instrukcjami użytkowania).
- 8.82. Samoprzylepne torebki foliowo – papierowe do sterylizacji 10x20cm 100 szt./op. w ilości - 2 op., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.82.1. produkt przeznaczony do sterylizacji,
 - 8.82.2. wykonany z laminatu foliowego i papieru medycznego,
 - 8.82.3. posiada aseptyczne (bezpylowe) otwieranie,
 - 8.82.4. dopuszczalny do sterylizacji parą wodną i tlenkiem etylenu,
 - 8.82.5. wyposażony w pasek kleju,
 - 8.82.6. do zamknięcia nie jest wymagane stosowanie zgrzewarki,
 - 8.82.7. 100 szt./op.,
 - 8.82.8. rozmiar 10x 20 cm.
- 8.83. Rękaw papierowo – foliowy do sterylizacji 25cm x 100m w ilości 1 szt., o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.83.1. produkt przeznaczony do sterylizacji,
 - 8.83.2. wykonany z laminatu foliowego i papieru medycznego,
 - 8.83.3. do zamknięcia rękawa konieczne jest zastosowanie zgrzewarki,
 - 8.83.4. gramatura papieru 60g/m²,
 - 8.83.5. wysoka wytrzymałość mechaniczna na mokro i na sucho,
 - 8.83.6. przeznaczony do sterylizacji gazowej i parowej,
 - 8.83.7. rozmiar 25cm x 100m.
- 8.84. Rękaw papierowo – foliowy do sterylizacji 100mm x 200 m w ilości 2 sztuk, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.84.1. produkt przeznaczony do sterylizacji,
 - 8.84.2. wykonany z laminatu foliowego i papieru medycznego,
 - 8.84.3. do zamknięcia rękawa konieczne jest zastosowanie zgrzewarki, ,
 - 8.84.4. gramatura papieru 60g/m²,
 - 8.84.5. wysoka wytrzymałość mechaniczna na mokro i na sucho,
 - 8.84.6. przeznaczony do sterylizacji gazowej i parowej,
 - 8.84.7. rozmiar 100mm x 200m.

- 8.85. Rękaw papierowo – foliowy do sterylizacji 150mm x 200m w ilości 2 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.85.1. produkt przeznaczony do sterylizacji,
 - 8.85.2. wykonany z laminatu foliowego i papieru medycznego,
 - 8.85.3. do zamknięcia rękawa konieczne jest zastosowanie zgrzewarki,
 - 8.85.4. gramatura papieru 60g/m²,
 - 8.85.5. wysoka wytrzymałość mechaniczna na mokro i na sucho,
 - 8.85.6. przeznaczony do sterylizacji gazowej i parowej,
 - 8.85.7. rozmiar 150mm x 200m.
- 8.86. Rękaw papierowo – foliowy do sterylizacji 200mm x 200 m w ilości 2 szt., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.86.1. produkt przeznaczony do sterylizacji,
 - 8.86.2. wykonany z laminatu foliowego i papieru medycznego,
 - 8.86.3. do zamknięcia rękawa konieczne jest zastosowanie zgrzewarki,
 - 8.86.4. gramatura papieru 60g/m²,
 - 8.86.5. wysoka wytrzymałość mechaniczna na mokro i na sucho,
 - 8.86.6. przeznaczony do sterylizacji gazowej i parowej,
 - 8.86.7. rozmiar 200 mm x 200m.
- 8.87. Zgłębnik do żołądka z zatyczką rozmiar Ch14 w ilości 10 sztuk, o parametrach nie gorszych niż:
- 8.87.1. Wykonany z PCV, który eliminuje zapadanie się ścian cewnika oraz znacznie zmniejsza liczbę powikłań,
 - 8.87.2. nie zawiera lateksu,
 - 8.87.3. zalecany w sytuacjach, gdy odsysanie lub karmienie konieczne jest przez dłuższy czas (nie dłużej niż 30 dni),
 - 8.87.4. cztery otwory boczne naprzemianległe ograniczają traumatyzację błony śluzowej przewodu pokarmowego,
 - 8.87.5. końcówka cewnika zamknięta, zaoblona – w kolorze niebieskim(znacznik RTG) umożliwia szybkie założenie go przez nos lub drogi pokarmowe,
 - 8.87.6. przezroczysty konektor z zatyczką, na łączniku zatyczki podany numer zgłębnika,
 - 8.87.7. długość 120cm,
 - 8.87.8. znacznik RTG na całej długości zgłębnika,
 - 8.87.9. pakowany pojedynczo (zwinięty w luźną spiralę)
 - 8.87.10. sterylny (sterylizowany tlenkiem węgla)
- 8.88. Samoprzylepne torebki foliowo – papierowe do sterylizacji 13x 25cm, 100 szt./op. w ilości - 2 op., o parametrach nie gorszych niż:
- 8.88.1. produkt przeznaczony do sterylizacji,
 - 8.88.2. wykonany z laminatu foliowego i papieru medycznego,
 - 8.88.3. posiada aseptyczne(bezpyłowe)otwieranie,
 - 8.88.4. dopuszczalny do sterylizacji parą wodną i tlenkiem etylenu,
 - 8.88.5. wyposażony w pasek kleju,
 - 8.88.6. do zamknięcia nie jest wymagane stosowanie zgrzewarki,
 - 8.88.7. 100 szt./op.,
 - 8.88.8. rozmiar 13 x 25 cm.
- 8.89. Baterie alkaiczne LR03 (AAA) 200 szt./op. - 1 opakowanie, o parametrach nie gorszych niż:
- 8.89.1. zastosowanie dla wielu urządzeń,
 - 8.89.2. bateria alkaiczna,
 - 8.89.3. napięcie: 1,5V,

- 8.89.4. rozmiar: LR03 (AAA),
- 8.89.5. działanie w różnych warunkach temperaturowych,
- 8.89.6. długi okres przydatności do użycia,
- 8.89.7. 200 szt./op.
- 8.90. Baterie alkaliczne LR6 (AA) w ilości 200 szt./op. – 1 opakowanie, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.90.1. zastosowanie do wielu urządzeń,
 - 8.90.2. bateria alkaiczna,
 - 8.90.3. napięcie 1,5V,
 - 8.90.4. rozmiar LR6 (AA),
 - 8.90.5. działanie w różnych warunkach temperaturowych,
 - 8.90.6. długi okres przydatności do użycia,
 - 8.90.7. 200 szt./op.
- 8.91. Zestaw baterii guzikowych różne rodzaje 24 szt./op. - 2 opakowania, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.91.1. zestaw baterii różnego rodzaju,
 - 8.91.2. zastosowanie do wielu urządzeń,
 - 8.91.3. duża odporność na różne warunki atmosferyczne,
 - 8.91.4. nie zawiera rtęci,
 - 8.91.5. 24 szt./op.
- 8.92. Akumulatory Ni-MH typu AA o pojemności nominalnej 2000mAh, w ilości 8 szt., /op. – 9 opakowań, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.92.1. produkt wielokrotnego ładowania (powyżej 2000 razy),
 - 8.92.2. przeznaczone do użytku w temperaturach od -20°C do +50°C,
 - 8.92.3. napięcie 1.2 V,
 - 8.92.4. pojemność nominalna 2000 mAh,
 - 8.92.5. pojemność minimalna 1900 mAh,
 - 8.92.6. rodzaj baterii: AA,
 - 8.92.7. typ: niklowo-metalowo-wodorkowa (Ni-MH),
 - 8.92.8. pozbawione efektu pamięci – możliwość doładowywania w dowolnym momencie bez utraty pojemności,
 - 8.92.9. niski stopień samorozładowania – zachowanie do 70% pojemności po 10 latach przechowywania,
- 8.93. Ładowarka do akumulatorów Ni-MH (niklowo-metalowo-wodorkowych) typu AA i AAA, w ilości 2 sztuk, o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.93.1. zasilanie: prąd przemienny z gniazda sieciowego (AC 100–240V),
 - 8.93.2. osiem niezależnych linii ładowania,
 - 8.93.3. indywidualne ładowanie od jednego do ośmiu akumulatorów w rozmiarach AA/AAA, w dowolnej kombinacji i o różnych rozmiarach oraz pojemnościach,
 - 8.93.4. oddzielne diody LED dla każdego gniazda sygnalizujące co najmniej proces ładowania, zakończenie ładowania, niewłaściwe zamontowanie, użycie uszkodzonego oraz niewłaściwego akumulatora/baterii,
 - 8.93.5. wykrywanie metodą Minus Delta V, kiedy akumulator jest pełny i odcięcie zasilania gniazda tuż po przepełnieniu akumulatora, aby zapobiec przeładowaniu,
 - 8.93.6. zabezpieczenie przed przegrzaniem,
 - 8.93.7. zabezpieczenie przed przeładowaniem,
 - 8.93.8. zabezpieczenie przeciwzwarceniowe,
 - 8.93.9. wykrywanie uszkodzonego lub niewłaściwego akumulatora/baterii oraz odcięcie zasilania gniazda, zapobiegające uszkodzeniu akumulatora i ładowarki,

- 8.93.10. ochrona przed niewłaściwym zamontowaniem akumulatora (niewłaściwą polaryzacją),
- 8.93.11. szybkie ładowanie – około 5 godzin w temp. pokojowej dla ogniw AA 2000mAh.
- 8.94. Opaska dziana 5cm x 4m w ilości 10 sztuk. o parametrach nie gorszych niż:
 - 8.94.1. opaska stosowana do mocowania opatrunków, okładów, kompresów
 - 8.94.2. produkt jednorazowego użytku
 - 8.94.3. posiada niestrzępiące się brzegi
 - 8.94.4. umożliwia swobodny dopływ powietrza do rany
 - 8.94.5. hipoalergiczna dla skóry wrażliwej i delikatnej
 - 8.94.6. nie zawiera lateksu
 - 8.94.7. wykonana z wiskozy
 - 8.94.8. pakowana pojedynczo w papier powlekany
 - 8.94.9. rozmiar 5cm x 4m.