

oznaczenie sprawy: 7/ZO/BAZA/2025

ZAŁĄCZNIK NR 1

## FORMULARZ OFERTY

Nazwa Wykonawcy:

.....

Siedziba Wykonawcy:

.....

NIP ..... REGON .....

Tel./Fax.: .....

Adres e-mail .....

Nawiązując do Zapytania ofertowego, którego przedmiotem jest

**Dostawa różnego sprzętu medycznego na potrzeby Szpitala EuroMedic S.A.**

- znak sprawy: 7/ZO/BAZA/2025, oferujemy wykonanie zamówienia zgodnie z wymogami określonymi w Zapytaniu za cenę:

**Pakiet nr 1 – Respiratory 6 szt.**

Cena brutto \_\_\_\_\_ zł \_\_\_\_\_ gr

Słownie: \_\_\_\_\_ zł \_\_\_\_\_ gr

**Pakiet nr 2 – Monitor hemodynamiczny 1 szt.**

Cena brutto \_\_\_\_\_ zł \_\_\_\_\_ gr

Słownie: \_\_\_\_\_ zł \_\_\_\_\_ gr

**Pakiet nr 3 – Stanowisko centralne do kardiomonitorów 1 szt.**

Cena brutto \_\_\_\_\_ zł \_\_\_\_\_ gr

Słownie: \_\_\_\_\_ zł \_\_\_\_\_ gr

**Pakiet nr 4 – Kardiomonitor 8 szt.**

Cena brutto \_\_\_\_\_ zł \_\_\_\_\_ gr

Słownie: \_\_\_\_\_ zł \_\_\_\_\_ gr

1. Oświadczam, że następująca część zamówienia:

.....

oznaczenie sprawy: 7/ZO/BAZA/2025

zostanie powierzona podwykonawcy (podać nazwę (firmę) podwykonawcy i zakres – jeżeli jest znany na etapie składania ofert):

- .....
2. **Termin realizacji:** do 6 tygodni od daty zawarcia umowy.
  3. **Gwarancja:** zgodnie z podaną informacją w załączniku nr 3 Parametry techniczne, stanowiącym załącznik do oferty (PARAMETR PUNKTOWANY).
  4. **Termin płatności:** do 60 dni od daty otrzymania faktury.
  5. Oświadczamy, że termin związania ofertą wynosi 30 dni.
  6. Oświadczam, że oferowany sprzęt jest fabrycznie nowy – rok produkcji nie starszy niż 2024 r. i nieużywany.
  7. Oświadczam, że dostawy w ramach projektu będą realizowane zgodnie z wymogami zrównoważonego rozwoju i ochrony środowiska oraz będziemy gromadzić niezbędne informacje i przedstawimy je w ramach realizacji projektu (wykonanej dostawy).
  8. Oświadczamy, że w zakresie niniejszego zamówienia zostały zachowane zasady równości, w tym również standardy dostępności dla osób niepełnosprawnych. Opis przedmiotu zamówienia uwzględnia potrzeby wszystkich grup społecznych i zapobiega wszelkim formom dyskryminacji.
  9. Oświadczamy, że urządzenia są oznakowane znakiem CE i są dopuszczone do obrotu z uwzględnieniem w szczególności wymagań dotyczących jakości, skuteczności i bezpieczeństwa ich stosowania zgodnie z:
    - 1) Ustawą o wyrobach medycznych tj. z dnia 07.04.2022 r. (t.j. Dz.U. 2024, poz. 1620);
    - 2) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów z dnia 17 lutego 2016 r. (Dz. U. z 2016 r. poz. 210);
    - 3) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. nr 215 poz. 1416);
    - 4) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 września 2010 r. w sprawie wzoru CE (Dz.U. 2010 r. nr 186 poz. 1252);
    - 5) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych z dnia 17 lutego 2016 r. (Dz. U. z 2016 r. poz. 211).
    - 6) W przypadku wyrobów medycznych wprowadzanych do obrotu po raz pierwszy po dniu 26 maja 2021 r. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić, aby wyroby medyczne posiadały oznaczenia i informacje zgodnie z art. 10 ust.11 rozporządzenia 2017/745 albo art. 10 ust 10 rozporządzenia 2017/746 (kody UDI lub UDI-DI).
  10. Oświadczamy, że dla zaoferowanych sprzętów posiadamy niżej wymienione dokumenty:
    - **Karta katalogowa lub inny dokument np. ulotka, specyfikacja potwierdzająca parametry oferowanych urządzeń;**
    - **Dokumenty dotyczące urządzenia (jeśli dotyczy):**
      - 1) w przypadku wyrobów medycznych klasy I, wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r:
        - a) deklarację zgodności EC(WE) oraz
        - b) oświadczenie, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed 26 maja 2021 r.;

oznaczenie sprawy: 7/ZO/BAZA/2025

- 2) w przypadku wyrobów medycznych korzystających z okresów przejściowych zgodnie z art. 120 ust. 2 i 3 rozporządzenia UE 2017/745:
  - a) deklarację zgodności EC(WE) oraz
  - b) oświadczenie, że wyrób jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w wyżej wymienionym przepisie,
  - c) certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG lub dyrektywy 90/385/EWG,
- 3) w przypadku wyrobów medycznych nieobjętych punktami 1) lub 2) powyżej:
  - a) deklarację zgodności poświadczającą zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia 2017/745 oraz
  - b) w przypadku wyrobów klasy innej niż klasa I: certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami rozporządzenia 2017/745,

i zobowiązujemy się do ich przedłożenia na wezwanie na każdym etapie postępowania.

11. Oświadczam, że zapoznałem się z treścią projektowanych postanowień umowy i *akceptuję* je bez zastrzeżeń.
12. Oświadczam, że wypełniłem/am obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia w niniejszym postępowaniu.\*

*\* 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 i wówczas przekreśla jego treść.*

....., dnia ..... 2025 r.

.....

Podpis osób/ osoby upoważnionej