

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MSWiA W RZESZOWIE
35-111 RZESZÓW, UL. KRAKOWSKA 16
TEL./17/86-43-312, FAX./17/850-70-53
NIP: 813-28-92-063, REGON: 690028840

ZNAK SPRAWY Z/ZZP.2375.2.26

Rzeszów, dnia 05.02.2026r.

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotycząca postępowania p.n.

Dostawa opatrunków

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

Specyfikację zatwierdza: _____

Rozdział I NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO, NUMER TELEFONU, ADRES POCZTY ELEKTRONICZNEJ ORAZ STRONY INTERNETOWEJ PROWADZONEGO POSTĘPOWANIA

Zamawiający: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie

Adres: ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów

Numer tel.: 17/ 850-70-53

Adres poczty elektronicznej: zaopatrzenie@szpitalmswia.rzeszow.pl

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia (URL):

<https://ezamowienia.gov.pl/>

Rozdział II TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA.

Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 ustawy Pzp (Dz. U. z 2024r. poz. 1320 t.j.).

Rozdział III OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest **Dostawa opatrunków** do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, transportem na koszt i ryzyko Wykonawcy. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa formularz asortymentowo-cenowy (załącznik nr 4 do SWZ) będący integralną częścią niniejszej specyfikacji. Wypełniony załącznik należy dołączyć do oferty. Podane w załączniku ilości mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w terminie obowiązywania umowy wg faktycznych potrzeb Zamawiającego.
2. Zamawiający wymaga aby produkty posiadały aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do stosowania oferowanego asortymentu w służbie zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, o ile ich posiadanie jest wymagane w obowiązujących na dzień złożenia oferty przepisach prawa – (Deklaracja zgodności, CE itp.)
3. Zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, (tekst jedn. Dz. U. z 2020r., poz. 186) przedmiot zamówienia będący wyrobem medycznym musi:
 - a) być oznakowany znakiem CE tzn. musi posiadać deklarację zgodności /dokument potwierdzający, że oferowany wyrób posiada dopuszczenie do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE - zgodnie z art.11 ustawy o wyrobach medycznych/ **lub**
 - b) posiadać wpis do rejestru wyrobu medycznego lub potwierdzone zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
4. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. **Ilość zadań 8.** Przedstawienie oferty nie obejmującej całego asortymentu znajdującego się w zadaniu spowoduje jej odrzucenie bez dalszego rozpatrywania.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.
6. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. W przypadku, gdyby w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający określił przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę/producenta, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych Wykonawców lub produktów, Zamawiający dopuszcza

możliwość składania ofert równoważnych. Wskazane wyżej określenie przedmiotu zamówienia ma charakter wyłącznie pomocniczy w przygotowaniu oferty i ma na celu wskazać oczekiwania Zamawiającego. Przez ofertę równoważną należy rozumieć ofertę o parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Parametry wskazane przez Zamawiającego są parametrami minimalnymi, granicznymi. Pod pojęciem „parametry” rozumie się funkcjonalność, przeznaczenie, kolorystykę, strukturę, materiały, kształt, wielkość, bezpieczeństwo, wytrzymałość, postać, rozmiar, dawkę itp. W związku z powyższym Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów o innych znakach towarowych, patentach lub pochodzeniu, natomiast nie o innych właściwościach i funkcjonalnościach niż określone w SWZ. W przypadku, gdy w opisie przedmiotu zamówienia zawarto odniesienia do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienia referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym.

7. Termin płatności wymagany przez Zamawiającego to 60 dni od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury.
8. Uwaga: Zamawiający pracuje od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 14.35.

Rozdział IV TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin realizacji zamówienia: **jeden rok od dnia podpisania umowy.**
2. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić realizację dostawy w ciągu zadeklarowanej przez siebie w ofercie ilości dni roboczych, w godz. od. 7:00 do godz. 13:00 po zgłoszeniu zamówienia. Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy. **Wykonawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru w miejsce wskazane przez osoby upoważnione.** Miejscem złożenia towaru jest **Apteka Szpitalna** - budynek „A1”. **Wykonawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru do środka Magazynu Apteki.**

Rozdział V Kwalifikacja podmiotowa wykonawców.

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy, wykonawcę:
 - 1.1 będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,

- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) pracy małoletnich cudzoziemców powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego.
- 1.2 jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo - akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1.1.
- 1.3 wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 1.4 wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 1.5 jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
- 1.6 jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawcę, który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3

ustawy, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

3. W przypadkach, o których mowa w ust. 2, zamawiający może nie wykluczać wykonawcy, jeżeli wykluczenie byłoby w sposób oczywisty nieproporcjonalne, w szczególności gdy kwota zaległych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest niewielka.

4. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę który nie spełnia warunków udziału w postępowaniu dotyczących:

4.1. zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:

zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;

4.2. uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej:

zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;

4.3. sytuacji ekonomicznej lub finansowej: *zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;*

4.4. zdolności technicznej lub zawodowej: *zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;*

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

5.1 Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenia zamówienia Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego tj.:

1) Wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/20142 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy;

2) Wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018r o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka , o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy;

3) Wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994r o rachunkowości, jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022r, o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozszerzającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy.

5.2 Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022

w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), tj. Wykonawcę, który należy do którejkolwiek z poniższych kategorii podmiotów:

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

Rozdział VI Podmiotowe oraz przedmiotowe środki dowodowe

1. Zamawiający żąda aktualnych na dzień złożenia, podmiotowych środków dowodowych składanych wraz z ofertą (dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego):

1.1 na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia:

1.1.1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie

- a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. – ustawy;
- b) art. 108 ust.1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,
– sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

Jeżeli Wykonawca nie złożył podmiotowych środków dowodowych lub są one niekompletne lub zawierają błędy, Zamawiający wezwie Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu bez względu na ich złożenie, uzupełnienie lub poprawienie lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

- a. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych podmiotowych środków dowodowych.
- b. Jeżeli złożone przez Wykonawcę podmiotowe środki dowodowe budzą wątpliwości Zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio do podmiotu, który jest w posiadaniu informacji lub dokumentów istotnych w tym zakresie dla oceny spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, kryteriów selekcji lub braku podstaw wykluczenia, o przedstawienie takich informacji lub dokumentów.

2. Zamawiający żąda aktualnych na dzień złożenia, przedmiotowych środków dowodowych składanych wraz z ofertą:

- a) dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1620) oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z klasą wyrobu medycznego lub stosowne oświadczenie, iż do danego sprzętu nie stosuje się przepisów ww. ustawy wraz z załączeniem innych dokumentów potwierdzających, iż zaoferowany sprzęt jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Unii Europejskiej, gdy ich przedłożenie jest niezbędne na podstawie odrębnych przepisów (jeżeli dotyczy),

- b) opisy (karty katalogowe, ulotki itp.) oferowanych produktów, w języku polskim, potwierdzające spełnianie wymagań określonych w SWZ, wydane przez producenta –z zaznaczeniem numeru pakietu i pozycji, której dotyczą.
- c) dokument potwierdzający walidację procesu sterylizacji zgodnie z normą PN EN ISO 17665-1 „Raport z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji” (tylko dla wyrobów medycznych sterylizowanych ciepłem wilgotnym)

Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

W zakresie nieuregulowanym ustawą p.z.p. lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu zastosowanie mają w szczególności przepisy rozporządzenia 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. 2020 poz. 2415) oraz rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. 2020 poz. 2452).

- 3. W przypadku podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia każdy z nich składa podmiotowe środki dowodowe, na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia, w odniesieniu do każdego z tych podmiotów.
- 4. W przypadku podmiotu, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach art. 118 ustawy, wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe, na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia w odniesieniu do każdego z tych podmiotów.
- 5. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:
 - 5.1 może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z 17.2.2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile wykonawca wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, dane umożliwiające dostęp do tych środków;
 - 5.2 podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy.
- 6. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże w ofercie te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 7. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 1.1.1 składa:
 - informację z odpowiedniego rejestru albo w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania w zakresie art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy oraz art. 108 ust.1 pkt 4 ustawy wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem,
- 8. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się powyższych dokumentów lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy i art. 108 ust.1 pkt 4 ustawy zastępuje się je w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do reprezentacji lub oświadczenie osoby której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy wystawionym nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem.

9. Do podmiotów udostępniających zasoby na zasadach art. 118 ustawy, mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, postanowienia pkt 7, 8 stosuje się odpowiednio.
10. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia należy przekazać Zamawiającemu razem z ofertą przy użyciu środków komunikacji elektronicznej dopuszczonych w SWZ, w zakresie i w sposób określony w przepisach rozporządzenia wydanego na podstawie art. 70 ustawy.
11. Podmiotowe środki dowodowe sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

Oświadczenia i dokumenty składane wraz z ofertą

1. Wykaz aktualnych na dzień składania ofert oświadczeń i dokumentów składanych wraz z ofertą:

- 1.1. **Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)** zgodnie ze wzorem określonym w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z 05.01.2016 r. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, JEDZ składa każdy z wykonawców;
- 1.2. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia także JEDZ podmiotu udostępniającego zasoby potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby,
- 1.3. **Formularz ofertowy**, którego wzór stanowi Załącznik nr 1 do SWZ. W przypadku, gdy wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Ofertowym;
- 1.4. odpowiedni **Formularz asortymentowo - cenowy** (w zakresie wykonania oferowanego zadania lub zadań) stanowiący Załącznik nr 4 do SWZ;
- 1.5. **Pełnomocnictwo** upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik;
- 1.6. **Pełnomocnictwo** dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
- 1.7. następujące podmiotowe środki dowodowe:
informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:
 - a. art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – ustawy;
 - b. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącą orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego
— sporządzoną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
- 1.8. następujące przedmiotowe środki dowodowe (oprócz wymienionego w pkt. 1.4):
 - a) dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1620) oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z klasą wyrobu medycznego lub stosowne oświadczenie, iż do danego

sprzętu nie stosuje się przepisów ww. ustawy wraz z załączeniem innych dokumentów potwierdzających, iż zaoferowany sprzęt jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Unii Europejskiej, gdy ich przedłożenie jest niezbędne na podstawie odrębnych przepisów (jeżeli dotyczy),

- b) opisy (karty katalogowe, ulotki itp.) oferowanych produktów, w języku polskim, potwierdzające spełnianie wymagań określonych w SWZ, wydane przez producenta –z zaznaczeniem numeru pakietu i pozycji, której dotyczą.
 - c) dokument potwierdzający walidację procesu sterylizacji zgodnie z normą PN EN ISO 17665-1 „Raport z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji” (tylko dla wyrobów medycznych sterylizowanych ciepłem wilgotnym)
2. Jeżeli wykonawca nie złożył oświadczenia JEDZ, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub są one niekompletne lub zawierają błędy, zamawiający wezwie wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba, że oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu bez względu na ich złożenie, uzupełnienie lub poprawienie lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
- 2.1. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

Rozdział VII 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

1. W postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu następujących środków komunikacji elektronicznej:
 - 1) Platformy e-Zamówienia udostępnianej przez Urząd Zamówień Publicznych pod adresem: <https://ezamowienia.gov.pl/>,
 - 2) poczty elektronicznej Zamawiającego: zaopatrzenie@szpitalmswia.rzeszow.pl
2. Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia: **ocds-148610-a351cb13-bf98-4c94-9813-2c1e8df5e7b1**
3. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
4. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych.
5. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Instrukcji interaktywnej korzystania z platformy e-zamówienia pod adresem: <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Komunikacja-w-postepowaniu-5.1.pdf>
6. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez Wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.

7. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).
8. Składanie ofert/wniosek/prac konkursowych dostępne jest tylko dla użytkowników będących Wykonawcami, posiadającymi uprawnienie do Składania ofert/wniosek/prac konkursowych. W celu złożenia oferty należy przejść do szczegółów postępowania, wybrać zakładkę oferty/wnioski, następnie przycisk złoż ofertę.
9. Ofertę należy złożyć na właściwym formularzu (aktualnym formularzu ofertowym pobranym z platformy do tego postępowania) – jeśli formularz będzie nieprawidłowy system poinformuje o tym w trakcie składania oferty.
10. W celu pobrania wzorców formularza (ofertowego, wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursowego) oraz pozostałych dokumentów postępowania należy przejść do szczegółów postępowania.
11. Funkcjonalność wypełnienia formularza dostępna jest tylko dla użytkowników będących Wykonawcami posiadającymi uprawnienie do Przygotowania ofert/wniosek/prac konkursowych.
12. Ofertę należy złożyć przed terminem składania ofert – oferta złożona po terminie nie zostanie przyjęta.
13. Formularz ofertowy i załączniki należy podpisać cyfrowo. Dokumenty można podpisać podpisem kwalifikowanym, profilem zaufanym, podpisem osobistym lub pieczęcią elektroniczną. Wypełniony formularz oferty podpisujemy podpisem wewnętrznym. Załączniki można podpisać podpisem zewnętrznym lub wewnętrznym. Dokumenty spakowane należy podpisać podpisem zewnętrznym. Jeśli będzie brakowało podpisu system poinformuje o tym w trakcie składania dokumentów, zostaną one przyjęte przez Platformę mimo braku podpisu.
14. Szczegółowa instrukcja dotycząca składania ofert dostępna jest pod adresem:
<https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.2.pdf>
15. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienia dotyczące wszelkich wątpliwości związanych z SWZ, przedmiotem zamówienia, sposobem przygotowania i złożenia oferty.
16. Zamawiający udzieli wyjaśnień zgodnie z art. 284 ustawy Pzp.
17. Zamawiający umieści wyjaśnienia bez ujawnienia źródeł zapytania.
18. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ.
19. Zamawiający nie udziela ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania.
20. Zamawiający nie organizuje zebrania uczestników postępowania.
21. Osoba uprawniona do kontaktu z Wykonawcami:
 - w sprawach proceduralnych:
 - Marek Pytel – Kierownik Sekcji Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. /17/86-43-215 w godz. 10:00 – 12:00,
e-mail: zaopatrzenie@szpitalmswia.rzeszow.pl
 - w sprawach merytorycznych:
 - Katarzyna Wołoszyn – Kierownik Apteki Szpitalnej
tel. /17/ 86-43-246 w godz. 10:00 – 12:00,
22. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30.12.2020r. w sprawie sposobu

- sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 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 r. poz. 2415).
23. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert. Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia Zamawiający będzie udostępniał na Platformie e-Zamówienia udostępnianej przez Urząd Zamówień Publicznych pod adresem: <https://ezamowienia.gov.pl/>.
 24. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpatrzenia. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
 25. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w ust. 23 powyżej, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się z wyjaśnieniami oraz przygotowania i złożenia oferty.
 26. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert, zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści specyfikacji Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
 27. W przypadku, gdy zmiana treści SWZ będzie istotna dla sporządzenia oferty lub będzie wymagać dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą i przygotowanie oferty, Zamawiający przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty.

Rozdział VIII Forma oświadczeń i dokumentów, sposób ich przekazywania oraz sposób przygotowania oferty i tryb jej złożenia

1. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia, z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych w ustawie, prowadzi się pisemnie w języku polskim.
3. Do przygotowania oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanego podpisu elektronicznego.
4. Oferta powinna być złożona za pośrednictwem platformy e-zamówienia na formularzu ofertowym dostępnym w systemie, sekcja ogłoszenia i dokumenty postępowania zamieszczonej w szczegółach postępowania.
5. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” widocznego pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

6. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP). Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 pzp.
7. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (t.j. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym)
8. 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 1991r. - Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upoważnionego.
9. Opis sposobu obliczenia ceny oferty:
 - zgodnie z art. 2 pkt 1 ustawy przez cenę należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 09 maja 2014r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U. z 2019r., poz. 178 tekst jednolity). Zgodnie z niniejszą ustawą przez cenę należy rozumieć wartość wyrażoną w jednostkach pieniężnych, którą zamawiający jest zobowiązany zapłacić przedsiębiorcy za przedmiot zamówienia. W cenie uwzględnia się podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru (usługi) podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług oraz podatkiem akcyzowym,
 - w zaoferowanej cenie realizacji zamówienia muszą być zawarte wszelkie podatki, cła i inne zobowiązania podatkowe wynikające ze stosowanych ustaw. Wykonawca w cenie oferty jest zobowiązany zawrzeć wszelkie upusty i rabaty, jakie zamierza udzielić zamawiającemu,
 - cena oferty stanowi wynagrodzenie ryczałtowe,
 - wykonawca podaje cenę oferty w Formularzu Ofertowym sporządzonym według wzoru stanowiącego *Załącznik Nr 1* do SWZ, jako cenę brutto [z uwzględnieniem kwoty podatku od towarów i usług (VAT)] z wyszczególnieniem stawki podatku od towarów i usług (VAT).
 - cenę/ceny w ofercie podaje się wyłącznie w PLN,
 - cenę oferty oblicza się z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku,
 - przy obliczaniu ceny oferty należy stosować zasadę wynikającą z treści Formularza cenowego,
 - jeżeli występuje więcej niż jedna pozycja asortymentowa należy zsumować odpowiednio wartości w kolumnach.
 - wykonawca podaje w Formularzu Ofertowym stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień

składania ofert. Określenie ceny ofertowej z zastosowaniem nieprawidłowej stawki podatku od towarów i usług (VAT) potraktowane będzie, jako błąd w obliczeniu ceny i spowoduje odrzucenie oferty, jeżeli nie ziszczą się ustawowe przesłanki omyłki (na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 Pzp w związku z art. 223 ust. 2 pkt 3 pzp).

10. Koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi wykonawca.

Rozdział IX SPOSÓB ZŁOŻENIA OFERTY ORAZ MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT.

1. Ofertę należy złożyć za pośrednictwem platformy www.ezamowienia.gov.pl do dnia **06.03.2026r.**, do godz. **9:00**.
2. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
3. Oferta powinna być złożona za pośrednictwem platformy e-zamówienia na formularzu ofertowym dostępnym w systemie, sekcja ogłoszenia i dokumenty postępowania zamieszczonej w szczegółach postępowania.
4. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” widocznego pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
5. Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi składający ofertę.
6. Oferta oraz wymagane formularze, zestawienia i wykazy składane wraz z ofertą wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym oraz przepisami prawa.
7. Oferta podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy wymaga załączenia właściwego pełnomocnictwa lub umocowania prawnego.
8. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Platformy e-zamówienia. W celu złożenia oferty należy przejść do szczegółów postępowania, wybrać zakładkę oferty/wnioski, następnie przycisk złóż ofertę. Składanie ofert dostępne jest tylko dla użytkowników będących Wykonawcami, posiadającymi uprawnienie do Składania ofert/wniosków/prac konkursowych.
9. Na formularzu do składania ofert należy załączyć wypełniony formularz ofertowy w sekcji „Wypełniony formularz ofertowy oraz załączniki i inne dokumenty w sekcji „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę. Po wprowadzeniu plików należy wcisnąć przycisk „Wyślij pliki i złóż ofertę” a następnie potwierdzić że chce się złożyć ofertę. UWAGA. Nie można zmieniać nazwy formularza ofertowego. Zmiana nazwy pliku formularza ofertowego skutkuje wyświetleniem przez system komunikatu o błędzie.
10. Następnie system rozpoczyna proces walidacji składanych plików, ich automatyczne szyfrowanie, pakowanie i składanie na platformie.
11. Ofertę należy sporządzić w języku polskim.
12. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
13. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Instrukcji interaktywnej”, dostępnej na stronie:
<https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.2.pdf>
14. System sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując o tym wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru wniosku znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
15. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2020 r. poz. 1913), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i

- odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część załączka w sekcji „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
16. Do oferty należy dołączyć oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz pozostałe dokumenty wymagane przez Zamawiającego wskazane w SWZ w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, profilem zaufanym lub podpisem osobistym w sekcji „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
 17. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
 18. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę. W celu wycofania złożonej oferty należy przejść do szczegółów postępowania, wybrać zakładkę oferty/wnioski, następnie przycisk wycofaj ofertę. Po potwierdzeniu oferta zostanie wycofana i będzie można pobrać dokument potwierdzający wycofanie oferty, tzw. Elektroniczne Potwierdzenie Wycofania (EPW).
 19. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
 20. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **06.03.2026 r. o godz. 09:30**, za pośrednictwem platformy www.ezamowienia.gov.pl
 21. Najpóźniej przed otwarciem ofert, Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
 22. Otwarcie ofert następuje za pomocą platformy e-zamówienia. Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje zgodnie z art. 222 ustawy Pzp.
 23. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Rozdział X WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

Rozdział XI TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą **przez okres 90 dni tj. do dnia 03.06.2026r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2 powyżej, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 3 powyżej, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

Rozdział XII OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena podana w ofercie musi zawierać wszystkie koszty związane z terminową realizacją i prawidłowym wykonaniem przedmiotu zamówienia.
2. $\text{Cena jednostkowa} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek VAT} = \text{wartość brutto}$.
3. Ceny netto, brutto, wartość podatku VAT należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.
4. Cenę ostateczną oferty należy podać w złotych polskich cyfrą i słownie.
5. Cena netto podana w formularzu ofertowo-cenowym nie ulegnie zmianie przez cały czas obowiązywania umowy.
6. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

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

1. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty

Wybór oferty dokonany zostanie na podstawie poniższych kryteriów (nazwa kryterium, waga, sposób punktowania):

<i>Lp.</i>	<i>Nazwa kryterium</i>	<i>Waga</i>	<i>Sposób punktowania</i>
<i>1.</i>	<i>Cena</i>	<i>60%</i>	<i>Cena oferty najniższej podzielona przez cenę oferty ocenianej x waga</i>
<i>2.</i>	<i>Termin dostawy</i>	<i>40%</i>	<i>Liczba pkt przyznana ofercie wg zasad określonych poniżej</i>

UWAGA: Punkty w kryterium „Cena” wyliczone będą do dwóch miejsc po przecinku.

Oceny kryterium „Termin dostawy” Zamawiający dokona na podstawie informacji zawartej przez Wykonawcę w Formularzu ofertowym (zał. 1 do SWZ). Zamawiający dokona oceny wg poniższej punktacji:

- | | | |
|----------------------------------|---|--------|
| 1) termin dostawy 1-2 dni | = | 40 pkt |
| 2) termin dostawy 3 dni | = | 20 pkt |
| 3) termin dostawy 4 dni i więcej | = | 1 pkt |

Ostateczna liczba punktów będzie stanowić sumę punktów uzyskanych w poszczególnych kryteriach : cena + termin dostawy

Rozdział XIV TRYB OTWARCIA I OCENY OFERT

1. Otwarcia, badania i oceny ofert dokona Komisja Przetargowa powołana zarządzeniem Dyrektora Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie.
2. W toku badania i oceny ofert zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń.

3. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez zamawiającego.
4. Niedopuszczalne jest prowadzenie między zamawiającym a wykonawcą negocjacji dotyczących złożonej oferty oraz, z uwzględnieniem ust. 2 i art. 187 ustawy, dokonywanie jakiejkolwiek zmiany w jej treści.
5. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - 5.1. oczywiste omyłki pisarskie,
 - 5.2. oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - 5.3. inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
6. W przypadku, o którym mowa w pkt. 5 ust. 5.3 zamawiający wyznacza wykonawcy odpowiedni termin na wyrażenie zgody na poprawienie w ofercie omyłki lub zakwestionowanie sposobu jej poprawienia. Brak odpowiedzi w wyznaczonym terminie uznaje się za wyrażenie zgody na poprawienie omyłki.

Rozdział XV ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCE WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA

1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.
2. Odwołanie przysługuje na:
 - a) niezgodną z przepisami ustawy czynności zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy,
 - b) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.
4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy.

Rozdział XVI OGŁOSZENIE O WYNIKACH POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający poinformuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:
 - a) wyborze najkorzystniejszej oferty,
 - b) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone,
 - c) unieważnieniu postępowania
podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
2. Informacje, o których mowa pkt. 1a i 1c zostaną również zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Rozdział XVII INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 Pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zostanie poinformowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
3. Wykonawca, o którym mowa w ust. 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią Załącznik do SWZ.
4. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych wykonawców.
6. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, będzie uchylał się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

Rozdział XVIII PODWYKONAWSTWO - PODWYKONAWCY

1. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie, w której części zamówienia wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podania nazw ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani.
2. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy, dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
3. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.

Rozdział XIX WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Rozdział XX ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY ORAZ MOŻLIWOŚCI JEJ ZMIANY

1. Istotne postanowienia umowy zawiera wzór umowy stanowiący **Załącznik nr 3** do niniejszej SWZ. W jej treści podano wszelkie istotne dla Zamawiającego warunki realizacji zamówienia.
2. Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia zmian do zawartej umowy w sprawie zamówienia publicznego, na podstawie art. 455 ustawy Pzp, oraz na warunkach określonych we wzorze umowy

Rozdział XXI POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

W toku postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł, lub może ponieść szkodę w

wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów uPzp, przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale IX ustawy Pzp.

Rozdział XXII OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

KLAUZULA INFORMACYJNA

INFORMACJA O ZASADACH PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH W ZWIĄZKU Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO	
TOŻSAMOŚĆ ADMINISTRATORA	Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Rzeszowie ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów, e-mail: sekretariat@szpitalmswia.rzeszow.pl, tel.: 17 86 43 313
INSPEKTOR OCHRONY DANYCH	Imię i nazwisko: adwokat Karol Draus , adres email: iod@szpitalmswia.rzeszow.pl
CELE PRZETWARZANIA I PODSTAWY PRAWNE	Dane osobowe będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Podstawę prawną przetwarzania stanowi art. 6 ust. 1 lit. c) Ogólnego rozporządzenia o ochronie danych oraz przepisy Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: „p.z.p.”)
ODBIORCY DANYCH	Dane osobowe mogą być przekazywane tylko takim podmiotom, które są do tego uprawnione na podstawie przepisów prawa i tylko w takim zakresie, jaki jest niezbędny do realizacji ich uprawnienia. Odbiorcami danych osobowych będą więc wszelkie osoby i podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania na gruncie art. 8 oraz art. 96 ust. 3 p.z.p., z zachowaniem ograniczeń zasady jawności wskazanych w ww. przepisach. Każdy wniosek o udostępnienie danych podlega weryfikacji pod względem jego legalności oraz adekwatności żadanego zakresu danych.
OKRES PRZECHOWYWANIA DANYCH	Dane osobowe Wykonawcy, któremu udzielono zamówienia publicznego będą przechowywane przez cztery lata , a jeżeli umowa zawarta została na dłużej: do czasu wygaśnięcia umowy - po tym okresie zostaną wybrakowane. Zasada ta wynika z Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych. Dane osobowe pozostałych Wykonawców będą przechowywane przez pięć lat - po tym okresie zostaną wybrakowane. Zasada ta wynika z Ustawy z dnia z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 stycznia 2011r. w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie organizacji i zakresu działania archiwów zakładowych.

<p style="text-align: center;">PRAWA PODMIOTÓW DANYCH</p>	<p>Na warunkach Ogólnego rozporządzenia o ochronie danych podmiotom danych przysługują następujące prawa:</p> <ul style="list-style-type: none"> • dostępu do treści swoich danych (art. 15 RODO); • do sprostowania danych (art. 16. RODO); • do ograniczenia przetwarzania danych (art. 18 RODO); • prawo do niepodlegania procesom zautomatyzowanego podejmowania decyzji, w tym profilowania (art. 22 RODO). <p>W przypadku, gdy realizacja prawa dostępu do danych wymagałaby niewspółmiernie dużego wysiłku, zamawiający może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.</p> <p>Skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Prawo zamówień publicznych, zaś skorzystanie z prawa do ograniczenia przetwarzania nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu.</p> <p>Podmiotom danych nie przysługują następujące prawa:</p> <ul style="list-style-type: none"> • w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych; • prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO; • na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.
<p style="text-align: center;">PRAWO WNIESIENIA SKARGI DO ORGANU NADZORCZEGO</p>	<p>Podmiotom danych przysługuje prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych w państwie członkowskim ich zwykłego pobytu, miejsca pracy lub miejsca popełnienia domniemanego naruszenia.</p> <p>Polskim organem nadzoru jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych z siedzibą pod adresem 00-193 Warszawa, ul. Stawki 2, adres email: kancelaria@uodo.gov.pl.</p>
<p style="text-align: center;">ŹRÓDŁO POCHODZENIA DANYCH OSOBOWYCH</p>	<p>Dane osobowe pochodzą z ofert złożonych w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz z przedłożonych, na żądanie zamawiającego, oświadczeń lub dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania.</p>
<p style="text-align: center;">INFORMACJA O DOWOLNOŚCI LUB OBOWIĄZKU PODANIA DANYCH</p>	<p>Podanie treści danych osobowych jest warunkiem koniecznym do wzięcia udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego. Niepodanie treści danych osobowych może skutkować wezwaniem do złożenia oświadczeń lub dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania lub brakiem możliwości wzięcia udziału w postępowaniu, odrzuceniem oferty.</p>

**INFORMACJA
O ZAUTOMATYZOWANYM
PODEJMOWANIU DECYZJI
ORAZ PROFILOWANIU**

Państwa dane osobowe nie będą przedmiotem zautomatyzowanego podejmowania decyzji, w tym profilowania.

Rozdział XXIII ZAŁĄCZNIKI DO SWZ

Załącznik Nr 1 - Formularz ofertowy

Załącznik Nr 2 - Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Załącznik Nr 3 – Wzór umowy

Załącznik Nr 4 – Formularze asortymentowo-cenowe

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA
w Rzeszowie,
ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów

FORMULARZ OFERTOWY

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

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

Adres poczty elektronicznej (e-mail) wykonawcy:

Kryterium – cena:

Nr Zadania	Wartości wynikające z Formularza cenowego			
	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Kwota VAT	Wartość brutto w PLN
Zadanie nr 1				
Zadanie nr 2				
Zadanie nr 3				
Zadanie nr 4				
Zadanie nr 5				
Zadanie nr 6				
Zadanie nr 7				
Zadanie nr 8				

Uwaga:

1. Zamawiający dopuszcza, aby „ Formularz ofertowy” zawierał tylko te Zadania (Pakiety), na które Wykonawca składa ofertę.
2. Zamawiający dopuszcza, aby oferta zawierała tylko formularze cenowe - zestawienie asortymentowo-ilościowe dotyczące Zadań (Pakietów), na które Wykonawca składa ofertę.

Kryterium – termin dostawy

Termin dostawy zamówienia od dnia jego złożenia (w dniach) dni robocze od dnia złożenia zamówienia <i>*należy podać</i>
---	--

Kryterium – termin płatności

Termin płatności (w dniach) dni od dnia wystawienia faktury <i>*należy podać (nie mniej niż 30 dni, nie więcej niż 60 dni)</i>
------------------------------------	--

Oświadczenia dotyczące postanowień zawartych w SWZ:

1. Zapoznałem się z treścią SWZ dot. przetargu nieograniczonego na **Dostawę opatrunków** i z załączonym do niej projektem umowy i akceptuję określone w nich warunki bez zastrzeżeń;
2. Oferowane przez naszą firmę wyroby spełniają bezwzględnie wymagania określone w SWZ;
3. W razie wyboru mojej oferty zobowiązuję się do dostarczania przedmiotu zamówienia zgodnego z jego opisem zawartym w SWZ, za cenę podaną w Formularzu asortymentowo-cenowym i w terminie podanym w SWZ i Projekcie umowy;
4. Oferowane przez naszą firmę wyroby są dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami, a jeśli dotyczy z przepisami ustawy o wyrobach medycznych,
5. W cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia;
6. Wartość lub procentowa część zamówienia jaka zostanie powierzona podwykonawcy lub podwykonawcom:

(należy podać nazwę podwykonawcy, zakres powierzonych prac, wartość lub procentową część zamówienia)

7. Zgodnie art. 225 ustawy Prawo zamówień publicznych oświadczamy, iż wybór naszej oferty ***będzie/*nie będzie** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług.

** niepotrzebne skreślić*

- 1) Wybór oferty Wykonawcy prowadzi do „powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego”, kiedy zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług to nabywca (Zamawiający) będzie zobowiązany do rozliczenia (odprowadzenia) podatku VAT).
- 2) W przypadku, gdy wybór oferty Wykonawcy będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego Wykonawca zobowiązany jest wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usług, wartość tego towaru lub usług bez kwoty podatku VAT. Nazwa towaru lub usług prowadzących do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego oraz wartość tych towarów i usług bez podatku od towarów i usług: PLN.

8. Wykonawca jest:

- **mikroprzedsiębiorstwem,*
- **małym przedsiębiorstwem,*
- **średnim przedsiębiorstwem,*
- **jednoosobową działalnością gospodarczą,*
- **osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej,*
- **innym rodzajem*

** niepotrzebne skreślić*

9. 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 / Oświadczam, że

nie przekazuję danych osobowych innych niż bezpośrednio mnie/ reprezentowanego przeze mnie podmiotu dotyczących / Oświadczam, że wobec mnie/ reprezentowanego przeze mnie podmiotu zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO (niepotrzebne skreślić).

10. Oświadczam/y, że nie podlegam/y wykluczeniu z przedmiotowego postępowania na podstawie przesłanek określonych w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego tj.:

- 1) Wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/20061 i rozporządzeniu 269/20142 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy;
- 2) Wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018r o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka , o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy;
- 3) Wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994r o rachunkowości, jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022r, o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy.

11. Oświadczam/y, że nie podlegam/y wykluczeniu z przedmiotowego postępowania na podstawie przesłanek, o których mowa w art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), tj. Wykonawcę który należy do którejkolwiek z poniższych kategorii podmiotów:

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

12. Wszystkie dane zawarte w mojej ofercie są zgodne z prawdą i aktualne w chwili składania oferty.

13. Wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty:

12.1.

12.2.

Miejscowość, data

.....

(podpis osoby uprawnionej do reprezentacji Wykonawcy)

* rozporządzenie 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).

** 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)/

OŚWIADCZENIE

o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.
„Dostawa opatrunków”

Niniejszym oświadczam, że **należę** / **nie należę** (*niepotrzebne skreślić*) do tej samej grupy kapitałowej z innymi Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w niniejszym postępowaniu.

Wykaz wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej, którzy złożyli oferty

Lp.	Wskazanie wykonawcy

W załączeniu dowody wskazujące, że istniejące między wykonawcami należącymi do tej samej grupy kapitałowej, powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

.....
(data i podpis osoby uprawnionej do reprezentacji Wykonawcy)

Uwaga!

Oświadczenie należy złożyć na wezwanie Zamawiającego.

W przypadku gdy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego złożono tylko jedną ofertę (lub w ramach tej samej części zamówienia złożono tylko jedną ofertę częściową to oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej nie jest dokumentem niezbędnym do przeprowadzenia postępowania) - brak obowiązku składania w/w oświadczenia Zamawiającemu.

Oświadczenie dotyczące grupy kapitałowej składane jest po złożeniu oferty i dotyczy jedynie powiązań z innymi Wykonawcami, którzy złożyli oferty w tym postępowaniu.

= WZÓR UMOWY =

Umowa nr/ 2026

zawarta w dniu 2026 r. i obowiązująca do (dotyczy przetargu Z/ZZP.2375.2.26), pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej KRS, przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem KRS 0000020148 adres: ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów, NIP: 813 28 92 063 zwanym dalej **Zamawiającym** reprezentowanym przez:

Prof. dr hab. n. med. Krzysztofa Gutkowskiego – Dyrektora Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie

a

..... wpisanym do pod numerem zwanym w treści umowy **Dostawcą** reprezentowanym przez:

.....

w rezultacie dokonania przez Kupującego wyboru oferty Dostawcy w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z Ustawą z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024r. poz. 1320).

§1

1. Zamawiający zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Zamawiającego asortymentu wyszczególnionego w formularzach asortymentowo-cenowych stanowiących załącznik do niniejszej umowy.
2. Zamawiający zaznacza, iż podane w SWZ ilości zamawianego towaru stanowią wielkość szacunkową, ustaloną w oparciu o plany realizacji i mogą one ulec w okresie obowiązywania umowy poprzez zmniejszenie wg faktycznych potrzeb Zamawiającego. Różnica wynikająca z faktycznego zużycia w stosunku do ilości szacunkowej nie może stanowić podstawy do żądania przez Dostawcę wykonania umowy w zakresie niewykonanym, w tym domagania się odbioru przez Zamawiającego określonych wielkości czy ilości dostaw oraz zgłaszania związanych z tym jakichkolwiek roszczeń w tym z tytułu utraconych korzyści.
3. Zamawiający zaznacza, iż podane ilości w terminie obowiązywania umowy mogą ulec zmniejszeniu wg faktycznych potrzeb Zamawiającego, przy czym minimalna wartość

zamówienia wynosi 50% wartości umowy netto, rozumianej jako suma iloczynów ilości zamówionego sprzętu i ich cen netto.

4. Zamawiający ma prawo do dokonywania przesunięć ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentowymi stanowiącymi przedmiot umowy w obrębie Zadania w przypadku, gdy przesunięcia wynikają z potrzeb Zamawiającego.
5. Dostawca odpowiada wobec Zamawiającego za wady fizyczne i jakościowe dostarczanego towaru na podstawie przepisów Kodeksu Cywilnego. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru Dostawca zobowiązuje się niezwłocznie rozpatrzyć reklamację, nie później jednak niż w terminie 10 dni od jej złożenia na piśmie przez Zamawiającego.
6. Dostawca zapewnia, że dostarczy towar fabrycznie nowy, kompletny, o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości, a także wolny od wad materiałowych i prawnych. Gwarantuje także, że dostarczony towar dopuszczony jest do stosowania w podmiotach leczniczych na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, i posiadają, o ile są wymagane prawem, stosowne certyfikaty, atesty, deklaracje zgodności itp.

§ 2

1. Towar składający się na przedmiot umowy będzie dostarczany sukcesywnie do Zamawiającego przez okres **jednego roku od dnia podpisania umowy**.
2. Bezpośrednio przed każdą dostawą przedstawiciel Zamawiającego określi telefonicznie lub e-mail rodzaj i ilość zamawianego towaru. Terminy dostaw będą każdorazowo uzgadniane.
3. Dostawy będą realizowane w terminie:
Dostawca zobowiązany jest zapewnić realizację dostaw w ciągudni roboczych, w godz. od 7:00 do godz. 13:00 **po zgłoszeniu zamówienia wg faktycznych potrzeb Zamawiającego.** Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy. Dostawca ma obowiązek wniesienia zamówionego towaru **do środka Apteki Szpitalnej** w miejsce wskazane przez osoby upoważnione z Apteki Szpitalnej.
4. Wszystkie koszty związane z dostawą towarów loco Apteka Szpitalna SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16 (transport, ubezpieczenie, opakowanie, opłaty podatkowe, rozładunek i inne czynności Dostawcy związane z przygotowaniem dostaw) pokrywa Dostawca. Koszty te stanowią składnik ceny ofertowej Dostawcy.

§ 3

1. Za dostarczony towar Zamawiający zapłaci Dostawcy cenę zgodnie z ofertą przetargową stanowiącą załącznik nr 1 w terminie **do 60 dni** od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury, w wysokości netto..... zł, co stanowi wartość brutto zł (słownie:), płatnej przelewem na konto Dostawcy wskazane na tej fakturze.
2. Cena zaoferowana przez Dostawcę w ofercie z dnia stanowiącej załącznik nr 1 nie ulegnie zmianie przez cały okres obowiązywania umowy za ewentualnym wyjątkiem:
 - a) w przypadku zmiany stawki podatku VAT na towary, w trakcie obowiązywania umowy cena brutto ulegnie zmianie, natomiast cena netto pozostanie niezmienna.
3. W przypadku okresowych promocji lub rabatów na wyroby objęte umową przetargową Dostawca zobowiązuje się do zastosowania warunków promocyjnych.

4. Po zrealizowaniu ilościowym zakupu wyrobów medycznych z zadania przetargowego, Zamawiającemu gwarantuje się ciągłość zakupu w/w w cenie nie wyższej niż zapisana w umowie, do wartości danego zadania przetargowego.

§ 4

1. Strony ustalają następujące zasady wprowadzenia zmian wysokości należnego Dostawcy wynagrodzenia w przypadku zmiany kosztów związanych z realizacją zamówienia:
 - 1) Miernikiem zmiany kosztów niezbędnych do realizacji przedmiotu umowy jest wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych podany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego,
 - 2) Wykonawca i Zamawiający jest uprawniony do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia, gdy wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym wniosek o waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy wzrośnie/spadnie o co najmniej 5% w stosunku do wskaźnika w miesiącu zawarcia umowy, a jeżeli zawarcie umowy nastąpiło po 180 dniach od upływu terminu składania ofert, w stosunku do wskaźnika w miesiącu składania ofert,
 - 3) Waloryzacja wynagrodzenia Dostawcy może nastąpić jedynie po ogłoszeniu przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego komunikatu w sprawie zmiany wskaźnika cen i towarów usług konsumpcyjnych,
 - 4) Waloryzacja nie może dotyczyć wynagrodzenia Dostawcy za usługi wykonane przed datą złożenia wniosku,
 - 5) Strona umowy żądająca zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, przedstawia drugiej Stronie odpowiednio uzasadniony wniosek, nie później niż 14 dni od daty publikacji komunikatu Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, który winien zawierać opis proponowanej zmiany wraz z kalkulacją kosztów oraz sposobem sporządzenia takiej kalkulacji,
 - 6) Wniosek musi zawierać dowody jednoznacznie wskazujące, że zmiana cen lub kosztów o ponad 5% w stosunku do cen lub kosztów obowiązujących w terminie składania oferty, wpłynęła na koszty wykonania zamówienia,
 - 7) W terminie 14 dni od otrzymania wniosku, o którym mowa w pkt 5), Strona umowy, której przedłożono wniosek, może zwrócić się do drugiej Strony z wezwaniem o jego uzupełnienie, poprzez przekazanie dodatkowych wyjaśnień, informacji lub dokumentów; wnioskodawca zobowiązany jest odpowiedzieć na wezwanie wyczerpująco i zgodnie ze stanem faktycznym, w terminie 7 dni od dnia otrzymania wezwania,
 - 8) Strona umowy, której przedłożono wniosek, w terminie 14 dni od otrzymania kompletnego wniosku, informacji i wyjaśnień, zajmie pisemnie stanowisko w sprawie; za dzień przekazania stanowiska, uznaje się dzień jego wysłania na adres właściwy dla doręczeń pism odpowiednio do Zamawiającego lub Dostawcy,
 - 9) Jeżeli zostanie wykazane, że zmiany ceny lub kosztów związanych z realizacją zamówienia uzasadniają zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, Strona umowy zawrą stosowny aneks do umowy, określający nową wysokość wynagrodzenia Dostawcy, z uwzględnieniem dowiedzionych zmian.
2. Dostawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy z którym zawarł umowę w zakresie odpowiadającym zmianą cen lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy.
3. Na podstawie art. 439 ust. 2 pkt 4 ustawy pzp, Zamawiający określa maksymalną dopuszczalną wartość zmiany wynagrodzenia należnego Dostawcy w całym okresie

realizacji zamówienia, w wyniku zastosowania postanowień o których mowa w ust. 1 na poziomie 2,5% ceny wybranej oferty

4. Zmiana wynagrodzenia może nastąpić także w przypadkach:
 - 1) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,
 - 2) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych,
 - 3) zmiany minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 roku o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, o ile zmiany te mają wpływ na koszty wykonania umowy przez Dostawcę.
5. W razie zaistnienia przesłanek do zmiany wynagrodzenia, o której mowa w ust. 4 – odpowiednie zastosowanie znajduje procedura określona w ust 1 pkt 3-9.
6. Zmiana wynagrodzenia może nastąpić w razie zmiany stawki podatku od towarów i usług. W takim przypadku wynagrodzenie umowne netto nie ulega zmianie, a jedynie zostanie do niego doliczony rzeczony podatek w zmienionej wysokości.
7. W przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Dostawcy, zarówno Dostawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

§ 5

1. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) za rozwiązanie umowy z winy Dostawcy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej dostawy,
 - b) za przekroczenie terminu ustalonej dostawy o więcej niż 24 godzin w wysokości 0,1% wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
 - c) za nie wypełnienie zobowiązań jakościowych ustalonych w §1 ust.5 w wysokości 0,1% wartości dostawy, za każdy dzień zwłoki w wymianie towaru na wolny od wad.
2. Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne.
3. Wysokość naliczonych kar umownych przewidzianych w niniejszym paragrafie nie może łącznie przekroczyć 30% wartości umowy netto, rozumianej jako suma iloczynów ilości zamówionego towaru i ich cen netto.
4. Za szkody wynikłe z nie wykonania lub nienależytego wykonania innych zobowiązań umownych, strony ponoszą odpowiedzialność na zasadach ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego.
5. Kary umowne mogą być potrącone przez Zamawiającego z należności Dostawcy.

§ 6

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonane umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu należytego wykonania części umowy.

§ 7

1. Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy Dostawca:
 - 1) pozostaje w zwłoce z dostawą częściową przedmiotu umowy przez okres co najmniej 7 dni,
 - 2) minimum trzy razy pozostawał w zwłoce z dostawą częściową partii zamówienia przez okres co najmniej 5 dni,
 - 3) dostarcza towar wadliwy lub nie realizuje lub realizuje należycie roszczeń z tytułu gwarancji i rękojmi.
2. Zamawiający uprawniony jest również do jednostronnego odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy zakontraktuje przedmiot zamówienia nabywany przez niego w ramach przedmiotowej umowy w rezultacie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego uruchomionego w ramach grupy zakupowej utworzonej przez jednostki, dla których podmiotem tworzącym jest Ministerstwo Spraw Wewnętrznych i Administracji lub w rezultacie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego uruchomionego w ramach innej grupy zakupowej, w której zrzeszony jest Zamawiający.
3. Zamawiający uprawniony jest do odstąpienia od umowy w terminie 60 dni od daty powzięcia przez Zamawiającego informacji o zaistnieniu którejkolwiek z przesłanek, o których mowa w ust. 1 i ust. 2, będącej podstawą odstąpienia od umowy.
4. Strony zgodnie oświadczają, iż w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn wskazanych w § 7 umowy, odstąpienie będzie miało charakter ex nunc, tj. będzie dotyczyło jedynie niewykonanej części umowy. Dostawcy należy się wynagrodzenie jedynie z tytułu wykonanej części obowiązującej umowy, a Dostawca nie ma jakiegokolwiek roszczenia w związku z tym do Zamawiającego, w tym z tytułu utraconych korzyści.

§ 8

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą być dokonywane za zgodą obu Stron wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postanowień umowy w przypadkach określonych w art. 455 ustawy z dnia 11 września 2019 roku –Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 j.t.) oraz w przypadku wystąpienia niżej wymienionych okoliczności:
 - 1) zmiany jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmiany numeru katalogowego sprzętu bądź nazwy własnej sprzętu w przypadku gdy nastąpiła zmiana w procesie produkcyjnym wynikająca z postępu technologicznego lub też będzie to konieczne ze względu na zmianę przepisów prawa, pod warunkiem że sprzęt zamienny nie może posiadać gorszych parametrów od objętych niniejszą umową;
 - 2) zmiany organizacyjnej po stronie Zamawiającego lub Dostawcy w szczególności w przypadku, gdy nastąpi zmiana adresu siedziby jednej ze Stron;
 - 3) przejściowy brak towaru, zakończenie produkcji lub wycofanie z rynku, pod warunkiem że towar zamienny nie może posiadać gorszych parametrów od objętych niniejszą umową.
3. Zmiany, o których mowa w ust. 2, nie mogą skutkować podwyższeniem ceny jednostkowej sprzętu wskazanej w Ofercie Dostawcy.

§ 9

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 10

Sprawy sporne wynikłe w trakcie realizacji umowy podlegają rozstrzygnięciu przez właściwy rzeczowo sąd w Rzeszowie.

§ 11

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy należy dokonywać za zgodą obu stron w formie pisemnej (aneks do umowy) pod rygorem nieważności.
2. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, z których 1 egz. otrzymuje Zamawiający i 1 egz. Dostawca.

ZAMAWIAJĄCY

DOSTAWCA

FORMULARZE ASORTYMENTOWO - CENOWE

Pieczęć oferenta

Zadanie nr 1

L.p.	Nazwa towaru	Ilość op./ szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa kod EAN	Op. jednostka miary dostarczana (oferowana)
1	Chłonny opatrunek poliuretanowy do utrzymywania w ranie wilgotnego środowiska, pochłaniający nadmiar wysięku, złożony z dwóch warstw; ochronnej poliuretanowej, oraz hydrofilowej pianki poliuretanowej warstwy chłonnej, rozmiar 10cm x 10cm [op] [a 5szt]	1								
2	Chusteczki Seni Care nie zawierają PARABENÓW i alkoholu, nie powodują alergii i podrażnień. Opakowanie posiada klappkę zamykającą, która chroni chusteczki przed wyschnięciem. Mają działanie przeciwzapalne, przyspieszają gojenie się ran. Mają przyjazne dla skóry pH 5,5, wykonane z miękkiej i delikatnej włókniny, powierzchnia chusteczki – 20 x 30 cm, op. [a 80 szt.]	2700								
3	Drobny materiał zabiegowy typu Tupfer-fasola roz. 9,5cm x 9,5cm szyty z nitką RTG , stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op.[a 5szt]	200								
4	Dzianina elastyczna siatka opatrunkowa z przędzy poliamidowej i poliuretanowej na dłoń, przedramię, stopę, łokieć, 25 m w stanie rozciągniętym [szt]	1								

5	Dzianina elastyczna siatka opatrunkowa z przędzy poliamidowej i poliuretanowej na klatkę piersiową, brzuch, 25 m w stanie rozciągniętym [szt]	1								
6	Dzianina elastyczna siatka opatrunkowa z przędzy poliamidowej i poliuretanowej na ramię, podudzie,, kolano, stopę, 25 m w stanie rozciągniętym [szt]	1								
7	Dzianina elastyczna siatka opatrunkowa z przędzy poliamidowej i poliuretanowej na udo, głowę, 25 m w stanie rozciągniętym [szt]	1								
8	Emulsja intensywnie nawilżająca do codziennej pielęgnacji skóry odwodnionej, wrażliwej i narażonej na podrażnienia, również u osób narażonych na przesuszenia ze względu na długotrwałe unieruchomienie. Lekka konsystencja ułatwia rozprowadzanie i wchłanianie. Nawilża, łagodzi podrażnienia i poprawia kondycję skóry. Chroni przed szkodliwymi czynnikami zewnętrznymi. W składzie zawiera 4% mocznik, który zmiękcza wysuszony naskórek, wygładza i ujędrnia. Pozostałe składniki aktywne: alantoina, arginina, biokompleks lniany, trehaloza, kwas mlekowy. Opakowanie z dozownikiem o pojemności 500ml. [szt]	60								
9	Gaza jałowa bez luźnych włókien, bielona metodą bezchlorową, składana do wewnątrz 1/2 m2 , 17nitkowa stosowana będzie jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2 A reg.7 [szt]	1500								
10	Gaza jałowa bez luźnych, włókien bielona metodą bezchlorową, składana do wewnątrz, 1m2 17 nitkowa stosowana będzie jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2 A reg.7 [szt]	2100								
11	Gaza opatrunkowa w składkach, bawełniana, niejłowa, bielona metodą bezchlorkową, 17N 90cm x 200m o klasie 1 reg.4 [szt]	75								
12	Gaza opatrunkowa w składkach, bawełniana, niejłowa, bielona metodą bezchlorkową, 17N, 90cm x 100m o klasie 1 reg.4 [szt]	35								

13	Hipoalergiczny mikroporowaty, przezroczysty przylepiec z klejem akrylowym.Struktura pozwala na przerwanie go w ręku we wszystkich kierunkach 1,25cm x 9,14m op. [a 24szt]	1								
14	Hipoalergiczny mikroporowaty, przezroczysty przylepiec z klejem akrylowym.Struktura pozwala na przerwanie go w ręku we wszystkich kierunkach 2,5cm x 9,14m op. [a 12szt]	140								
15	Hipoalergiczny mikroporowaty, przezroczysty przylepiec z klejem akrylowym.Struktura pozwala na przerwanie go w ręku we wszystkich kierunkach 5cm x 9,14 op. [a 6szt]	4								
16	Jałowy opatrunek foliowy z wkładem chłonnym o dużych właściwościach absorbcyjnych. Podłoże z folii poliuretanowej przepuszczalnej dla pary wodnej, a nieprzemakalnej dla wody.Przeźroczyste podłoże pozwalające na obserwację okolic rany w trakcie gojenia. Zaokrąglone brzegi chroniące przed odklejeniem, rozmiar 5cm x 7,2cm op.[a 100szt]	5								
17	Jałowy opatrunek foliowy z wkładem chłonnym o dużych właściwościach absorbcyjnych. Podłoże z folii poliuretanowej przepuszczalnej dla pary wodnej, a nieprzemakalnej dla wody.Przeźroczyste podłoże pozwalające na obserwację okolic rany w trakcie gojenia. Zaokrąglone brzegi chroniące przed odklejeniem, rozmiar 6cm x 9cm op. [a 50 szt]	10								
18	Jałowy opatrunek foliowy z wkładem chłonnym o dużych właściwościach absorbcyjnych. Podłoże z folii poliuretanowej przepuszczalnej dla pary wodnej, a nieprzemakalnej dla wody.Przeźroczyste podłoże pozwalające na obserwację okolic rany w trakcie gojenia. Zaokrąglone brzegi chroniące przed odklejeniem, rozmiar 8cm x 15cm op.[a 50 szt]	1								

19	Jałowy opatrunek foliowy z wkładem chłonnym o dużych właściwościach absorcyjnych. Podłoże z folii poliuretanowej przepuszczalnej dla pary wodnej, a nieprzemakalnej dla wody.Przeźroczyste podłoże pozwalające na obserwację okolic rany w trakcie gojenia. Zaokrąglone brzegi chroniące przed odklejeniem, rozmiar 10cm x 20cm op.[a 50 szt]	1								
20	Kompres gazowy jałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz, 7,5cm x 7,5cm , 12 warstw, 17 nitek, stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op.[a 5 szt]	18000								
21	Kompres gazowy jałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz, 10cm x 10cm , 12 warstw, 17 nitek, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności, stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op.[a 10 szt]	1000								
22	Kompres gazowy jałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz, 5cm x 5cm , 8 warstw 17 nitek , stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op.[a 3 szt]	7000								
23	Kompres gazowy jałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz, 5cm x 5cm , 16 warstw, 17 nitek, stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op. [a 10 szt]	5								
24	Kompres gazowy jałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz, 7,5cm x 7,5cm ,12 warstw,17 nitek, stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op.[a 10 szt]	5								
25	Kompres gazowy jałowy bielony metodą bezchlorową,składany do wewnątrz, 10cmx10cm ,12warstw,17nitek,stosowane	8000								

	będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op. [a 3szt]									
26	Kompres gazowy jałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz, 10cmx20cm , 12warstw, 17nitek, stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op. [a 3szt]	1500								
27	Kompres gazowy niejałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz 10cm x 10cm , 8 warstw, 17 nitek, o klasie 2A Reg op.[a 100 szt]	500								
28	Kompres gazowy niejałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz 5cm x 5cm , 8 warstw, 17 nitek, o klasie 2A Reg.7 op.[a 100 szt]	6000								
29	Kompres gazowy niejałowy bielony metodą bezchlorową, składany do wewnątrz 7,5cm x 7,5cm , 8 warstw, 17 nitek, o klasie 2A Reg.7 op.[a 100 szt]	1300								
30	Kompres jałowy włókninowy 40gram 5cm x 5cm stosowany będzie jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2 A reg.7 op.[a 2szt.]	10								
31	Kompres niejałowy włókninowy 7,5cm x 7,5cm , 4 warstwowy 40gram stosowany będzie jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2 A reg.7 op.[a 100 szt.]	10								
32	Kompres tracheotomijny z wycięciem "O" włókninowy 10cm x 10cm op [a 3 szt] [szt]	250								
33	Kompres tracheotomijny z wycięciem "O" włókninowy 7,5cm x 7,5cm [a 2 szt] [szt]	1800								
34	Kompres tracheotomijny z wycięciem "Y" włókninowy 7,5cm x 7,5cm a 2 szt] [szt]	50								

35	Kompresy jałowe, wysokochłonne do opatrywania silnie krwawiących ran, pomiędzy zewnętrznymi warstwami włókniny posiadają pulpecelulozową. Sterylizacja parą wodną 10cm x 15cm op. [a 20 szt]	65								
36	Kompresy jałowe, wysokochłonne do opatrywania silnie krwawiących ran, pomiędzy zewnętrznymi warstwami włókniny posiadają pulpecelulozową. Sterylizacja parą wodną 10cm x 20cm op. [a 20 szt]	65								
37	Krem myjący 3w1 przeznaczony do pielęgnacji podrażnionej skóry. Preparat lekko oczyszcza i pozostawia skórę odświeżoną i miękką w dotyku, nie naruszając naturalnej bariery hydrolipidowej. Zawiera SINODOR – środek pochodzenia naturalnego pochłaniający nieprzyjemny zapach moczu, zawiera 3% mocznika, który działa silnie nawilżająco i regenerująco, do użycia bez wody i mydła. Zawiera Biokompleks lniany o działaniu odżywczym i łagodzącym podrażnienia, pojemność 500 ml. [szt]	30								
38	Krem ochronny z arginina przeznaczony jest do zabezpieczania miejsc zagrożonych odleżynami i oparzeniami. Skutecznie łagodzi podrażnienia, działa nawilżająco oraz wspomaga regenerację skóry. Zawiera argininę, która działa nawilżająco, przyspiesza metabolizm komórek skóry i wspomaga gojenie się ran. Zawiera SINODOR – efektywny środek pochodzenia naturalnego pochłaniający nieprzyjemny zapach moczu, zawiera Biokompleks lniany o działaniu odżywczym i łagodzącym podrażnienia, pojemność 200 ml. [szt]	250								
39	Krem ochronny z tlenkiem cynku chroniący skórę przed powstawaniem stanów zapalnych, oparzeń i odleżyn. Przyspiesza regenerację uszkodzonej skóry. Do pielęgnacji skóry narażonej na podrażnienia, szczególnie u osób obłożnie chorych i pieluchowanych. Tworzy na skórze białą warstwę ochronną, zabezpieczającą przed szkodliwym	90								

	działaniem składników drażniących zawartych w moczu i kale. Ma działanie antyseptyczne i antybakteryjne. Zawiera Sinodor, naturalną substancję pochłaniającą zapach moczu. Inne składniki aktywne: tlenek cynku, biokompleks lniany, ekstrakt z rumianku. Opakowanie o pojemności 100ml. [szt]									
40	Krem przeznaczony do pielęgnacji miejsc, w których skóra jest wyjątkowo sucha, skłonna do rogowacenia (kolana, stopy, łokcie, dłonie). Doskonale odżywia, natłuszcza i nawilża. Reguluje proces łuszczenia się i rogowacenia naskórka. Zawiera 10% mocznika, dzięki czemu skutecznie zmiękcza i złuszcza wysuszony naskórek. Zawiera kwas mlekowy – naturalny składnik skóry, który reguluje odnowę komórkową, pojemność 100 ml. [szt]	60								
41	Kremowy żel do mycia. Przeznaczony do skóry suchej i odwodnionej. Intensywnie nawilża i natłuszcza. Ma działanie przeciwpodrażnieniowe. Zmiękcza skórę, nawilża i działa przeciwświądowo. W składzie zawiera: 3% Urea, olej lniany, oliwę z oliwek, slimarynę. Opakowanie a 500ml. [szt]	75								
42	Majtki chłonne Super Large 100 -135 op.[a 10 szt]	60								
43	Majtki chłonne Extra Large 120-160 op.[a 10 szt]	70								
44	Maseczki chirurgiczne jednorazowe, niejałowe, trzywarstwowe, z kształtką na nos.Długość i szerokość maski 17,5x9,5 cm. Szerokość elementu elastycznego do zakładania za uszy 1,5 cm. Poziom filtracji bakteryjnej ≥98 %. Zgodne z normą PN-EN 14683. Badanie wyrobu w CIOP. op. [a 50 szt]	5								
45	Neutralizator zapachów 500 ML [x500 ML] [szt]	120								

46	Olejek pielęgnacyjny 200 ML [x200 ML] [szt]	80								
47	Opaska dziana podtrzymująca o niestrzępiących się brzegach 10cmx4m [szt]	800								
48	Opaska dziana podtrzymująca o niestrzępiących się brzegach 5cm x 4m [szt]	150								
49	Opaska dziana podtrzymująca o niestrzępiących się brzegach 15cmx4m [szt]	150								
50	Opaska elastyczna 10cm x 5m z 1 zapinką wielokrotnego użytku [szt]	1200								
51	Opaska elastyczna 15cm x 5m z 2 zapinkami wielokrotnego użytku [szt]	1700								
52	Opaska gipsowa szybkowiążąca z okrągłym trzpieniem plastikowym (5-6 minut) pakowana w sposób hermetyczny 3m x 12cm op. [a 2 szt]	20								
53	Opaska gipsowa szybkowiążąca z okrągłym trzpieniem plastikowym (5-6 minut) pakowana w sposób hermetyczny 3m x 20cm op. [a 2szt]	20								
54	Opaska gipsowa szybkowiążąca z okrągłym trzpieniem plastikowym (5-6 minut) pakowana w sposób hermetyczny 4m x 15cm op. [a 2szt]	20								
55	Opatrunek do mocowania kaniul w rozm. 6cmx8cm , podłoże z wodoodpornej i oddychającej folii poliuretanowej , wzmocnione włókniną skrzydełka, opatrunek niecytotoksyczny op. [a 100szt]	10								
56	Opatrunek do mocowania kaniul w rozm. 5,8cmx8cm , włókninowy , klej akrylowy z wkładem chłonnym, brzegi są zaokrąglone, opatrunek niecytotoksyczny op. [a 100szt]	400								

57	Opatrunek do wkleś centralnych 10cm x 12cm op. [a 60szt]	3								
58	Opatrunek jałowy z wkładem chłonnym WISKOZOWO POLIESTROWYM do opatrzywania ran, klej kopolimer olefinowy typu hot-melt 20cm x 10cm op. [a 50szt]	50								
59	Opatrunek jałowy z wkładem chłonnym WISKOZOWO POLIESTROWYM do opatrzywania ran, klej kopolimer olefinowy typu hot-melt 25cm x 10cm op. [a 50szt]	20								
60	Opatrunek jałowy z wkładem chłonnym WISKOZOWO POLIESTROWYM do opatrzywania ran, klej akrylowy 15cm x 8cm op. [a 50 szt]	60								
61	Opatrunek jałowy z wkładem chłonnym WISKOZOWO POLIESTROWYM do opatrzywania ran, klej kopolimer olefinowy typu hot-melt 30cm x 10cm op. [a 50szt]	15								
62	Opatrunek jałowy z wkładem chłonnym WISKOZOWO POLIESTROWYM do opatrzywania ran, klej kopolimer olefinowy typu hot-melt 7,2cm x 5cm op. [a 100szt]	100								
63	Opatrunek jałowy z wkładem chłonnym WISKOZOWO POLIESTROWYM do opatrzywania ran, klej kopolimer olefinowy typu hot-melt 10cm x 6cm op. [a 50szt]	65								
64	Opatrunek jałowy z wkładem chłonnym WISKOZOWO POLIESTROWYM do opatrzywania ran, klej kopolimer olefinowy typu hot- melt 10cm x 8cm op. [a 50szt]	30								

65	Opatrunek oczny owalny, jałowy klej kopolimer olefinowy typu hot-melt 6,5cm x 9,5cm op.[a 50szt]	2								
66	Pianka myjąco-pielęgnująca służąca do pielęgnacji i oczyszczania skóry wrażliwej i narażonej na podrażnienia. Do użycia zamiast wody i mydła. Działa nawilżająco i kojąco. Preparat ma pH 5, przyjazne dla skóry. W składzie zawiera: biokompleks lniany, pantenol, olej z oliwek, kwas mlekowy, substancje neutralizującą zapach. Opakowanie a 500ml. [szt]	180								
67	Pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności min. 2600 ml , bez latexowych elementów, z elastycznymi ściągaczami, zabezpieczającymi przed wyciekami moczu na boki, posiadające podwójne elastyczne przylepcorzepty z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, chłonność potwierdzona przez producenta, rozmiar M ok. 75cm -110cm obwód pasa [op. a 30szt]	100								
68	Pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności min. 2800 ml , bez latexowych elementów, z elastycznymi ściągaczami, zabezpieczającymi przed wyciekami moczu na boki, posiadające podwójne elastyczne przylepcorzepty z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, chłonność potwierdzona przez producenta, rozmiar L ok. 100cm -150cm obwód pasa [op. a 30szt.]	1000								

69	Pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności min. 2800 ml , bez latexowych elementów, z elastycznymi ściągaczami, zabezpieczającymi przed wyciekami moczu na boki, posiadające podwójne elastyczne przylepcorzepy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, chłonność potwierdzona przez producenta, rozmiar XL ok.130cm -170cm obwód pasa [op. a 30szt]	700								
70	Pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności min. 2800 ml , bez latexowych elementów, z elastycznymi ściągaczami, zabezpieczającymi przed wyciekami moczu na boki, posiadające podwójne elastyczne przylepcorzepy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, chłonność potwierdzona przez producenta, rozmiar XXL ok.160cm -210cm obwód pasa [op. a 10szt]	100								
71	Plaster włókninowy, klej akrylowy 1,25cm x 9,14m [szt]	96								
72	Plaster tkaninowy z klejem akrylowym, opatrunkiem do cięcia 1m x 8cm [szt]	1								
73	Plaster włókninowy z klejem akrylowym, opatrunkiem do cięcia 1m x 8cm [szt]	35								
74	Plaster włókninowy, klej akrylowy 5cm x 9,14m [szt]	84								
75	Plaster włókninowy, klej akrylowy 2,5cm x 9,14m [szt]	6 660								

76	Plaster z opatrunkiem z wkładem chłonnym 19 mm x 76 mm , Elastyczny, mikroporowaty nośnik pozwala skórze oddychać. Pakowane indywidualnie. op. [a 100szt]	10								
77	Plaster z opatrunkiem z wkładem chłonnym 25 mm x 76 mm , Elastyczny, mikroporowaty nośnik pozwala skórze oddychać. Pakowane indywidualnie. op. [a 100szt]	10								
78	Podkład higieniczny ze skrzydełkami włókninowymi 90cm x 170cm , chłonność 2000ml op. [a 30szt]	300								
79	Podkład naturalny pod gips 10cm x 3m naturalny op. [a 12szt]	2								
80	Podkład naturalny pod gips 15cm x 3m naturalny op. [a 12szt]	2								
81	Podkład naturalny pod gips 20cm x 3m naturalny op. [a 12szt]	2								
82	Podkłady 60cm x 60cm [op. a 30szt]	240								
83	Podkłady 60cm x 90cm [op. a 30szt]	1000								
84	Przezroczysty galaretowaty żel utrzymujący wilgotne środowisko, oczyszczający ranę z tkanki martwiczey, nie przylega do powierzchni rany. 15 g [szt]	10								
85	Przylepiec na tkaninie z klejem kauczukowym oraz z dodatkiem tlenku cynku 5m x 50mm [szt]	288								
86	Przylepiec na tkaninie z tlenkiem cynku 2,5cm x 5m [szt]	12								
87	Przylepiec na tkaninie z tlenkiem cynku 1,25cm x 5m [szt]	552								
88	Rekaw pod gips 15cm x 20m bawełniany [szt]	1								
89	Rękaw pod gips 10cm x 20m bawełniany [szt]	1								

90	Samoprzylepna taśma na włókninie z klejem akrylowym 2,5cm x10m [szt]	1								
91	Samoprzylepna taśma na włókninie z klejem akrylowym 5cm x10m [szt]	1								
92	Samoprzylepny bandaż elastyczny,kohezyjny, tkany bandaż podtrzymujący,wiskozowo-bawełniano-poliamidowy, jednorazowego użytku, nie zawierający lateksu, rozmiar 10cm x 4m [szt]	600								
93	Samoprzylepny bandaż elastyczny,kohezyjny, tkany bandaż podtrzymujący,wiskozowo-bawełniano-poliamidowy, jednorazowego użytku, nie zawierający lateksu, rozmiar 12cm x 4m [szt]	250								
94	Samoprzylepny bandaż elastyczny,kohezyjny, tkany bandaż podtrzymujący,wiskozowo-bawełniano-poliamidowy, jednorazowego użytku, nie zawierający lateksu, rozmiar 6cm x 4m [szt]	400								
95	Samoprzylepny bandaż elastyczny,kohezyjny, tkany bandaż podtrzymujący,wiskozowo-bawełniano-poliamidowy, jednorazowego użytku, nie zawierający lateksu, rozmiar 8cm x 4m [szt]	340								
96	Serweta operacyjna gazowa rozm. 45cm x 70cm , 4warstwy, 17 nitkowa z nitką RTG i tasiemką, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności ,stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) [szt]	250								
97	Serweta operacyjna gazowa rozm. 75cm x 90cm , 4warstwy, 17 nitkowa z nitką RTG i tasiemką stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) [szt]	250								
98	Serweta operacyjna z nitką RTG i tasiemką o rozmiarze 45cm x 45cm , 4-ro warstwową, 17 nitek, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności	10								

	Stosowany będzie jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2 A reg.7 op.[a 2szt.]									
99	Setony z gazy jałowe 17 nitkowe 4 warstwowe, 1mx1cm o klasie 2 A reg.7 [szt]	15								
100	Setony z gazy jałowe 17 nitkowe 4 warstwowe, 2mx2cm o klasie 2 A reg.7 [szt]	5								
101	Setony z gazy jałowe 17 nitkowe 4 warstwowe, z kontrastem RTG 2mx7,5cm o klasie 2 A reg.7 [szt]	160								
102	Setony z gazy jałowe 17 nitkowe 4 warstwowe, z kontrastem RTG 2mx7,5cm o klasie 2 A reg.7 op. [x 5 szt]	150								
103	Siatka opatrunkowa elastyczna biodro, brzuch, 10m w stanie luźnym - 25m w stanie rozciągniętym [szt]	1								
104	Siatka opatrunkowa elastyczna klatka piersiowa, brzuch, 10m w stanie luźnym - 25m w stanie rozciągniętym [szt]	1								
105	Siatka opatrunkowa elastyczna udo,głowa,biodro 10m w stanie luźnym - 25m w stanie rozciągniętym [szt]	1								
106	Siatka opatrunkowa elastyczna głowa, ramię, podudzie, kolano, 10m w stanie luźnym - 25m w stanie rozciągniętym [szt]	1								
107	Sterylnie kompresy jałowe z gazy min. 17 – nitkowej, 12 warstwowe, o wym. 10cm x 10cm , sterylizowane parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności. o klasie 2 A reg.7 op.[a 40szt]	1								
108	Sterylnie kompresy jałowe z gazy min. 17 – nitkowej, z kontrastem RTG , 12 warstwowe, o wym. 5cm x 5cm , sterylizowane parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki o klasie 2 A reg.7 op.[a10szt]	1								

109	Sterylny kompresy jałowe z gazy min. 17 – nitkowej, z kontrastem RTG , 12 warstwowe, o wym. 7,5cm x 7,5cm , sterylizowane parą wodną, , pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki o klasie 2 A reg.7 op. [a10szt]	1								
110	Sterylny kompresy jałowe z gazy min. 17 – nitkowej, z kontrastem RTG , 12 warstwowe, o wym. 10cm x 10cm , sterylizowane parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki o klasie 2 A reg.7 op. [a 40 szt]	1								
111	Sterylny kompresy jałowe z gazy min. 17 – nitkowej, z kontrastem RTG , 12 warstwowe, o wym. 10cm x 10cm , sterylizowane parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki o klasie 2 A reg.7 op. [a 10 szt]	1								
112	Sterylny opatrunek, składający się z warstwy hydrokoloidowej, półprzepuszczalnej błony foliowej, cienkiej pianki poliuretanowej, rozmiar 10cm x 10cm op. [a 5szt.]	1								
113	Sterylny, absorbujący opatrunek z alginianu wapnia, włókna reagujące z wydzieliną rany tworzą żel, chroniąc ranę przed wysuszeniem, rozmiar 10cm x 10cm op. [a 10szt]	1								
114	Sterylny, samoprzylepny opatrunek hydrokoloidowy nie zawierający żelatyny, z półprzepuszczalnej folii poliuretanowej. Wchłanianie wydzieliny z rany tworząc żel, rozmiar 10cm x 10cm op. [a 10szt]	1								
115	Szampon nawilżający przeznaczony do mycia suchej, wrażliwej i podrażnionej skóry głowy do wszystkich rodzajów włosów. Specjalna formuła łagodzi podrażnienia i dodatkowo zapobiega kolejnym stanom zapalnym, zawiera mocznicę łagodzącą wszelkie podrażnienia, Zawiera Biokompleks lniany o działaniu odżywczym i	16								

	łagodzącym wszelkie podrażnienia, nie zawiera parabenów, pojemność 500 ml. [szt]									
116	Szampon w pianie umożliwia mycie głowy i włosów chorego bez użycia wody. Formuła oparta na delikatnych środkach myjących nie podrażniających skóry głowy, oczyszcza i nadaje włosom miękkość bez ich obciążania. Zawiera odżywczy i łagodzący podrażnienia biokompleks lniany oraz naturalnego pochodzenia DeoPlex® - delikatny, lecz efektywny neutralizator zapachu, do wszystkich rodzajów włosów, pojemność 200 ml. [szt]	18								
117	Tromboguard opatrunek 10cm x 10cm op. [a 5szt]	1								
118	Wata 100% bawełna w opakowaniu a 500g [szt]	1								
119	Wata celulozowa medyczna bielona (lignina), arkusz 40cm x 60cm [op a 5kg]	530								
120	Włókninowa tasma samoprzylepna 10cm x 10m [szt]	10								
121	Włókninowa tasma samoprzylepna 15cm x 10m [szt]	10								
122	Włókninowa tasma samoprzylepna 30cm x 10m [szt]	2								
123	Opaska elastyczna jałowa 15cm x 5m z 2 zapinkami [szt]	50								
124	Kompresy celulozowe 12 warstwowe 4x5cm, op. 2xrolka 500 sztuk	16								
125	Hypoalergiczny przylepiec na jedwabiu z klejem akrylowym, 1,25cmx9,14m, a 24 sztuki	7								
126	Hypoalergiczny przylepiec na jedwabiu z klejem akrylowym, 2,5cmx9,14m, a 12 sztuk	53								

127	Hypoalergiczny przylepiec na jedwabiu z klejem akrylowym, 5cmx9,14m, a 6 szt	1								
128	Bandaż elastyczny, uciskowy, stabilizujący, tkany, wielorazowego użytku z zapinką; skład: 32,0% jedwab poliamidowy, 0,8% przędza elastomerowa, 67,2% przędza bawełniana podbielana; szerokość 10 cm x 5 m; rozciągliwość 70 [%], elastyczność 120 [%]. [szt.].	24								
129	Bandaż elastyczny, uciskowy, stabilizujący, tkany, wielorazowego użytku z zapinką; skład: 32,0% jedwab poliamidowy, 0,8% przędza elastomerowa, 67,2% przędza bawełniana podbielana; szerokość 12 cm x 5 m; rozciągliwość 70 [%], elastyczność 120 [%]. [szt.]	24								
130	Bandaż elastyczny, uciskowy, stabilizujący, tkany, wielorazowego użytku z zapinką; skład: 32,0% jedwab poliamidowy, 0,8% przędza elastomerowa, 67,2% przędza bawełniana podbielana; szerokość 15 cm x 5 m; rozciągliwość 70 [%], elastyczność 120 [%]. [szt.].	24								
131	Bandaż elastyczny, uciskowy, stabilizujący, tkany, wielorazowego użytku z zapinką; skład: 32,0% jedwab poliamidowy, 0,8% przędza elastomerowa, 67,2% przędza bawełniana podbielana; szerokość 20 cm x 5 m; rozciągliwość 70 [%], elastyczność 120 [%]. [szt.].	24								
132	Bandaż elastyczny, bandaż uciskowy i usztywniający, dziany, wielorazowego użytku z zapinką; skład: 97,5% jedwab poliamidowy, 2,5% przędza elastomerowa; szerokość 8 cm x 5 m; odkształcenie (elastyczność) 100 [%]. [szt.]	20								
133	Bandaż elastyczny, bandaż uciskowy i usztywniający, dziany, wielorazowego użytku z zapinką; skład: 97,5% jedwab poliamidowy, 2,5% przędza elastomerowa; szerokość 10 cm x 5 m; odkształcenie (elastyczność) 100 [%]. [szt.].	60								

134	Bandaż elastyczny, bandaż uciskowy i usztywniający, dziany, wielorazowego użytku z zapinką; skład: 97,5% jedwab poliamidowy, 2,5% przędza elastomerowa; szerokość 12 cm x 5 m; odkształcenie (elastyczność) 100 [%]. [szt.]	20								
135	Bandaż elastyczny, bandaż uciskowy i usztywniający, dziany, wielorazowego użytku z zapinką; skład: 97,5% jedwab poliamidowy, 2,5% przędza elastomerowa; szerokość 15 cm x 5 m; odkształcenie (elastyczność) 100 [%]. [szt.]	20								
136	Bandaż tkany, elastyczny, uciskający i mocujący, bez zapinki; skład: 56% wiskoza, 44% jedwab poliamidowy; szerokość 6 x 4m; rozciągliwość 150 [%], odkształcenie (elastyczność) 103 [%]. [szt.]	20								
137	Bandaż tkany, elastyczny, uciskający i mocujący, bez zapinki; skład: 56% wiskoza, 44% jedwab poliamidowy; szerokość 8 x 4m; rozciągliwość 150 [%], odkształcenie (elastyczność) 103 [%]. [szt.]	20								
138	Bandaż tkany, elastyczny, uciskający i mocujący, bez zapinki; skład: 56% wiskoza, 44% jedwab poliamidowy; szerokość 10 x 4m; rozciągliwość 150 [%], odkształcenie (elastyczność) 103 [%]. [szt.]	20								
139	Bandaż tkany, elastyczny, uciskający i mocujący, bez zapinki; skład: 56% wiskoza, 44% jedwab poliamidowy; szerokość 12 x 4m; rozciągliwość 150 [%], odkształcenie (elastyczność) 103 [%]. [szt.]	20								
140	Bandaż tkany, elastyczny, uciskający i mocujący, bez zapinki; skład: 56% wiskoza, 44% jedwab poliamidowy; szerokość 15 x 4m; rozciągliwość 150 [%], odkształcenie (elastyczność) 103 [%]. [szt.]	20								
141	Rękaw ortopedyczny dziany, bezszwowy przeznaczony do ochrony skóry pacjenta, stosuje się go jako dodatkowy podkład pod opatrunki gipsowe. Skład: 100% przędza polipropylenowa. Długość w stanie swobodnym 10 m, szerokość: 7 cm. Kartonik po wyrwaniu perforacji może stanowić rodzaj	2								

	podajnika dla wyrobu. Dopuszcza się sterylizację tlenkiem etylenu. [szt.]									
142	Rękaw ortopedyczny dziany, bezszwowy przeznaczony do ochrony skóry pacjenta, stosuje się go jako dodatkowy podkład pod opatrunki gipsowe. Skład: 100% przędza polipropylenowa. Długość w stanie swobodnym 10 m, szerokość: 10cm. Kartonik po wyrwaniu perforacji może stanowić rodzaj podajnika dla wyrobu. Dopuszcza się sterylizację tlenkiem etylenu. [szt.]	2								
143	Rękaw ortopedyczny dziany, bezszwowy przeznaczony do ochrony skóry pacjenta, stosuje się go jako dodatkowy podkład pod opatrunki gipsowe. Skład: 100% przędza polipropylenowa. Długość w stanie swobodnym 10 m, szerokość: 15 cm. Kartonik po wyrwaniu perforacji może stanowić rodzaj podajnika dla wyrobu. Dopuszcza się sterylizację tlenkiem etylenu. [szt.]	2								
144	Rękaw ortopedyczny dziany, bawełniany, bezszwowy przeznaczony do ochrony skóry pacjenta, stosuje się go jako dodatkowy podkład pod opatrunki gipsowe. Skład: 100% przędza polipropylenowa. Długość w stanie swobodnym 20 m, szerokość: 7 cm. Kartonik po wyrwaniu perforacji może stanowić rodzaj podajnika dla wyrobu. Dopuszcza się sterylizację tlenkiem etylenu. [szt.]	5								
145	Rękaw ortopedyczny dziany, bawełniany, bezszwowy przeznaczony do ochrony skóry pacjenta, stosuje się go jako dodatkowy podkład pod opatrunki gipsowe. Skład: 100% przędza polipropylenowa. Długość w stanie swobodnym 20 m, szerokość: 10 cm. Kartonik po wyrwaniu perforacji może stanowić rodzaj podajnika dla wyrobu. Dopuszcza się sterylizację tlenkiem etylenu. [szt.]	3								

146	Rękaw ortopedyczny dziany, bawełniany, bezszwowy przeznaczony do ochrony skóry pacjenta, stosuje się go jako dodatkowy podkład pod opatrunki gipsowe. Skład: 100% przędza polipropylenowa. Długość w stanie swobodnym 20 m, szerokość: 15 cm. Kartonik po wyrwaniu perforacji może stanowić rodzaj podajnika dla wyrobu. Dopuszcza się sterylizację tlenkiem etylenu. [szt.]	5								
147	Żel aktywizujący do codziennego aktywizowania skóry wrażliwej, narażonej na powstawanie oparzeń i odleżyn. Wspomaga mikrocyrkulację krwi w skórze, działa pobudzająco i odświeżająco. Nawilża skórę, odpręża mięśnie. W składzie zawiera: guaranę, kamforę, kofeinę, biokompleks lniany, bisabolol, alantoinę. Opak. a 200ml. [szt]	240								
			Razem netto:		Razem brutto :					

W pozycjach: 9-12, 20-29, gaza 17- nitkowa, gramatura min.23g/m2, norma PNEN 14079:2004, norma PNEN 14079 (wystawiona przez producenta)

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data

.....
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Pieczęć oferenta

Zadanie nr 2

L.p.	Nazwa towaru	Ilość op./ szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa kod EAN	Op. jednostka miary dostarczana (oferowana)
1	Pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności min. 2600 ml, chłonność potwierdzona przez producenta, rozmiar S ok. 70cm -90cm obwód pasa [sztuka]	1200								
2	Pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności min. 2800 ml, chłonność potwierdzona przez producenta, rozmiar M ok. 85cm -120cm obwód pasa [sztuka]	7500								
3	Pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności min. 2800 ml, chłonność potwierdzona przez producenta, rozmiar L ok. 115cm -145cm obwód pasa [sztuka]	9000								
4	Pieluchomajtki dla dorosłych o podwyższonej chłonności min. 2800 ml, chłonność potwierdzona przez producenta, rozmiar XL ok. 140cm -175cm obwód pasa [sztuka]	400								
5	Chusteczki pielęgnacyjne: delikatne, nasączone do pielęgnacji skóry narażonej na działanie szkodliwych czynników; oczyszczają, nawilżają i poprawiają elastyczność skóry. Mycie i pielęgnacja pacjenta bez udziału wody. Chusteczki z miękkiej i delikatnej włókniny o wymiarach nie mniejszych niż: 20x30cm. [op a 50 szt.]	2								
6	Elastyczna siatka opatrunkowa na dłoń, rękę dorosłego, oraz głowa dziecka [a 25m] [szt]	150								

7	Elastyczna siatka opatrunkowa na nogę, stopę dorosłego, oraz tułów dziecka [a 25m] [szt]	45								
8	Eycopad steril kompres 7cm x 5,6cm [a 25szt]	3								
9	Hipoalergiczny przylepiec z tkaniny wiskozowej, pokryty klejem ze sztucznego kauczuku, naniesionego na całej powierzchni. Nie hamujący oddychania skóry i wydzielania potu. Od strony zewnętrznej impregnowany hydrofobowo w celu zabezpieczenia przed zawilgoceniem , dający się łatwo dzielić. Przeznaczony dla pacjentów o wrażliwej skórze. Rozmiar 5 cm x 5 m [szt]	200								
10	Hipoalergiczny przylepiec z tkaniny wiskozowej, pokryty klejem ze sztucznego kauczuku, naniesionego na całej powierzchni. Nie hamujący oddychania skóry i wydzielania potu. Od strony zewnętrznej impregnowany hydrofobowo w celu zabezpieczenia przed zawilgoceniem , dający się łatwo dzielić. Przeznaczony dla pacjentów o wrażliwej skórze. Rozmiar 2,5 cm x 5 m [szt]	350								
11	Opatrunek do mocowania kaniul w rozm.6 cm x 8 cm, włókninowy, klej syntetyczny kauczuk, brzegi zaokrąglone, op. 50 szt	750								
12	Jałowe paski do łączenia brzegów rany, rozm. 6 x 101 mm, op. 100 x 5 szt	2								
13	Jałowe paski do łączenia brzegów rany, rozm. 12 x 101 mm, op. 100 x 3 szt	1								
14	Jałowe paski do łączenia brzegów rany, rozm. 6 x 76 mm, op. 50 x 3 szt	15								
15	Kompres gazowy jałowy 10cm x 10cm 12 warstw , stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) [a 3szt.]	10								

16	Kompres gazowy jałowy 5cm x 5cm 8 warstw 17 nitok , stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op. [a 3 szt]	50								
17	Kompres gazowy jałowy 7,5cm x 7,5cm 12 warstw, 17 nitok, stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 2A reg.7(sterylizacja parą wodną) op. [a 5 szt]	50								
18	Kompresy bawełniane gazowe 8 warstwowe,17 nitkowe z podwiniętymi brzegami, 7,5cm x 7,5cm stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 1 reg.4 op. [a 100 szt.]	50								
19	Kompresy bawełniane gazowe 8 warstwowe,17 nitkowe z podwiniętymi brzegami, 10cm x 10cm stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 1 reg.4 op. [a 100 sztuk]	50								
20	Kompresy bawełniane gazowe 8 warstwowe,17 nitkowe z podwiniętymi brzegami, 5cm x 5cm stosowane będą jako wyrób chirurgiczny inwazyjny o klasie 1 reg.4 op. [a100 szt]	50								
21	Olejek ochronny do skóry w aerozolu zawierający nawilżający panthenol, tworzący specjalną warstwę, która chroni skórę przed dalszą utratą wilgotności. Preparat do bardzo suchej skóry osób w podeszłym wieku, wymagającej specjalnej ochrony. Opakowanie 200ml. [szt]	5								
22	Opaska dziana podtrzymująca 4m x 10cm , pakowana indywidualnie [szt]	20								
23	Opaska dziana podtrzymująca 4m x 15cm , pakowana indywidualnie [szt]	20								
24	Opaska dziana podtrzymująca 4m x 5cm , pakowana indywidualnie [szt]	20								

25	Opaska elastyczna z zapinką, 5m x 10cm, pakowana indywidualnie, elastyczność min. 90% [szt.]	20								
26	Opaska elastyczna z 2-ma zapinkami, 5m x 15cm, pakowana indywidualnie, elastyczność min. 90% [szt.]	20								
27	Opaska gipsowa 2-4 minut min. 3m x 10cm, gips nanoszony dwustronnie, opakowanie jednostkowe odporne na wilgoć op.[a 2 szt]	450								
28	Opaska gipsowa 2-4 minut min. 3m x 20cm, gips nanoszony dwustronnie, opakowanie jednostkowe odporne na wilgoć op.[a 2 szt]	300								
29	Opaska gipsowa 2-4 minut min. 3m x 15cm, gips nanoszony dwustronnie, opakowanie jednostkowe odporne na wilgoć. op.[a 2 szt]	650								
30	Opatrunek antybakteryjny, jałowy, składający się z siatki poliamidowej pokrytej srebrem metalicznym o wym. 10cm x 10cm, op.[a 10 szt.]	30								
31	Opatrunek antybakteryjny, jałowy, składający się z siatki poliamidowej pokrytej srebrem metalicznym o wym. 10cm x 20cm, op.[a 10 szt.]	6								
32	Opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płcząco absorbcyjnym, jałowy, do ran trudnogojących się i zanieczyszczonych. Aktywowany płynem Ringera, mogący pozostawać na ranie do 72 godz o wym. 10cm x 10cm, op.[a 10 szt.]	1								
33	Opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płcząco absorbcyjnym, jałowy, do ran trudnogojących się i zanieczyszczonych. Aktywowany płynem Ringera, mogący pozostawać na ranie do 72 godz o wym. 7,5cm x 7,5cm, op.[a 10 szt.]	1								
34	Opatrunek jałowy 4-warstwowy o bardzo wysokiej chłonności, do ran silnie sączących, wiąże wysięk wewnątrz warstwy chłonnej zawierającej superabsorbent o wym. 10cm x 10cm, op.[a 10 szt.]	1								

35	Opatrunek jałowy 4-warstwowy o bardzo wysokiej chłonności, do ran silnie sączących, wiąże wysięk wewnątrz warstwy chłonnej zawierającej superabsorbent o wym. 10cm x 20cm, op.[a 10 szt.]	1								
36	Sterylna serweta gazowa z gazy min. 17- nitkowej, 4 – warstwowa z tasiemką i nitką radiacyjną o wym. 45cm x 70cm (+, -, 3 cm), sterylizowana parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki op [15a 2szt]	80								
37	Sterylna kompresja jałowa z gazy min. 17 – nitkowej, 12 warstwowa, z kontrastem RTG o wym. 10 cm x 10 cm , sterylizowana parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki op.[45 a 10szt]	66								
38	Sterylna kompresja jałowa z gazy min. 17 – nitkowej, z kontrastem RTG , 12 warstwowa, o wym. 5 cm x 5 cm , sterylizowana parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki op.[48 a 20szt]	6								
39	Sterylna kompresja jałowa z gazy min. 17 – nitkowej, z kontrastem RTG , 12 warstwowa, o wym. 10 cm x 10 cm , sterylizowana tlenkiem etylenu, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki op.[6 a 40 szt]	60								
40	Sterylna kompresja jałowa z gazy min. 17 – nitkowej, z kontrastem RTG , 12 warstwowa, o wym. 7,5 cm x 7,5 cm , sterylizowana parą wodną, , pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki op. [10szt]	10								
41	Sterylny, opatrunek chłonny zbudowany z 4 warstw materiałów o różnych właściwościach, zbudowany z celulozy, włókna do zaopatrywania ran silnie sączących oraz w celu ich wysycenia o rozm .20cm x 40cm, op.[a 5szt]	15								

42	Sterylny, opatrunek chłonny zbudowany z 4 warstw materiałów o różnych właściwościach, zbudowany z celulozy, włókniny do zaopatrywania ran silnie sączących oraz w celu ich wyścielania o rozm. 20cm x 20cm, op.[a 15szt]	15								
43	Sterylny, tupfer z gazy 24-nitkowej z kontrastem RTG , rozm. 12cm x12cm , sterylizowany parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki, op.[a 10szt]	5								
44	Sterylny, tupfer z gazy 24-nitkowej z kontrastem RTG , rozm. 8cm x 8cm , sterylizowany parą wodną, pakiet opatrzonej numerem serii i datą ważności w formie naklejki op.[a 10szt]	5								
45	Włókninowa taśma elastyczna, samoprzylepna 15cm x 10m [szt]	25								
46	Podkład pod gips syntetyczny gramatura max 90g/m2 10 cm x 3 m [szt]	1200								
47	Podkład pod gips syntetyczny gramatura max 90g/m2 15 cm x 3 m [szt]	2000								
48	Podkład pod gips syntetyczny gramatura max 90g/m25 cm x 3 m [szt]	600								
49	Przezroczysty samoprzylepny opatrunek z folii poliuretanowej rozm. 10 x 15 cm, op. 10 szt	75								
50	Przezroczysty samoprzylepny opatrunek z folii poliuretanowej rozm. 20 x 30 cm, op. 10 szt	30								
51	Jałowy zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej duży o składzie: opatrunek piankowy z siatkowego poliuretanu o otwartych porach, w kolorze czarnym, w rozmiarze	2								

	25x15x3,3cm -szt.1; dren do połączenia opatrunku z pojemnikiem z dodatkową drogą wykrywania podciśnienia, zakończony z jednej strony szybko-złączką, a z drugiej podkładką do umieszczania na gąbce z folią samoprzylepną -szt.1; folia samoprzylepna okluzyjna 20x30cm- szt.3. Zestaw umieszczony na tacy zapakowany w rękaw folia-papier. [1 zestaw]									
52	Zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej brzuszny o składzie: opatrunek piankowy z poliuretanu w rozmiarze 38 X 25X 1.6 cm szt. 2 , folia ochronna mikroperforowana do zabezpieczenia organów o średnicy 65 cm z kieszeniami aplikacyjnymi 1 szt., dren do połączenia opatrunku z pojemnikiem z dodatkową drogą wykrywania podciśnienia, zakończony z jednej strony szybko-złączką, a z drugiej podkładką do umieszczania na gąbce z folią samoprzylepną - szt.1, folia samoprzylepna okluzyjna 20x30cm- szt.6. - zest.	1								
53	Jalowy zestaw opatrunkowy do leczenia podciśnieniowego ran.Zawiera:- pianka elastyczna porowata o rozm. 18x12,5x3,3cm - 1szt, samoprzylepna jałowa pakowana indywidualnie folia przezroczysta 20x30cm - 2szt, port przyłączeniowy samoprzylepny - 1szt.Całość umieszczona w kuwecie plastikowej ułatwiającej jałową aplikację, sterylizowana w opakowaniu folia-papier [1 zestaw]	12								
54	VAROLAST PLUS Z PASTĄ CYNKOWĄ 10cm x7m OPASKA ELAST. 10cm x 7m [x1 SZT.]	5								
55	VAROLAST PLUS Z PASTĄ CYNKOWĄ 8cm x5m OPASKA ELAST. 8cm x 5m [x1 SZT.]	5								
56	VELCRO-UCHWYT PRZYRZĄD 2,5CM X 14 CM [x130 SZT.]	4								

57	Włókninowa taśma elastyczna, samoprzylepna 10cm x 10m [szt]	40							
			Razem netto:		Razem brutto :				

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data

(podpis i pieczętka osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Pieczęć oferenta

Zadanie nr 3

L.p.	Nazwa towaru	Ilość op./ szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa kod EAN	Op. jednostka miary dostarczana (oferowana)
1	Specjalistyczny opatrunek alginianowy na rany przewlekłe, do ran z umiarkowanym i dużym wysiękiem, głębokich, tunelowych w postaci taśmy o rozmiarze 30 cm x4 cm, 5 sztuk w opakowaniu	8								
2	Sterylny opatrunek do zaopatrywania ran chirurgicznych, wodoodporny i oddychający, wykonany z cienkiej folii, która nie przepuszcza wilgoci do wewnątrz i równocześnie umożliwia skórze oddychanie i warstwę chłonną, nieprzywierający do rany, rozmiar 9cmx10cm, 25szt. w opakowaniu	60								
3	Sterylny, poliuretanowy opatrunek do mocowania cewników centralnych. Rozmiar 10 x 12 cm z ramką i metką. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Klej akrylowy naniesiony równomiernie. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).50 szt, w opakowaniu	50								
4	Sterylny, poliuretanowy opatrunek do mocowania cewników centralnych z wycięciem. Rozmiar 8,5 x 11,5 cm z szerokimi aplikatorami (min. 2,5 cm), laminowaną metką i szerokim laminowanym paskiem włókninowym z wycięciem. Ponacinane poprzecznie obrzeże wzmocnione od spodu włókniną z każdej strony. Szybka aplikacja w 2 krokach (papier zabezpieczający i ramka). Klej	2								

	akrylowy naniesiony wzorem diamentu (folia) i ze wzorem kropek (włóknina) w sposób gwarantujący wysoką przepuszczalność dla pary wodnej. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32). 50 szt. w opakowaniu								
5	Bakteriobójczy opatrunek do mocowania cewników centralnych oraz dializacyjnych z hydrożelem zawierającym 2% glukonian chlorheksydyny o rozmiarze 3x4 cm.. Opatrunek sterylny, przezroczysty, wykonany z folii poliuretanowej. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Klej akrylowy naniesiony w sposób wzorzysty dla wysokiej przepuszczalności pary wodnej. Posiada wzmocnioną laminowaną włókninę z nacięciami na brzegach oraz wycięciem w postaci „dziurki od klucza”. Ramka ułatwia aplikację, duży pasek włókninowy, laminowany do mocowania oraz metka do oznaczenia. Wyrób medyczny klasy III. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32). Rozmiar opatrunku 8,5x11,5 cm. Czas utrzymania na wkłuciu do 7 dni. Opakowanie folia-papier. 25 szt. w opakowaniu	2							
6	Sterylny, poliuretanowy opatrunek do mocowania kaniul obwodowych z wycięciem. Rozmiar 7 x 8,5 cm z metką i 2 paskami włókninowymi. Wzmocnienie włókniną w części obejmującej kaniulę. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Klej akrylowy naniesiony równomiernie. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm	1							

	przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32). 100 szt. w opakowaniu									
7	Sterylny, poliuretanowy opatrunek do mocowania kaniul obwodowych z wycięciem. Rozmiar 6 x 7 cm z ramką i metką. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Klej akrylowy naniesiony równomiernie. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32). 100 szt. w opakowaniu	55								
8	Sterylny, poliuretanowy opatrunek do mocowania cewników centralnych z dwoma małymi wycięciami. Rozmiar 10 x 12 cm z szerokimi aplikatorami (min. 2,5 cm), laminowaną metką i szerokim laminowanym paskiem włókninowym z wycięciem. Ponacinane poprzecznie obrzeże wzmocnione od spodu włókniną z każdej strony. Szybka aplikacja w 2 krokach (papier zabezpieczający i ramka). Klej akrylowy naniesiony wzorem diamentu (folia) i ze wzorem kropek (włóknina) w sposób gwarantujący wysoką przepuszczalność dla pary wodnej. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32). 50 szt. w opakowaniu	2								
9	Sterylny, przezroczysty opatrunek do mocowania podskórnych portów naczyniowych wykonany z foli poliuretanowej o rozmiarze 12x12 cm. Przezroczysta folia nie zawiera kleju. Obrzeża opatrunku wzmocnione są laminowaną włókniną zawierającą klej akrylowy z nacięciami na brzegach oraz wycięciem. Ramka ułatwia aplikację, duży pasek włókninowy, laminowany do	1								

	mocowania oraz metka do oznaczenia. Wyrób medyczny klasy IIa. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32). Czas utrzymania na porcie naczyniowym do 7 dni. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Opakowanie folia-folia. 25 szt. w opakowaniu									
10	Skoncentrowany trójpłymery krem z silikonem do ochrony skóry zdrowej i uszkodzonej przed działaniem płynów oraz nietrzymaniem moczu/kału. Zapewnia nawilżanie suchej i spierzchniętej skóry. Nie zawiera tlenku cynku i alkoholu. Działa przez 24 godziny (aplikacja co 3-4 epizody nietrzymania moczu/kału). Skuteczność ochrony skóry potwierdzona klinicznie na grupie minimum 200 pacjentów (załączyć wykaz publikacji badań klinicznych). [szt.]	12								
11	Sterylny, bezalkoholowy trójpłymery preparat z silikonem do ochrony skóry zdrowej i uszkodzonej. Dodatek plastycyzera zapewnia nieprzepuszczającą barierę na skórze. Działa ochronnie przez 72 godziny. Skuteczność ochrony skóry przed uszkodzeniem przez mocz/kał potwierdzona klinicznie na grupie minimum 900 pacjentów (załączyć wykaz publikacji badań klinicznych). atomizer 28 ml. [szt.]	12								
12	Przylepiec wykonany z przezroczystej folii polietylenowej. Dzięki ząbkowanym brzegom bardzo łatwo się dzieli. Przylepiec pokryty jest klejem hypoalergicznym o średniej sile adhezji. Rozmiar: 2,5 cm x 9,1 m [szt.]	12								
13	Przezroczysty opatrunek foliowy tworzy barierę antybakteryjną i antywirusową, przymocowując do skóry wyroby medyczne i podstawowe opatrunki. Może być noszony podczas kąpieli lub prysznica. Łatwy do przycinania i dopasowywania do wymaganej długości i kształtu. Oddychająca folia przepuszcza tlen i parę, jednocześnie pozostaje	2								

	wodoodporna. Może być używany nawet do 7 dni. 15 cm X 10 m [szt.]								
14	Sterylny, poliuretanowy opatrunek do mocowania kaniul obwodowych z wycięciem. Rozmiar 7 x 8 cm z szerokimi aplikatorami (min. 2 cm), laminowaną metką i 2 laminowanymi paskami włókninowymi. Ponacinane poprzecznie obrzeże wzmocnione od spodu włókniną z każdej strony. Szybka aplikacja w 2 krokach (papier zabezpieczający i ramka). Klej akrylowy naniesiony wzorem diamentu (folia) i ze wzorem kropek (włóknina) w sposób gwarantujący wysoką przepuszczalność dla pary wodnej. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości probek (min 32). Potwierdzona klinicznie wysoka stabilizacja, zwiększająca odsetek kaniul bez wymian przed dopuszczonym czasem stosowania. 100 szt. w opakowaniu	20							
			Razem netto:		Razem brutto :				

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data

.....
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Pieczęć oferenta

Zadanie nr 4

L.p.	Nazwa towaru	Ilość op./ szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa kod EAN	Op. jednostka miary dostarczana (oferowana)
1	Antyseptyczny opatrunek parafinowy z luźno utkanej gazy nasączonej <u>0,5% roztworem octanu chlorheksydyny</u> . Nie przywiera do rany. Zalecany do ran zakażonych jak i zagrożonych infekcją. Wymaga opatrunku wtórnego. 10 x 10 cm [szt]	800								
2	Antyseptyczny opatrunek parafinowy z luźno utkanej gazy nasączonej <u>0,5% roztworem octanu chlorheksydyny</u> . Nie przywiera do rany. Zalecany do ran zakażonych jak i zagrożonych infekcją. Wymaga opatrunku wtórnego. 15 x 20 cm [szt]	300								
3	Antyseptyczny opatrunek parafinowy z luźno utkanej gazy nasączonej <u>0,5% roztworem octanu chlorheksydyny</u> . Nie przywiera do rany. Zalecany do ran zakażonych jak i zagrożonych infekcją. Wymaga opatrunku wtórnego. 5 x 5 cm [szt]	3500								
4	Błona półprzepuszczalna niejałowa w formie taśmy, do pokrywania ran czystych, opatrunek przezroczysty, pozwalający na obserwację rany, wyposażony w aplikator zewnętrzny w formie folii kratkowanej umożliwiający określenie granic rany w trakcie i po aplikacji, półprzepuszczalna, wodoodporna, elastyczna, stanowiący barierę dla bakterii 10 x 12 cm [szt]	5								
5	Błona półprzepuszczalna niejałowa w formie taśmy, do pokrywania ran czystych, opatrunek przezroczysty, pozwalający na obserwację rany, wyposażony w aplikator zewnętrzny w formie folii kratkowanej umożliwiający określenie granic rany	5								

	w trakcie i po aplikacji, półprzepuszczalna, wodoodporna, elastyczna, stanowiący barierę dla bakterii. 15 x 20 cm [szt]									
6	Mocno absorpcyjny, wyścielający opatrunek dopasowany anatomicznie do ran w okolicy kości krzyżowej. Powierzchnia klejąca zapewnia maksymalną przyczepność opatrunku nawet w miejscach trudnych do opatrzenia. Opatrunek nie przykleja się do rany. 22 x 22 cm [szt]	70								
7	Opatrunek hydrokomórkowy poliuretanowy chłonny trójwarstwowy nieprzylepny, z wkładem chłonnym poliuretanowym zabezpieczonym przed przywieraniem do rany warstwą folii kontaktowej, przeznaczonym do ran o średnim i dużym wysięku, ukształtowany do aplikacji w okolicach pięty lub łokcia, jałowy 10,5 x 13,5cm. [szt]	170								
8	Opatrunek z antybakteryjnej folii i nieprzywierającego wkładu chłonnego do ran pooperacyjnych i urazowych, wodoodporny, antybakteryjny. Sterylny 20 x 10 cm [szt]	5								
9	Opatrunek z antybakteryjnej folii i nieprzywierającego wkładu chłonnego do ran pooperacyjnych i urazowych, wodoodporny, antybakteryjny. Sterylny 25 x 10 cm [szt]	5								
10	Opatrunek z pianki poliuretanowej z wyciętym otworem umożliwiającym dopasowanie się opatrunku wokół rurki tracheotomijnej, stosowany przy umiarkowanym lub obfitym wysięku, nie przywiera do rany, umożliwia bezbolesną zmianę opatrunku, gąbczasta warstwa środkowa z poliuretanu zmniejsza nacisk rurki, chroni brzegi rany przy rurce zapewniając dodatkowy komfort pacjentowi. 9 x 9 cm [szt]	140								
11	Opatrunek z zawartością srebra nanokrystalicznego, aktywny wobec MRSA i VRE, działający bakteriobójczo i bakteriostatycznie przez okres 3 dni aplikacji, struktura materiału elastyczna, rozciągliwa, umożliwiająca swobodny przepływ płynu wysiękowego, z możliwością	20								

	zastosowania jako środek uzupełniający w terapii podciśnieniowej 10 x 10 cm [szt]									
12	Opatrunek z zawartością srebra nanokrystalicznego, aktywny wobec MRSA i VRE, działający bakteriobójczo i bakteriostatycznie przez okres 3 dni aplikacji, struktura materiału elastyczna, rozciągliwa, umożliwiająca swobodny przepływ płynu wysiękowego, z możliwością zastosowania jako środek uzupełniający w terapii podciśnieniowej 5 x 5 cm [szt]	2								
13	Paroprzepuszczalny, sterylny, transparentny opatrunek z folii poliuretanowej, dla zabezpieczenia stałych wkłuc obwodowych, współczynnik MVTR 11000g/m2 w 37 st.C. 7 x 9 cm [szt]	5								
14	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej o dużych właściwościach chłonnych, pięciowarstwowy, silikonowa warstwa kontaktowa, do 7 dni na ranie, dla ran o umiarkowanym lub obfitym wysięku, nie przywierający do rany. Posiada znacznik wysięku. Sterylny. 10,3 x 10,3 cm [szt]	2								
15	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej o dużych właściwościach chłonnych, pięciowarstwowy, silikonowa warstwa kontaktowa, do 7 dni na ranie, dla ran o umiarkowanym lub obfitym wysięku, nie przywierający do rany. Posiada znacznik wysięku. Sterylny. 12,9 x 12,9 cm [szt]	2								
16	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej <u>z cząsteczkami srebra</u> , przeznaczony na zakażone rany o umiarkowanym i obfitym wysięku. Może pozostawać na ranie do 7 dni. Sterylny 12,5 x 12,5 cm op [szt]	500								
17	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej <u>z cząsteczkami srebra</u> , przeznaczony na zakażone rany o umiarkowanym i obfitym wysięku. Może pozostawać na ranie do 7 dni. Sterylny	150								

	17,5 x 17,5 cm op. [szt]									
18	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej z cząsteczkami srebra, przeznaczony na zakażone rany o umiarkowanym i obfitym wysięku. Może pozostawać na ranie do 7 dni. Sterylny 7,5 x 7,5 cm [szt]	950								
19	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej z cząsteczkami srebra, przeznaczony na zakażone rany o umiarkowanym i obfitym wysięku. Może pozostawać na ranie do 7 dni. Sterylny. 10 cm x 10 cm [szt]	900								
20	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej, przeznaczony na zakażone rany o umiarkowanym i obfitym wysięku. Może pozostawać na ranie do 7 dni. Sterylny 22,5 x 22,5 cm [szt]	120								
21	Sterylny, parafinowy opatrunek z gazy do ran powierzchniowych 10 x 10 cm [szt]	120								
22	Sterylny, parafinowy opatrunek z gazy do ran powierzchniowych 10 x 40 cm [szt]	50								
23	Trójwarstwowy opatrunek składający się z nieprzylepnego wkładu piankowego w kształcie plastra miodu o dużych właściwościach absorpcyjnych, oraz wodoszczelnej folii poliuretanowej o wysokiej paroprzepuszczalności . Wskazany na rany cięte z małym lub umiarkowanym wysiękiem. Umożliwiający obserwację rany przez okres do 7 dni. Sterylny. 10 x 8 cm [szt]	2								
24	Trójwarstwowy opatrunek składający się z nieprzylepnego wkładu piankowego w kształcie plastra miodu o dużych właściwościach absorpcyjnych, oraz wodoszczelnej folii poliuretanowej o wysokiej paroprzepuszczalności .	2								

	Wskazany na rany cięte z małym lub umiarkowanym wysiękiem. Umożliwiający obserwację rany przez okres do 7 dni. Sterylny. 15 x 10 cm [szt]									
25	Trójwarstwowy opatrunek składający się z nieprzylepnego wkładu piankowego w kształcie plastra miodu o dużych właściwościach absorpcyjnych, oraz wodoszczelnej folii poliuretanowej o wysokiej paroprzepuszczalności . Wskazany na rany cięte z małym lub umiarkowanym wysiękiem. Umożliwiający obserwację rany przez okres do 7 dni. Sterylny. 20 x 10 cm [szt]	2								
26	Trójwarstwowy opatrunek składający się z nieprzylepnego wkładu piankowego w kształcie plastra miodu o dużych właściwościach absorpcyjnych, oraz wodoszczelnej folii poliuretanowej o wysokiej paroprzepuszczalności . Wskazany na rany cięte z małym lub umiarkowanym wysiękiem. Umożliwiający obserwację rany przez okres do 7 dni. Sterylny. 25 x 10 cm [szt]	2								
27	Uniwersalne chusteczki czyszczące ułatwiające usuwanie opatrunków samoprzylepnych jak i innych przylepców zawierające w swoim składzie aloes, nawilżają i pielęgnują skórę bez natłuszczania. Usuwają klej hydrokoloidowy, akrylowy i na bazie gumy. Sterylne, pokowane po 50. [szt]	5								
28	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej pokryty żelem silikonowym wskazany na rany o umiarkowanym i obfitym wysięku z delikatną i wrażliwą skórą wokół rany. Efekt „wyściółki” zapewnia dodatkowy komfort. Opatrunek może być pozostawiony na ranie do 7 dni. Sterylny. 12,5x12,5cm Op szt.	270								
29	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej pokryty żelem silikonowym wskazany na rany o umiarkowanym i obfitym wysięku z delikatną i	450								

	wrażliwą skórą wokół rany. Efekt „wyściółki” zapewnia dodatkowy komfort. Opatrunek może być pozostawiony na ranie do 7 dni. Sterylny. 7,5x7,5cm Op szt.									
30	Gel posiada formę hydrożelu, który przyspiesza proces autolizy tkanek martwiczych poprzez ich uwodnienie. Wyrób medyczny zapewnia wilgoć w gojącej się ranie, ale nie uszkadza zdrowych tkanek. Gel do oczyszczania ran. W celu przyspieszenia usuwania tkanki martwiczej, a tym samym procesu gojenia rany.	14								
31	Samoprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej pokryty żelem silikonowym wskazany na rany o umiarkowanym i obfitym wysięku z delikatną i wrażliwą skórą wokół rany. Efekt „wyściółki” zapewnia dodatkowy komfort. Opatrunek może być pozostawiony na ranie do 7 dni. Sterylny. 17,5x17,5cm Op szt.	10								
			Razem netto:		Razem brutto :					

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data

.....
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Pieczęć oferenta

Zadanie nr 5

L.p.	Nazwa towaru	Ilość op./ szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa kod EAN	Op. jednostka miary dostarczana (oferowana)
1	Cienki, elastyczny opatrunek z pianki poliuretanowej z silikonową warstwą kontaktową, zapewniającą przyleganie, a nie przyklejanie, co zapewnia atraumatyczną zmianę opatrunku i zmniejszenie ryzyka maceracji do minimum. Do ran suchych lub o małym wysięku. Idealny do ran w ostatnim stadium gojenia – ran ziarninujących i naskórkujących. Możliwość docinania. Wielkość 12,5 cm x 12,5 cm op [a 5 szt]	1								
2	Cienki, miękki opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu, przenoszący wysięk do opatrunku wtórnego, przeznaczony do ran o różnym stopniu wysięku. 10 cm x 12 cm op.[a 5 szt]	1								
3	Cienki, miękki opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu, przenoszący wysięk do opatrunku wtórnego, przeznaczony do ran o różnym stopniu wysięku. 50 cm x20 cm op.[a 4 szt]	1								
4	Cienki, miękki opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu, przenoszący wysięk do opatrunku wtórnego, przeznaczony do ran o różnym stopniu wysięku. 15 cm x20 cm op.[a 5 szt]	2								
5	Cienki, miękki opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu, zawierający siarczan srebra, przenoszący wysięk do opatrunku wtórnego, przeznaczony do ran o	8								

	różnym stopniu wysieku. 15 cm x 20 cm op.[a 10 szt]									
6	Cienki, miękki opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą kontaktowa z miękkiego silikonu, zawierający siarczan srebra, zawierający się przenoszący wysięk do opatrunku wtórnego, przeznaczony do ran o różnym stopniu wysieku. 20cm x 50 cm op.[a 2 szt]	5								
7	Cienki, miękki opatrunek z pianki poliuretanowej z warstwą kontaktowa z miękkiego silikonu, zawierający siarczan srebra , zawierający się przenoszący wysięk do opatrunku wtórnego, przeznaczony do ran o różnym stopniu wysieku. 12,5 cm x12,5 cm op.[a 5 szt]	20								
8	Do płukania, oczyszczania ran ostrych, przewlekłych z infekcją lub bez, oraz oparzenia 1 i 2 stopnia, do płukania jam ciała (np..jama ustna, nos, gardło, pochwa, uszy, jama otrzewna), do płukania pola operacyjnego i ran z odsłonięciem chrząstek, ścięgien, więzadeł łuk kości, pielęgnacja owrzodzeń popromiennych, irygacja przetok, ropni. Roztwór 500 ml [zb.12] op.[500 ml]	150								
9	Do płukania, oczyszczania ran ostrych, przewlekłych z infekcją lub bez, oraz oparzenia 1 i 2 stopnia, do płukania jam ciała (np..jama ustna, nos, gardło, pochwa, uszy, jama otrzewna), do płukania pola operacyjnego i ran z odsłonięciem chrząstek, ścięgien, więzadeł łuk kości, pielęgnacja owrzodzeń popromiennych, irygacja przetok, ropni. Spray 250 ml op.[250 ml]	110								
10	Do płukania, oczyszczania ran ostrych, przewlekłych z infekcją lub bez, oraz oparzenia 1 i 2 stopnia, do płukania jam ciała (np..jama ustna, nos, gardło, pochwa, uszy, jama otrzewna), do płukania pola operacyjnego i ran z odsłonięciem chrząstek, ścięgien, więzadeł łuk kości, pielęgnacja owrzodzeń popromiennych, irygacja przetok, ropni. Żel 100 g op.[100 g]	30								

11	Hemoglobina w aerozolu do miejscowego stosowania w terapii ran przewlekłych. Poprawia utlenowanie tkanek łożyska rany, przyspieszając procesy gojenia. Rany przewlekłe np. żyłne, tętnicze i mieszane owrzodzenia goleni, owrzodzenia w zespole stopy cukrzycowej, odleżyny, powikłane rany operacyjne. Roztwór op. [12 ml]	1								
12	Powierzchnowe rany ostre i przewlekłe, rany głębokie z cechami infekcji lub zagrożone infekcją (tunele, kieszenie, przetoki). Do ran ze średnim oraz dużym wysiękiem tj. owrzodzenia podudzi, owrzodzenia w zespole stopy cukrzycowej, rany głębokie z kieszeniami, tunelami. wykonany z PVA z siarczany srebra . Wielkość: 10 cm x 10 cm op. [a 10 szt]	1								
13	Powierzchnowe rany ostre i przewlekłe, rany głębokie z cechami infekcji lub zagrożone infekcją (tunele, kieszenie, przetoki). Do ran ze średnim oraz dużym wysiękiem tj. owrzodzenia podudzi, owrzodzenia w zespole stopy cukrzycowej, rany głębokie z kieszeniami, tunelami. wykonany z PVA z siarczany srebra . Wielkość: 2 cm x 45 cm op. [a 5 szt]	1								
14	Rany pooperacyjne , z różnym stopniu wysięku, szczególnie zalecany do ran po operacji kolana, uda, biodra i klatki piersiowej. Wielkość 10 cm x 30 cm op. [a 10 szt]	1								
15	Rany pooperacyjne , z różnym stopniu wysięku, szczególnie zalecany do ran po operacji kolana, uda, biodra i klatki piersiowej. Wielkość 10 cm x 25 cm op. [a 10 szt]	2								
16	Sterylny, samoprzylepny, wysokochłonny, paroprzepuszczalny przeciwbakteryjny wodoodporny pięciowarstwowy opatrunek, z obramowaniem z folii poliuretanowej (bez kleju), z perforowaną silikonową warstwą kontaktową na całej powierzchni opatrunku (warstwa kontaktowa ciągła na powierzchni bordera)	5								

	i wyspy opatrunku, bez kleju, wykazująca adhezję) Opatrunek przeciwbakteryjny z siarczanem srebra oraz węglem aktywowanym pochłaniający nieprzyjemny zapach z rany. Wysokochłonny dzięki warstwie pianki poliuretanowej i warstwie superabsorbentu, pakowany pojedynczo 12,5cm x 12,5cm op [a 5 szt]								
17	Sterylny, samoprzywierający, wysokochłonny, paro- i gazoprzepuszczalny przeciwbakteryjny wodoodporny pięciowarstwowy opatrunek, z obramowaniem z pei folii poliuretanowej (bez kleju), z perforowaną silikonową warstwą kontaktową na całej powierzchni opatrunku (warstwa kontaktowa ciągła na powierzchni bordera i wyspy opatrunku, bez kleju, wykazująca adhezję) Opatrunek przeciwbakteryjny z siarczanem srebra oraz węglem aktywowanym pochłaniający nieprzyjemny zapach z rany. Wysokochłonny dzięki warstwie pianki poliuretanowej i warstwie superabsorbentu, pakowany pojedynczo 17,5cm x 17,5cm op [a 5 szt]	2							
18	Sterylny, wodoodporny 4 warstwowy wysokochłonny opatrunek z nacięciami warstwy chłonnej w kształcie litery Y, przekładający się na wysoką elastyczność 360 stopni, z cienkim obramowaniem, paro i gazo - przepuszczalny z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni opatrunku /(warstwa kontaktowa ciągła na powierzchni bordera i wyspy opatrunku, bez kleju, wykazująca adhezję) przeznaczony do ran ze średnim i dużym wysiękiem. Warstwa chłonna wykonana z pianki poliuretanowej z warstwą superabsorbentu i z warstwą rozpraszającą wysięk, nie wymaga dodatkowego mocowania ,pakowany pojedynczo 15cm x 15cm op [a 5 szt]	1							
19	Sterylny, trójwarstwowy opatrunek przeciwbakteryjny z pianki poliuretanowej do ran z małym i średnim wysiękiem, przeciwbakteryjny - z	5							

	jonami srebra w postaci siarczanu srebra rozłożonymi równomiernie w powierzchni opatrunku , z węglem aktywowanym, z kontaktową warstwą silikonową na całej powierzchni opatrunku, wykazujący się wysoką paro- i gazoprzepuszczalnością, pakowany pojedynczo 6cm x 8,5cm op [a 5 szt]									
20	Sterylny, trójwarstwowy opatrunek przeciwbakteryjny z pianki poliuretanowej do ran z małym i średnim wysiękiem, przeciwbakteryjny - z jonami srebra w postaci siarczanu srebra rozłożonymi równomiernie w powierzchni opatrunku , z węglem aktywowanym, z kontaktową warstwą silikonową na całej powierzchni opatrunku, wykazujący się wysoką paro- i gazoprzepuszczalnością, pakowany pojedynczo 12,5cm x 12,5cm op [a 5 szt]	1								
21	Sterylny, wodoodporny 5 warstwowy wysokochłonny opatrunek z nacięciami warstwy chłonnej w kształcie litery Y, przekładający się na wysoką elastyczność 360 stopni, z cienkim obramowaniem, paro i gazo - przepuszczalny z warstwą kontaktową z miękkiego silikonu na całej powierzchni opatrunku /(warstwa kontaktowa ciągła na powierzchni bordera i wyspy opatrunku, bez kleju, wykazująca adhezję) przeznaczony do ran ze średnim i dużym wysiękiem. Warstwa chłonna wykonana z pianki poliuretanowej z warstwą superabsorbentu i z warstwą rozprowadzającą wysięk, nie wymaga dodatkowego mocowania ,pakowany pojedynczo 12,5cm x 12,5cm op [a 5 szt]	5								
22	Superchłonny wielowarstwowy opatrunek w postaci kompresu z rdzeniem z superabsorbentu (SAP) z włóknami poliakrylowym 10 cm x 10 cm op [a 10 szt]	1								
23	Sterylny, 3-warstwowy opatrunek ,paro - i gazoprzepuszczalny z silikonową warstwą kontaktową na całej powierzchni opatrunku , do	12								

	ran z wysiekiem małym do średniego, pakowany pojedynczo 12,5cm x 12,5cm op [a 5 szt]									
24	Superchłonny wielowarstwowy opatrunek w postaci kompresu z rdzeniem z superabsorbentu (SAP) z włóknami poliakrylowym 12,5 cm x 17,5 cm op [a 10 szt]	1								
			Razem netto:		Razem brutto :					

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data

.....
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Pieczęć oferenta

Zadanie nr 6

L.p.	Nazwa towaru	Ilość op./ szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa kod EAN	Op. jednostka miary dostarczana (oferowana)
1	Gazik do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, nasączony 70% alkoholem izopropylowym w rozmiarze ok 7cm X7 cm. Gazik złożony 3 krotnie. 6- warstw włókniny, wielkość gazik a po rozłożeniu 8-9,5 cm X 11-12,5 cm wykonany z wysokogatunkowej 70 gramowej włókniny, nasączony alkoholem 2g na saszetkę, Wyrób medyczny klasa I. * 100 szt op.	280								
2	Gazik do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, nasączony 70 % alkoholem izopropylowym z 0,5 % chlorhrydyną w rozmiarze ok 9cm X12 cm. Saszetka w rozmiarze 7cm X 7 cm. Gazik złożony 3 krotnie 6- warstw włókniny, wielkość gazik a po rozłożeniu 8-9,5 cm X 11-12,0 cm wykonany z wysokogatunkowej 70 gramowej włókniny, nasączony alkoholem 2g na saszetkę, Wyrób medyczny klasa I. * 100 szt op.	100								
			Razem netto:		Razem brutto :					

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data

.....

(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Pieczęć oferenta

Zadanie nr 7

L.p.	Nazwa towaru	Ilość op./ szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa kod EAN	Op. jednostka miary dostarczana (oferowana)
1	Burntec opatrunek hydrożelowy ratunkowy 12 cm x 12 cm [szt]	15								
2	Burntec opatrunek hydrożelowy ratunkowy 12 cm x 24 cm [szt]	10								
3	Burntec opatrunek hydrożelowy ratunkowy 20 cm x 20 cm [szt]	15								
4	Burntec opatrunek hydrożelowy ratunkowy 20 cm x 40 cm [szt]	12								
5	Burntec opatrunek hydrożelowy ratunkowy 30 cm x 40 cm / twarz [szt]	5								
6	Opatrunek hydrożelowy zapewniający odpowiednią wilgotność dzięki właściwością nawilżającym. Opatrunek ma zdolność absorpcji oraz działa kojąco uśmierzając ból. Stosowany w oparzeniach i ranach przewlekłych. Średnica 6,5 cm [szt]	20								
7	Opatrunek hydrożelowy zapewniający odpowiednią wilgotność dzięki właściwością nawilżającym. Opatrunek ma zdolność absorpcji oraz działa kojąco uśmierzając ból. Stosowany w oparzeniach i ranach przewlekłych. 6 cm x 12 cm [szt]	20								
8	Spray zawierający srebro koloidalne, sól sodową kwasu hialuronowego oraz dwutlenek krzemu i koalin wiążący wysięk. [125 ml]	5								

9	Przeciwbakteryjny specjalistyczny opatrunek w formie tkaniny nylonowej powlekanej srebrem, wzmocniony warstwą poliestrową. Stosowany do zabezpieczenia cewnika lub drenu, aktywny przez 7 dni. Średnica 2,5cm z otworem o średnicy 1,5mm [szt.]	50								
10	Przeciwbakteryjny specjalistyczny opatrunek w formie tkaniny nylonowej powlekanej srebrem, wzmocniony warstwą poliestrową. Stosowany do zabezpieczenia cewnika lub drenu, aktywny przez 7 dni. Średnica 2,5cm z otworem o średnicy 4mm [szt.]	50								
11	Przeciwbakteryjny specjalistyczny opatrunek w formie tkaniny nylonowej powlekanej srebrem, wzmocniony warstwą poliestrową. Stosowany do zabezpieczenia cewnika lub drenu, aktywny przez 7 dni. Średnica 2,5cm z otworem o średnicy 7mm [szt.]	50								
12	Wodny roztwór oksydantów zawierający 40ppm HOCl i 40ppm NaOCl o działaniu antybakteryjnym do odkażania i płukania ran ostrych oraz przewlekłych takich jak owrzodzenia goleni, odleżyny, rany w przebiegu zespołu stopy cukrzycowej, wspomagający oczyszczanie autolityczne rany z martwicy oraz stwarzający odpowiednie środowisko gojenia, spray 250 ml [szt]	70								
13	Wodnym roztwór oksydantów 40ppm HOCl i 40ppm NaOCl o działaniu antybakteryjnym do odkażania i płukania ran ostrych oraz przewlekłych takich jak owrzodzenia goleni, odleżyny, rany w przebiegu zespołu stopy cukrzycowej, wspomagający oczyszczanie autolityczne rany z martwicy oraz stwarzający odpowiednie środowisko gojenia, płyn 500 ml [szt]	100								
14	Ligasano 24 cm x 16 cm x 2 cm [szt]	4								

15	Żelowy roztwór oksydantów o działaniu antybakteryjnym do odkażania i płukania ran ostrych oraz przewlekłych takich jak owrzodzenia goleni, odleżyny, rany w przebiegu zespołu stopy cukrzycowej, wspomagający oczyszczanie autolityczne rany z martwicy oraz stwarzający odpowiednie środowisko gojenia, żel 120 G [szt]	15							
			Razem netto:		Razem brutto :				

RAZEM słownie: zł brutto.

Miejscowość, data

.....
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej do reprezentowania firmy)

Pieczęć oferenta

Zadanie nr 8

L.p.	Nazwa towaru	Ilość op./ szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	VAT %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa kod EAN	Op. jednostka miary dostarczana (oferowana)
1	Podkład chłonny w rozmiarze 60 x 60 cm z wkładem chłonnym 49 cm x 56 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 4,68 g, dwóch warstw celulozy 7,44 g, pulpy celulozowej z superabsorbent SAP 27,96 g (pulpa)+ 5 g (SAP), niebieskiej folii PE 7,92 g. Opakowanie 25 szt. Chłonność: 1162,8 g. Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie.	240								
2	Podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 11,91 g, pulpy celulozowej z superabsorbentem SAP: 39,69 g (pulpa) + 5 g (SAP), niebieskiej folii PE 11,9 g. Opakowanie 25 szt. Chłonność: 1655 g. Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie.	1200								
3	Podkład chłonny na stół operacyjny, niejałowy. Rozm 100cmx225cm Opakowanie 10 szt.	25								
4	Bandaż dziany podtrzymujący, niejałowy, wykonany z 100% wiskozy, 5 cm x 4 m Liczba sztuk w opakowaniu jednostkowym 1	150								
5	Bandaż dziany podtrzymujący, niejałowy, wykonany z 100% wiskozy, 10 cm x 4 m, Liczba sztuk w opakowaniu jednostkowym 1	700								
6	Bandaż dziany podtrzymujący, niejałowy, wykonany z 100% wiskozy, 15 cm x 4 m	100								

	Liczba sztuk w opakowaniu jednostkowym 1									
7	Bandaż tkany elastyczny, niejałowy z zawartością minimum 55 % bawełny wyposażony w zapinkę do umocowania opaski w miejscu aplikacji. Pakowany w opakowanie papierowe. rozciągliwość min. 150% 10 cm x 5m op 1 sztuka	1100								
8	Bandaż tkany elastyczny, niejałowy z zawartością minimum 55 % bawełny wyposażony w zapinkę do umocowania opaski w miejscu aplikacji. Pakowany w opakowanie papierowe. rozciągliwość min. 150% 15 cm x 5m op 1 sztuka	1700								
9	Opaska kohezyjna, samoprzylepna, elastyczna, tkana,Zawiera nylon, wiskożę i bawełnę, bez lateksu, nie przyczepia się do skóry, włosów.Kolor biały. Niejałowa 4cm x 4m op. 1 sztuka	20								
10	Opaska kohezyjna, samoprzylepna, elastyczna, tkana,Zawiera nylon, wiskożę i bawełnę, bez lateksu, nie przyczepia się do skóry, włosów.Kolor biały. Niejałowa 6cm x 4 m op 1 sztuka	350								
11	Opaska kohezyjna, samoprzylepna, elastyczna, tkana,Zawiera nylon, wiskożę i bawełnę, bez lateksu, nie przyczepia się do skóry, włosów.Kolor biały. Niejałowa 8 cm x 4 m op 1 sztuka	340								
12	Opaska kohezyjna, samoprzylepna, elastyczna, tkana,Zawiera nylon, wiskożę i bawełnę, bez lateksu, nie przyczepia się do skóry, włosów.Kolor biały. Niejałowa 10cm x 4 m op 1 sztuka	600								
13	Opaska kohezyjna, samoprzylepna, elastyczna, tkana,Zawiera nylon, wiskożę i bawełnę, bez lateksu, nie przyczepia się do skóry, włosów.Kolor biały. Niejałowa 12 cm x 4 m op 1 sztuka	250								
14	Kompres gazowy jałowy, posiada podwinięte brzegi typu ES, liczba nitek 17, liczba warstw 8 pakowany w opakowanie papier - folia. Liczba sztuk w opakowaniu 3 szt.Klasa IIa, reguła 7, sterylizowany parą wodną 5cm x 5 cm	5000								
15	Kompres gazowy jałowy, posiada podwinięte	17000								

	brzezi typu ES, liczba nitek 17, liczba warstw 12 pakowany w opakowanie papier - folia. Liczba sztuk w opakowaniu 5 szt.Klasa IIa, reguła 7, sterylizowany parą wodną 7,5cm x 7,5 cm									
16	Kompres gazowy jałowy, posiada podwinięte brzezi typu ES, liczba nitek 17, liczba warstw 16 pakowany w opakowanie papier - folia. Liczba sztuk w opakowaniu 5 szt.Klasa IIa, reguła 7, sterylizowany parą wodną 5cm x 5 cm	1000								
17	Kompres gazowy jałowy, posiada podwinięte brzezi typu ES, liczba nitek 17, liczba warstw 12 pakowany w opakowanie papier - folia. Liczba sztuk w opakowaniu 10 szt.Klasa IIa, reguła 7, sterylizowany parą wodną 10 cm x 10 cm	900								
18	Kompres gazowy jałowy, posiada podwinięte brzezi typu ES, liczba nitek 17, liczba warstw 12 pakowany w opakowanie papier - folia. Liczba sztuk w opakowaniu 3 szt.Klasa IIa, reguła 7, sterylizowany parą wodną 10 cm x 10 cm	7000								
19	Kompres gazowy niejłowy, posiada podwinięte brzezi typu ES, liczba nitek 17,liczba warstw 8, pakowany w opakowanie papierowe. Klasa IIa, reguła 7. Liczba sztuk w opakowaniu 100, rozmiar 5cm x5cm.	5000								
20	Kompres gazowy niejłowy, posiada podwinięte brzezi typu ES, liczba nitek 17,liczba warstw 8, pakowany w opakowanie papierowe. Klasa IIa, reguła 7. Liczba sztuk w opakowaniu 100, rozmiar 7,5cmx 7,5cm.	1200								
21	Kompres gazowy niejłowy, posiada podwinięte brzezi typu ES, liczba nitek 17,liczba warstw 8, pakowany w opakowanie papierowe. Klasa IIa, reguła 7. Liczba sztuk w opakowaniu 100, rozmiar 10cmx 10cm.	500								
22	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny, wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z	5								

	wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegającą przywieraniu do rany. Opatrunek z przecięciem i otworem O, do zabezpieczania drenów. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Rozmiar 9cm x 10cm op 30 sztuk.								
23	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny, wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegającą przywieraniu do rany. Opatrunek z przecięciem i otworem O, do zabezpieczania drenów. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Rozmiar 12cm x 14cm op 25 sztuk.	5							
24	Opatrunek do zabezpieczania drenów donosowych/sond żołądkowych, włókninowy, w kolorze cielistym, pokryty hipoalergicznym klejem, 2 stopniowy system aplikacji, Opakowanie: 50 sztuk, Na opakowaniu obrazkowa instrukcja użycia opatrunku, niejałowy 7 cm x 7,1 cm	2							
25	Opatrunek do zabezpieczania drenów donosowych/sond żołądkowych, włókninowy, w kolorze cielistym, pokryty hipoalergicznym klejem, 2 stopniowy system aplikacji, Opakowanie: 50 sztuk, Na opakowaniu obrazkowa instrukcja użycia opatrunku, niejałowy 5,9 cm x 6,2 cm	2							
26	Opatrunek przezroczysty z folii PU do zabezpieczania cewników założonych do naczyń centralnych u osób dorosłych, z systemem aplikacji typu ramka, z jedną taśmą do opisu, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. I klasa sterylna. Opakowanie a 100 sztuk, rozmiar 6 cm x 7 cm.	10							
27	Opatrunek przezroczysty z folii PU do zabezpieczania cewników założonych do naczyń centralnych u osób dorosłych, z systemem aplikacji	10							

	typu ramka, z jedną taśmą do opisu, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. I klasa sterylna. Opakowanie a 100 sztuk, rozmiar 10 cm x 12 cm.									
28	Opatrunek przezroczysty z folii PU do zabezpieczania kaniul obwodowych i cewników do żył centralnych, z wycięciem umożliwiającym dopasowanie opatrunku do założonej kaniuli, z systemem aplikacji typu ramka, z jedną taśmą do opisu, ze skrzydełkami wzmocnionymi od wewnątrz włókniną, ze wzmocnionym obrzeżem włókniną, z dwoma paskami mocującymi z włókniny, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna rozmiar 8,5 cm x 11,5 cm opakowanie 100 sztuk.	3								
29	Opatrunek do zabezpieczania kaniul obwodowych i cewników do żył centralnych, z wycięciem umożliwiającym dopasowanie opatrunku do założonej kaniuli, I klasa sterylna rozmiar 9cm x 7,5 cm opakowanie 100 sztuk.	10								
30	Opatrunek do zabezpieczania kaniul obwodowych i cewników do żył centralnych, z wycięciem umożliwiającym dopasowanie opatrunku do założonej kaniuli, I klasa sterylna rozmiar 6cm x 7 cm opakowanie 100 sztuk.	10								
31	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny , wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegająca przywieraniu do rany. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie 100 sztuk rozmiar 5 cm x 7,2 cm.. Sterylizowany tlenkiem etylenu.	100								
32	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny , wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi	65								

	wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegająca przywieraniu do rany. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie 30 sztuk, rozmiar 8 cm x 10 cm. Sterylizowany tlenkiem etylenu.									
33	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny, wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegająca przywieraniu do rany. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie 30 sztuk, rozmiar 8 cm x 15 cm. Sterylizowany tlenkiem etylenu.	100								
34	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny, wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegająca przywieraniu do rany. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie 25 sztuk, rozmiar 10 cm x 20 cm. Sterylizowany tlenkiem etylenu.	80								
35	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny, wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegająca przywieraniu do rany. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie 25 sztuk, rozmiar 10 cm x 25 cm. Sterylizowany tlenkiem etylenu.	30								

36	Opatrunek wyspowy, chirurgiczny, jałowy, samoprzylepny, wykonany z hydrofobowej włókniny z mikroperforacjami umożliwiającymi wymianę gazową między skórą, a środowiskiem zewnętrznym, posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu zapobiegająca przywieraniu do rany. Opatrunek posiada tylne zabezpieczenie z papieru silikonowanego. Opakowanie 25 sztuk, rozmiar 10 cm x 30 cm. Sterylizowany tlenkiem etylenu.	30							
37	Samoprzylepny opatrunek z oddychającą, nieklejącą kieszenią z zewnętrzną warstwą odporną na kontakt z wodą i drobnoustrojami zapewniającą odpowiednią ochronę końcówek cewników dializacyjnych, górna część mocująca wykonana z samoprzylepnej, oddychającej, wodoodpornej folii poliuretanowej stanowiącej barierę przed kontaktem z wodą i zanieczyszczeniami, dodatkowo samoprzylepny pasek w dolnej części opatrunku stabilizujący kieszeń wykonany z hydrofobowej włókniny 24 cm x 10 cm sztuka	50							
38	Dwuczęściowy stabilizator złożony z części mocowanej do skóry i części mocującej dren do stabilizacji różnego rodzaju drenów i cewników. Część stabilizatora mocowana do skóry pacjenta wykonana z włókniny. Część mocująca dren jest zintegrowana z częścią przyklejaną do skóry pacjenta i posiada dodatkowy przylepiec – niebieski rzep oraz przylepne pole dla lepszej stabilizacji rurki medycznej. Pokryty hypoalergicznym klejem. Przylepiec niejłowy, rozmiar 9 cm x 4 cm. Opakowanie 50 sztuk.	2							
39	Samoprzylepny opatrunek hydrokoloidowy z CMC i alginianem wapnia do zaopatrywania ran; 3-częściowy system folii ochronnych zapewniający aseptyczną aplikację; półprzepuszczalna poliuretanowa warstwa zewnętrzna z siatką umożliwiającą monitorowanie stanu rany i ocenę	2							

	<p>optymalnej częstotliwości zmiany opatrunku. Brak zawartości pektyn, powszechnych alergenów, takich jak lateks czy kalafonia, ani odzwierzęcych produktów pochodnych, takich jak żelatyna. Opakowanie 10 szt, rozmiar 10cm x 10cm.</p>									
40	<p>Przylepny opatrunek z pianki poliuretanowej z kompleksem srebra równomiernie rozmieszczonym w piance o strukturze trójwymiarowej umożliwiającej pionowe pochłanianie i zatrzymywanie wysięku oraz dokładne dopasowanie do dna rany (technologia 3D Fit). Zewnętrzna część opatrunku wykonana z półprzepuszczalnego poliureatnu. Część przylepna z warstwą hydrokoloidową zapewnia lepsze przyleganie opatrunku do rany i zabezpieczenie okalającej ranę skóry. Brzegi opatrunku ścienione w celu zminimalizowania odcisnięć na skórze; wskazany w zakresie leczenia ran zakażonych z wysiękiem średnim i obfitym w okolicy krzyżowej. Opakowanie 5 sztuk, rozmiar 23 cm x 23cm.</p>	16								
41	<p>Nieprzylepny, wysokochłonny opatrunek z alginianu wapnia, karboksymetylocelulozy oraz kompleksem srebra jonowego w formie taśmy; możliwość docięcia nożyczkami; działanie hemostatyczne - zdolność do zatrzymywania niewielkich krwawień; wskazany w zakresie ran o różnej wielkości, kształcie i głębokości ze średnim lub dużym wysiękiem. Opakowanie 10sztuk, rozmiar 3 cm x 44 cm.</p>	4								
42	<p>Przylepny opatrunek z pianki poliuretanowej o strukturze trójwymiarowej umożliwiającej pionowe pochłanianie i zatrzymywanie wysięku oraz dokładne dopasowanie do dna rany (technologia 3D Fit). Zewnętrzna część opatrunku wykonana z półprzepuszczalnego poliureatnu. Część przylepną stanowi delikatna powłoka silikonowa zapewniająca lepsze przyleganie opatrunku do rany i zabezpieczenie okalającej ranę skóry; wskazany w zakresie leczenia ran z wysiękiem małym, średnim</p>	2								

