

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE

ul. Bohaterów Warszawy 34
48 - 300 Nysa

NIP 753-19-67-997

REGON 000313443

TEL. 77 40 87 990

E-MAIL k.szewczuk@zoznysa.pl
WWW www.zoz.nysa.pl

**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SWZ)**

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA: **Dostawa wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego**

NUMER ZAMÓWIENIA: Zamówienie publiczne Nr DZZP-344/8/2026

TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA: Przetarg nieograniczony

PODSTAWA PRAWNA: Ustawa z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm.)

ZATWIERDZENIE DOKUMENTACJI: Podpis Zamawiającego

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. organizacyjnych
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Nysie

mgr Jerzy Hajduga

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

1. Zamawiającym jest:

Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie
ul. Bohaterów Warszawy 34, 48-300 Nysa
tel. 774087990
e-mail: k.szewczuk@zoznysa.pl

2. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-17bdc704-da29-4d18-93a1-cd42c590ece6>

3. Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”)
4. Wszelkie wyjaśnienia, modyfikacje treści SWZ oraz inne informacje związane z niniejszym postępowaniem Zamawiający będzie zamieszczał wyłącznie na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
5. Zamawiający informuje, iż na stronie internetowej Biuletynu Informacji Publicznej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Nysie, tj. <https://bip.zoz.nysa.pl/ogloszenia/zamowienia-powyzej-progu-ue> znajduje się link przekierowujący do postępowania na Platformie e-Zamówienia.

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn.zm.) zwaną w dalszej części ustawą. W sprawach nieuregulowanych zapisami niniejszej SWZ, stosuje się przepisy wspomnianej ustawy wraz z aktami wykonawczymi do tej ustawy.
2. Postępowanie prowadzone jest dla wartości zamówienia równej lub przekraczającej progi unijne.
3. Zamawiający stosuje w niniejszym postępowaniu uprzednią ocenę ofert (odwroconą kolejność oceny), o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego, zgodnie z wykazem asortymentowo-cenowym, stanowiącym **załącznik nr 2 do SWZ**.
2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert na części:

Część nr 1 – dostawa akcesoriów zużywalnych kompatybilnych z urządzeniem do śródoperacyjnego monitorowania nerwów NIM 3.0 Response

Część nr 2 – dostawa cewników Pezzera

Część nr 3 – dostawa wyrobów medycznych do drenażu

Część nr 4 – dostawa sterylnych pojemników oraz drenów do odsysania ran typu Redon

Część nr 5 – dostawa drenów T – KHERA

Część nr 6 – dostawa kateterów do embolektomii

Część nr 7 – dostawa ostrzy chirurgicznych

Część nr 8 – dostawa mankietów ciśnieniowych do szybkiej infuzji

Część nr 9 – dostawa worków laparoskopowych

Część nr 10 – dostawa klipsów polimerowych wraz z dzierzawą klipsownicy

Część nr 11 – dostawa klipsów tytanowych wraz z dzierzawą klipsownic

Część nr 12 – dostawa elektrod jednorazowych czynnych do aparatów elektrochirurgicznych EMED

Część nr 13 – dostawa elektrod neutralnych do aparatów ERBE

Część nr 14 – dostawa elektrod jednorazowych do zabiegów LASH

Część nr 15 – dostawa elektrod neutralnych do aparatów EMED

Część nr 16 – dostawa przyrządów do odsysania płynów z podłogi

Część nr 17 – dostawa lejców naczyniowych

Część nr 18 – dostawa przyrządu do zamykania ran skórnych

Część nr 19 – dostawa drenów do wieży laparoskopowej

Część nr 20 – dostawa siatek chirurgicznych do operacyjnego leczenia przepuklin
 Część nr 21 – dostawa protez naczyniowych
 Część nr 22 – dostawa szczotek chirurgicznych
 Część nr 23 – dostawa narzędzi do elektrochirurgii laparoskopowej kompatybilnych z posiadanym aparatem elektrochirurgicznym ERBE VIO3
 Część nr 24 – dostawa opatrunków, stabilizatorów i kaniul ssących do operacji nosa i ucha
 Część nr 25 – dostawa operacyjnych stabilizatorów ręki
 Część nr 26 – dostawa ochraniaczy na zęby do laryngoskopii
 Część nr 27 – dostawa chirurgicznych markerów skórnych
 Część nr 28 – dostawa ostrzy do shavera StraighShot M4 i M5
 Część nr 29 – dostawa siatek do przepuklin pachwinowych metodą laparoskopową
 Część nr 30 – dostawa pasów do unieruchomienia ciała
 Część nr 31 – dostawa ureterorenoskopu
 Część nr 32 – dostawa włókien do lasera
 Część nr 33 – dostawa pętli do resektoskopu monopolarnego i bipolarnego Karl Storz
 Część nr 34 – dostawa noży urologicznych
 Część nr 35 – dostawa przyrządów do aparatu elektrochirurgicznego EMED Spectrum
 Część nr 36 – dostawa staplerów chirurgicznych
 Część nr 37 – dostawa narzędzi wielorazowego użytku do zabiegów histeroskopowych
 Część nr 38 – dostawa przyrządów do zabiegów urologicznych
 Część nr 39 – dostawa podkładek pod narzędzia
 Część nr 40 – dostawa urządzeń do zamykania naczyń
 Część nr 41 – dostawa narzędzi chirurgicznych wielorazowego użytku
 Część nr 42 – dostawa narzędzi laparoskopowych wielorazowego użytku
 Część nr 43 – dostawa operacyjnych narzędzi laryngologicznych
 Część nr 44 – dostawa zestawu do leczenia kamicy moczowodowej

3. Nazwa/y i kod/y Wspólnego Słownika Zamówień: (CPV): 33140000 - 3

4. Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia:

1/ Oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania określone w :

- *Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG;*
- *Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych;*
- *Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych;*
- *Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.*

2/ Oferowane wyroby medyczne muszą być zgodne z obowiązującymi normami zharmonizowanymi dla wyrobów medycznych

- *PN-EN ISO 10993-18:2020-11 / PN-EN ISO 10993-18:2020-11/A1:2024-01 – Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 18: Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobu medycznego w procesie zarządzania ryzykiem*
- *PN-EN ISO 17664-1:2022-01 – Przetwarzanie produktów do ochrony zdrowia -- Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobu medycznego dotyczące przetwarzania wyrobów medycznych -- Część 1: Wyroby medyczne wysokiego i średniego ryzyka*
- *PN-EN ISO 13485:2016-04 / PN-EN ISO 13485:2016-04/AC:2018-06 / PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01 – Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych*
- *PN-EN ISO 15223-1:2022-01 – Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne*

- PN-EN 14971:2020-05 / PN-EN ISO 14971:2020-05/A11 – Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
- PN-EN ISO 11607-1:2020-06 / PN-EN ISO 11607-2:2020-06/A1 – Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych – Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych.
- PN-EN 60601-1:2011/A13:2025-01 – Medyczne urządzenia elektryczne – Część 1 : Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego
- PN-EN 1041+A1:2013-12 - Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobów medycznych
- PN-EN ISO 10993-1:2021-06 Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 1: Ocena i badanie w procesie zarządzania ryzykiem
- EN ISO 11135:2014 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Tlenek etylenu - Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji tlenkiem etylenu
- EN ISO 11137-1:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 1: Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym
- EN ISO 11137-2:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 2: Wyznaczanie dawki sterylizacyjnej - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym
- PN-EN ISO 17665:2024-10 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Ciepło wilgotne -- Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji parą wodną

3/ Wymagania dodatkowe dla przedmiotu zamówienia w części nr 29:

Wykonawca zobowiązuje się do utworzenia na Bloku Operacyjnym Zamawiającego depozytu w rozmiarach, rodzajach oraz ilościach siatek ustalonych pomiędzy przedstawicielami obu stron umowy w terminie do 5 dni roboczych od dnia zawarcia umowy – (dostawa depozytu nastąpi w terminie do 5 dni roboczych od dnia ustalenia składu oraz ilości depozytu przez obie strony)

5. Przygotowując ofertę, Wykonawca winien dokładnie zapoznać się z zawartością wszystkich dokumentów składających się na dokumentację przetargową, którą należy odczytywać wraz modyfikacjami i zmianami wnoszonymi przez Zamawiającego w trakcie trwania postępowania.

IV. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia wraz z ofertą (załączniki nr 1 – 6 do SWZ) następujących przedmiotowych środków dowodowych:
 - 1) **Deklaracji Zgodności UE** oferowanych wyrobów medycznych, sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela
 - 2) **Certyfikatu** zgodności, odnoszącego się do oferowanych wyrobów medycznych, wystawionego przez Jednostkę Notyfikowaną zgodnie z wymogami MDR lub dokument potwierdzający przedłużenie ważności Certyfikatu.
 - 3) **Oświadczenie, że oferowany wyrób medyczny dla części nr został zgłoszony do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i uzyskał dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.**

- 4) **Materialów informacyjnych** w postaci zdjęć, kart katalogowych, prospektów, folderów, ulotek itp. oferowanych wyrobów, zawierające nazwę producenta oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia potwierdzający wszystkie parametry oraz wymagania określone przez Zamawiającego w „Opisie przedmiotu zamówienia” (w języku polskim) - *(dla każdej części i pozycji)*
 - 5) **Oświadczenia**, że oferowany wyrób/sprzęt posiada instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykietę z nazwą wyrobu w języku polskim – *dotyczy wszystkich części i wszystkich pozycji*
 - 6) **Oświadczenie** producenta potwierdzającego kompatybilność zaoferowanych wyrobów z aparatem NIM 3.0 Response oraz shavera StraighShot produkcji firmy Medtronic – *dotyczy części nr 1, 28*
 - 7) **Dokumentu** wydanego przez producenta oferowanych wyrobów potwierdzającego; spełnienie normy PN-EN ISO 7153-1:2017-02 parametry stali oraz odporności na korozję – *dotyczy części nr 18, 23 poz.1, części nr 35, 41, 42, 43*
 - 8) **Oświadczenie**, że oferowane narzędzia będą posiadały trwałe oznakowanie kodem literowym zamawiającego **ZOZ NYSA** – *dotyczy części nr 35, 41, 42, 43*
 - 9) **Dokumentu** wystawionego przez producenta wyrobu potwierdzającego zachowanie się klipsów bądź zszywek w polu elektromagnetycznym podczas wykonywania badania rezonansu magnetycznego (możliwość wykonania badania MRI u osób z wszczepionymi klipsami, zszywkami)
2. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych do oferty lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie Wykonawcę do złożenia lub uzupełnienia ich w wyznaczonym terminie.

V. INFORMACJA NA TEMAT MOŻLIWOŚCI SKŁADANIA OFERT WARIANTOWYCH

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej.

VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Wydawanie towaru następować będzie partiami stosownie do potrzeb Zamawiającego przez okres **12 miesięcy** od daty zawarcia umowy.

VII. PODSTAWY WYKLUCZENIA

1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1-6 ustawy (obligatoryjne przesłanki wykluczenia):
Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:
 - 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2022 r. poz. 1599 i 2185) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 826),
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,

- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2021 r. poz. 1745),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, 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;
 - 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykazą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Zamawiający nie przewiduje fakultatywnych przesłanek wykluczenia zawartych w art. 109 ust. 1 ustawy Pzp.
 3. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę w przypadkach, o których mowa 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 (Dz.U. 2024 poz. 507 t.j.).
Do Wykonawcy podlegającego wykluczeniu w tym zakresie stosuje się art. 7 ust. 3 wspomnianej ustawy.
 4. Wykluczeniu z postępowania podlegają Wykonawcy, zgodnie z art. 5k 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 r. 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 8.04.2022 r. str. 1).
 5. Wykluczenie Wykonawcy może nastąpić na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia
 6. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 Pzp., jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki wskazane w art. 110 ust. 2 Pzp.
 7. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 Pzp., są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne

okoliczności czynu Wykonawcy. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.

VIII. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1) **nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp**; z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.
 - 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie;
 - b) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie;
 - c) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie;
 - d) **zdolności technicznej lub zawodowej:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie;
2. Zamawiający, w stosunku do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, w odniesieniu do warunku dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej dopuszcza łączne spełnianie warunku przez Wykonawców.

IX. WYKAZ OŚWIADCZEŃ ORAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

1. **Oświadczenia i dokumenty składane na podstawie wezwania Zamawiającego:**

Zamawiający, przed udzieleniem zamówienia a po ocenie wszystkich ofert, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, na podstawie art. 126 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych:

 - 1) **oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy**, o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania w zakresie wskazanym w rozdziale VII SWZ, składanym na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (w skrócie JEDZ), sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz.Urz.UE L 3 z 06.01.2016 r., str. 16). Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia z postępowania na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, wskazane w SWZ. Oświadczenie składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym) **wg załącznika nr 7 do SWZ.**

Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia wraz z oświadczeniem, o którym wyżej mowa, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu z postępowania w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców Jednolity Europejski Dokument Zamówienia składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegający się o zamówienie.

Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom zobowiązany jest wypełnić w tym zakresie JEDZ wskazując części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.

Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z postępowania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, składa także JEDZ dotyczący tych podmiotów.

Szczegółowe informacje nt. wypełniania JEDZ znajdują się na stronie UZP <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/prawo-zamowien-publicznych-regulacje/prawo-krajowe/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>

INSTRUKCJA WYPEŁNIANIA FORMULARZA JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA (JEDZ) ZGODNEGO ZE WZOREM STANOWIĄCYM ZAŁĄCZNIK DO ROZPORZĄDZENIA WYKONAWCZEGO KOMISJI (UE) 2016/7 Z DNIA 5.01.2016R USTANAWIAJĄCEGO FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIEŃ:

- a) Zamawiający zaleca wypełnienie ESPD za pomocą serwisu dostępnego pod adresem: <https://espd.uzp.gov.pl/> . W tym celu przygotowany przez Zamawiającego Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) w formacie *.xml, stanowiący załącznik nr 3 do SWZ, należy zaimportować do wyżej wymienionego serwisu oraz postępując zgodnie z zamieszczoną tam instrukcją wypełnić wzór elektronicznego formularza ESPD.
- b) JEDZ należy złożyć wraz z ofertą (zaleca się złożenie JEDZ w wyodrębnionym pliku) – w formie elektronicznej (w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym),
- c) w przypadku, gdy Wykonawcy składają ofertę wspólną, w rozumieniu art. 58 ustawy Prawo zamówień publicznych, należy przedstawić odrębny JEDZ zawierający informacje wymagane w częściach II–IV dla każdego z biorących udział Wykonawców – każdy z wyodrębnionych JEDZ-ów zaleca się złożyć w odrębnych plikach – jako załączniki do oferty,
- d) w przypadku wskazania w ofercie oraz JEDZ podwykonawców, którzy swoimi zdolnościami, nie wspierają Wykonawcy w celu wykazania spełniania warunków Zamawiający nie żąda złożenia odrębnego JEDZ dla tych podwykonawców,
- e) w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia (rozdz. VIII pkt. 1, 3 i 4 SWZ), w części III JEDZ należy wypełnić sekcję A, B, C (za wyjątkiem rubryk dotyczących: konfliktu interesów) oraz sekcję D (sekcja D odnosi się do podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. g i pkt 2 oraz art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy) oraz 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 (Dz.U. 2024 poz. 507 t.j.)
- f) w części IV JEDZ należy wypełnić jedynie sekcję α,
- g) części V JEDZ nie wypełniać,
- h) wersja elektroniczna JEDZ zamieszczona jest na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Na stronie internetowej:

https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0026/45557/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja-2021.01.20.pdf znajduje się instrukcja wypełniania JEDZ/ESPD.

2) aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych potwierdzających brak podstaw wykluczenia, tj.:

- a) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym:
 - w art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy,
 - w art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy,wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
 - b) oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. 2024 poz. 1616 t.j.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej zgodnie z załącznikiem nr 10 do SWZ
- W przypadku gdy zostanie złożona tylko jedna oferta, Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia powyższego oświadczenia.**
- c) oświadczenia Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,
- e) art. 5k 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 r. 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 8.04.2022 r. str. 1) i 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,

zgodnie z załącznikiem nr 9 do SWZ

Uwaga: W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenia i dokumenty w zakresie pkt 1 składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

3. Dokumenty podmiotowe Wykonawcy mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza RP.

- a. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:
 - 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania;
- b. Dokument, o którym mowa w ust. 2.1. pkt 1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
- c. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 2.1. lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy. Przepis pkt 4.2. stosuje się.

4. Wyjątki od obowiązku złożenia dokumentów:

Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:

- a) Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile Wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;
- b) podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1;
- c) Zamawiający posiada podmiotowe środki dowodowe, a Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.

- 5. W zakresie nieuregulowanym ustawą Pzp lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu, zastosowanie mają 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. z 2020 r. poz. 2415; zwanym dalej "r.p.ś.d.") oraz przepisy rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz

środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452)

X. 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 o udzielenie zamówienia publicznego komunikacja między Zamawiającym a wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl>.
2. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.
3. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania (link prowadzący bezpośrednio do widoku postępowania na Platformie e-Zamówienia):
<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-17bdc704-da29-4d18-93a1-cd42c590ece6>
Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”).
4. Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia:
ocds-148610-17bdc704-da29-4d18-93a1-cd42c590ece6
5. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa *Regulamin Platformy e-Zamówienia*, dostępny na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”.
6. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
7. 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.
8. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako załączniki.
9. Informacje, oświadczenia lub dokumenty², inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:
 - a) w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności (i przekazuje się jako załącznik), lub
 - b) jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści wiadomości e-mail lub w treści „Formularza do komunikacji”).
10. 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 oraz z 2021 r. poz. 1655) wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.
11. Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert/wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”). Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań i zawiadomień, zadawanie pytań i udzielanie odpowiedzi. Formularze do komunikacji

umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”).

W przypadku załączników, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, mogą być opatrzone, zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby, podpisem zewnętrznym lub wewnętrznym. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) dodaje się do przesyłanej wiadomości uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

12. Możliwość korzystania w postępowaniu z „Formularzy do komunikacji” w pełnym zakresie wymaga posiadania konta „Wykonawcy” na Platformie e-Zamówienia oraz zalogowania się na Platformie e-Zamówienia. Do korzystania z „Formularzy do komunikacji” służących do zadawania pytań dotyczących treści dokumentów zamówienia wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.
13. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.
14. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).
15. Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa *Regulamin Platformy e-Zamówienia*.
16. W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu (32) 77 88 999 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Zgłoś problem”.
17. W szczególnie uzasadnionych przypadkach uniemożliwiających komunikację wykonawcy i Zamawiającego za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia, Zamawiający dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres e-mail: k.szewczuk@zoznysa.pl (nie dotyczy składania ofert).
18. Zamawiający informuje, że w przypadku otrzymania wniosków o wgląd do ofert, oferty te będą przesyłane na adres e-mail Wykonawcy podany w ofercie.

XI. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ DOTYCZĄCYCH SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

1. Treść SWZ wraz z załącznikami zamieszczona jest na Platformie e-Zamówienia.
2. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.
3. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, jednakże nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, o ile wniosek o wyjaśnienie SWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
4. Wszelkie wyjaśnienia, modyfikacje treści SWZ oraz inne informacje związane z niniejszym postępowaniem, Zamawiający będzie zamieszczał **wyłącznie na Platformie e-Zamówienia**:
<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-17bdc704-da29-4d18-93a1-cd42c590ece6>
5. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana staje się w takim przypadku częścią SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępnia na Platformie przetargowej.
6. Zamawiający oświadcza, iż **nie zamierza** zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SWZ.

XI. OSOBY ZE STRONY ZAMAWIAJĄCEGO UPRAWNIONE DO KOMUNIKOWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

Zamawiający wyznacza następujące osoby do komunikowania się z Wykonawcami, w sprawach dotyczących niniejszego postępowania:

- a) sprawy formalno-prawne – Katarzyna Szewczuk, e-mail: k.szewczuk@zoznysa.pl
- b) sprawy merytoryczne – Wojciech Rębisz – Kierownik Bloku Operacyjnego

XII. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, W TYM W PRZYPADKU ZAISTNIENIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONYCH W ART. 65 UST. 1, ART. 66 I ART. 69

Zamawiający nie przewiduje komunikowania się zamawiającego z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

XIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca, stosownie do treści art. 220 ust. 1 Pzp. jest związany ofertą 90 dni od upływu terminu składania ofert **do dnia 07.07.2026 r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w dokumentach zamówienia, zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa powyżej, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

XIV. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY

1. Wymagania techniczne

- 1) Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski”, widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola drag&drop („przeciągnij” i „upuść”) służące do dodawania plików.
- 2) Wykonawca dodaje uprzednio podpisany „Formularz oferty” oraz pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą
- 3) jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa wykonawcy, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zarówno załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa jak i uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa należy dodać w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
- 4) ofertę należy sporządzić w języku polskim. **Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej - opatrzoną kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnione do reprezentacji Wykonawcy.**

Rekomendowanym wariantem podpisu jest typ wewnętrzny. Podpis formularza ofertowego wariantem podpisu w typie zewnętrznym również jest możliwy, tylko w tym przypadku, powstały oddzielny plik podpisu dla tego formularza należy załączyć w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.

Pozostałe dokumenty wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą, które są zgodne z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę” dodaje się uprzednio

podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

W przypadku przekazywania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym¹¹ lub podpisem osobistym.

- 5) system sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując o tym wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru oferty znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
- 6) oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
- 7) Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca wycofuje ofertę w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”.
- 8) maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.
- 9) Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale Podwykonawcy/ów, musi wyraźnie w ofercie wskazać, jaką część (zakres zamówienia) wykonywać będzie w jego imieniu podwykonawca **oraz podać nazwę ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani**. Należy w tym celu wypełnić odpowiedni punkt formularza oferty, stanowiącego załącznik nr 1 do SWZ. Jeżeli Wykonawca zostawi ten punkt niewypełniony (puste pole), Zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi tj. bez udziału Podwykonawców. Powierzenie wykonania części zamówienia Podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.
- 10) w kolumnie „Informacje o produkcie i producencie w „wykazie asortymentowo-cenowym” należy podać wymagane dane w celu bezspornej identyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia

2. Zawartość oferty:

Treść oferty stanowi wypełniony:

- 1) „Formularz oferty” (**załącznik nr 1 do SWZ**),
- 2) „Wykaz asortymentowo-cenowy” (**załącznik nr 2 do SWZ**)
- 3) „Parametry techniczne dla narzędzi chirurgicznych” – *dotyczy części nr 18, 23 poz.1, 35, 41, 42, 43* (**załącznik nr 3**)
- 4) „Wymagania materiałowe i konstrukcyjne dla narzędzi chirurgicznych” – *dotyczy części nr 18, 23 poz.1, 35, 41, 42, 43* (**załącznik nr 4**)
- 5) „Zestawienie wymaganych warunków względem Wykonawcy usługi przeglądu, regeneracji i znakowania narzędzi chirurgicznych” – *dotyczy części nr 18, 23 poz.1, 35, 41, 42, 43* (**załącznik nr 5**)
- 6) „Warunki gwarancji i serwisu narzędzi chirurgicznych” – *dotyczy części nr 18, 23 poz.1, 35, 41, 42, 43* (**załącznik nr 6**)

3. Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć:

- 1) oświadczenie Wykonawcy o braku postaw wykluczenia z postępowania zgodnie z art. 5K 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 r. 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 8.04.2022 r. str. 1). Oświadczenie składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym) – **załącznik nr 8 do SWZ**.
- 2) **pełnomocnictwo ustanowione do reprezentowania Wykonawcy/ów ubiegającego/cych się o udzielenie zamówienia publicznego.**
Pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W przypadku, gdy pełnomocnictwo zostało wystawione w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu,

opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z pełnomocnictwem w postaci papierowej, może dokonać mocodawca (osoba/osoby wystawiające pełnomocnictwo) lub notariusz.

- 3) Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów
- 4) **przedmiotowe środki dowodowe wymienione w rozdz. IV SWZ**

XV. INFORMACJA NA TEMAT WSPÓLNEGO UBIEGANIA SIĘ WYKONAWCÓW O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego – nie dotyczy spółki cywilnej, o ile upoważnienie/pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki.
3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, zobowiązani się złożyć wraz z ofertą stosowne pełnomocnictwo – zgodnie z pkt. 3 ppkt. 2. rozdz. XIV SWZ – nie dotyczy spółki cywilnej, o ile upoważnienie/pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki.
Uwaga: Pełnomocnictwo, o którym mowa powyżej może wynikać albo z dokumentu pod taką samą nazwą albo z umowy Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
4. Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Wykonawców występujących wspólnie (przez każdego z Wykonawców lub upoważnionego pełnomocnika).
5. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia przez Wykonawców oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ustawy (pkt. 1 ppkt. 1. rozdziału IX SWZ) składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w którym Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, oraz brak podstaw wykluczenia - każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia nie może podlegać wykluczeniu z postępowania w oparciu o wskazane w SWZ podstawy wykluczenia.
6. W przypadku, o którym mowa w art. 117 ust. 2 lub ust. 3 ustawy, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia zobowiązani są dołączyć do oferty oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy („(...) z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy.”).
7. Wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

XVI. INFORMACJA NA TEMAT PODWYKONAWCÓW

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
2. Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale podwykonawcy/ów, musi wyraźnie w ofercie wskazać, jaką część (zakres zamówienia) wykonywać będzie w jego imieniu podwykonawca **oraz podać nazwę ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani**. Należy w tym celu wypełnić odpowiedni punkt formularza oferty, stanowiącego załącznik nr 1 do SWZ. W przypadku, gdy Wykonawca nie zamierza wykonywać zamówienia przy udziale podwykonawców, należy wpisać w formularzu „nie dotyczy” lub inne podobne sformułowanie. Jeżeli Wykonawca zostawi ten punkt niewypełniony (puste pole), Zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi, tj. bez udziału podwykonawców.
3. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli, podwykonawców zaangażowanych w wykonanie zamówienia (jeżeli są już znani). Wykonawca zobowiązany jest do zawiadomienia

Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje wymagane informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.

4. 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.
5. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

XVII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia w terminie **do dnia 09.04.2026 r. do godz. 08:00.**
2. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.

XVIII. TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **09.04.2026 r. godz. 08:30.**
2. Otwarcie ofert następuje na platformie e-Zamówienia.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - a) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - b) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
5. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

XIX. INFORMACJA O TRYBIE OCENY OFERT

1. Zgodnie z art. 223 ust. 1 ustawy, w toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń.
2. Zamawiający poprawi w ofercie omyłki wskazane w art. 223 ust. 2 ustawy, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta zostanie poprawiona.
3. Zamawiający odrzuci złożoną ofertę, w przypadku wystąpienia przynajmniej jednej z okoliczności, o których mowa w art. 226 ust. 1 ustawy.
4. W przypadku, gdy nie zostanie złożona żadna oferta niepodlegająca odrzuceniu, postępowanie zostanie unieważnione. Zamawiający unieważni postępowanie także w innych przypadkach, określonych w ustawie.
5. Zamawiający przyzna zamówienie Wykonawcy, który złoży ofertę niepodlegającą odrzuceniu, i która zostanie najwyżej oceniona (uzyska największą liczbę punktów przyznanych według kryteriów wyboru oferty określonych w niniejszej SWZ).
6. Zamawiający powiadomi o wyniku postępowania przesyłając zawiadomienie wszystkim Wykonawcom, którzy złożyli oferty oraz poprzez zamieszczenie stosownej informacji na Platformie przetargowej. Zawiadomienie o rozstrzygnięciu postępowania będzie zawierało informacje, o których mowa w art. 253 ustawy.

XX. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Wykonawca poda cenę ofertową na formularzu oferty zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
2. W wartości brutto oferty zawierają się wszystkie koszty związane z dostawą przedmiotu zamówienia do Zamawiającego w tym: transport, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, opłaty wynikające z polskiego prawa celnego i podatkowego, itp. Wykonawca winien uwzględnić w cenie oferty również wszystkie inne koszty jakie poniesie w związku z realizacją przedmiotu przetargu, także niewymienione w zdaniu poprzedzającym, a które mają wpływ na cenę oferty.
3. Podana cena będzie stała i nie może się zmienić, za wyjątkiem przypadków opisanych we „Wzorze Umowy” stanowiącym załącznik nr 14 do SWZ, które zostaną wprowadzone do treści umowy w sprawie zamówienia.
4. Sposób obliczenia ceny:
5. Wartość netto należy wyliczyć mnożąc cenę jednostkową netto przez ilość. Do otrzymanej wartości netto należy dodać podatek VAT w % otrzymując w ten sposób wartość brutto.
6. Wszystkie ceny przedstawione przez Wykonawcę w ofercie, powinny zostać określone z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku. Jeżeli po doliczeniu do ceny netto odpowiedniej stawki podatku otrzymana kwota zawiera tysięczne części złotego, kwoty zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.
7. Wartość ogółem oferty stanowi suma wszystkich pozycji w danej części.
8. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń z Wykonawcą w walucie obcej. Cena oferty winna być wyrażona w złotych polskich (PLN) cyfrowo (do drugiego miejsca po przecinku).
9. Za cenę oferty uważać się będzie cenę brutto (łącznie z należnym podatkiem VAT).
10. Wykonawca, składając ofertę (na formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ) informuje Zamawiającego, czy wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując:
 - 1) nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 2) wartość towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 3) stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

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

1. Przy wyborze ofert Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

LP.	KRYTERIUM	RANGA
1.	Cena	60%
2.	Termin dostawy	40%

Sposób obliczania wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

- 1) kryterium „cena” rozpatrywane będzie na podstawie oferowanej ceny (z VAT) za wykonanie całości zamówienia, podanej przez Wykonawcę w ofercie stosownie do poniższego wzoru:

$$\text{Wartość punktowa ceny} = R \times \frac{C \text{ min}}{C \text{ ofer.}}$$

R – ranga

C min. – cena minimalna

C ofer. – cena oferowana

- 2) kryterium „termin dostawy” rozpatrywane będzie na podstawie terminu podanego przez Wykonawcę w formularzu Oferty.

1/ Maksymalny wymagany przez Zamawiającego termin dostawy dla części nr 1-17, 19-22, 24, 27-28, 31-34, 36, 38-39, 44 - wynosi do 6 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia

Za termin dostawy wynoszący **2 dni** Wykonawca otrzyma – **40 pkt.**
Za termin dostawy wynoszący **3 dni** Wykonawca otrzyma – **30 pkt.**
Za termin dostawy wynoszący **4 dni** Wykonawca otrzyma – **20 pkt.**
Za termin dostawy wynoszący **5 dni** Wykonawca otrzyma – **10 pkt.**
Za termin dostawy wynoszący **6 dni** Wykonawca otrzyma – **0 pkt.**

2/ Maksymalny wymagany przez Zamawiającego termin dostawy dla części nr 18, 23, 25-26, 30, 35, 37, 40-43 – wynosi do 22 dni kalendarzowe od dnia złożenia zamówienia

Za termin dostawy wynoszący **14 dni** Wykonawca otrzyma – **40 pkt.**
Za termin dostawy wynoszący **16 dni** Wykonawca otrzyma – **30 pkt.**
Za termin dostawy wynoszący **18 dni** Wykonawca otrzyma – **20 pkt.**
Za termin dostawy wynoszący **20 dni** Wykonawca otrzyma – **10 pkt.**
Za termin dostawy wynoszący **22 dni** Wykonawca otrzyma – **0 pkt.**

3/ Maksymalny wymagany przez Zamawiającego termin uzupełnienia depozytu dla części nr 29 - do 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia i przesłania protokołu zużycia

Kryterium „termin dostawy” dla części nr 29 oceniane będzie wg wzoru:

$$\text{Wartość punktowa terminu dostawy} = R \times \frac{\text{Td min.}}{\text{Td ofer.}}$$

R - ranga

Td min – termin dostawy najkrótszy

Td ofer. – termin dostawy oferowany

W przypadku podania przez Wykonawcę dłuższego terminu dostawy niż wymagany lub niewpisanie żadnego terminu w ofercie, oferta Wykonawcy zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust.1 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, jako niezgodna z warunkami zamówienia.

Ocena końcowa oferty

Ocena końcowa oferty stanowi sumę punktów uzyskanych za kryteria wymienione w pkt. 2.

Oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans (maksymalna liczba przyznanych punktów w oparciu o ustalone kryteria) zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów

XXII. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Umowa w sprawie zamówienia publicznego zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści niniejszej SWZ oraz danych zawartych w ofercie.
2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego z Wykonawcą, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, w terminach określonych w art. 264 Pzp.
3. Wzory umów w załączeniu –
załącznik nr 11 – dotyczy części nr 1-17, 19-22, 24, 27-28, 31-34, 36, 38-39, 44
załącznik nr 12 – dot. części nr 18, 23, 25-26, 30, 35, 37, 40-43,
załącznik nr 13 – dot. części nr 29,
załącznik nr 14 – dot. przechowania dla części nr 29,
stanowią integralną część SWZ.
4. W przypadku gdyby wyłoniona w prowadzonym postępowaniu oferta została złożona przez dwóch lub więcej Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego (np.

konsorcjum), Zamawiający przed podpisaniem umowy w sprawie zamówienia publicznego może zażądać umowy regulującej współpracę tych podmiotów, która w sposób nie budzący wątpliwości określa:

- przedsiębiorców odpowiedzialnych za złożoną ofertę i wykonanie zamówienia,
- oznaczenie celu gospodarczego dla którego umowa została zawarta,
- oznaczenie czasu trwania umowy,
- oznaczenie sposobu prowadzenia spraw konsorcjum oraz zasady reprezentacji. Zamawiający wszelką korespondencję oraz rozliczanie za wykonane dostawy prowadzić będzie z upoważnionym reprezentantem konsorcjum,
- określenie sposobu ustania umowy konsorcjum.

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

Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w projekcie umowy stanowiącym **załącznik nr 11** – dotyczy części nr 1–17, 19–22, 24, 27–28, 31–34, 36, 38–39, 44 **załącznik nr 12** – dot. części nr 18, 23, 25–26, 30, 35, 37, 40–43, **załącznik nr 13** – dot. części nr 29, **załącznik nr 14** – dot. przechowania dla części nr 29.

XXIV. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Zasady, terminy oraz sposób korzystania ze środków ochrony prawnej szczegółowo regulują przepisy działu IX ustawy – Środki ochrony prawnej (art. 505 – 590 ustawy).
2. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.
3. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
4. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
 - 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.
6. Pisma w postępowaniu odwoławczym wnosi się w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej, z tym że odwołanie i przystąpienie do postępowania odwoławczego, wniesione w postaci elektronicznej, wymagają opatrzenia podpisem zaufanym .
7. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
8. Zgodnie z art. 515 ustawy, odwołanie wnosi się w terminie:
 - a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a;
9. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkursu lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej;

10. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 1 i 2 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;
11. Jeżeli zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty lub nie zaprosił wykonawcy do złożenia oferty w ramach dynamicznego systemu zakupów lub umowy ramowej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
 - 1) 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia udzieleniu zamówienia
 - 2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia albo
 - 3) miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie zamieścił w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o wyniku postępowania
12. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, 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 – sądu zamówień publicznych, zwanego „sądem zamówień publicznych”.
13. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.
14. Od wyroku sądu lub postanowienia kończącego postępowanie w sprawie przysługuje skarga kasacyjna do Sądu Najwyższego.

XXV. LICZBA CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, NA KTÓRĄ WYKONAWCA MOŻE ZŁOŻYĆ OFERTĘ, LUB MAKSYMALNĄ LICZBĘ CZĘŚCI, NA KTÓRE ZAMÓWIENIE MOŻE ZOSTAĆ UDZIELONE TEMU SAMEMU WYKONAWCY, ORAZ KRYTERIA LUB ZASADY, MAJĄCE ZASTOSOWANIE DO USTALENIA, KTÓRE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA ZOSTANĄ UDZIELONE JEDNEMU WYKONAWCY, W PRZYPADKU WYBORU JEGO OFERTY W WIĘKSZEJ NIŻ MAKSYMALNA LICZBIE CZĘŚCI

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych, na jedną lub więcej wybranych części (także na wszystkie części).

XXVI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE OBOWIĄZEK WNIESIENIA WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

XXVII. INFORMACJE DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE OBOWIĄZEK JEGO WNIESIENIA;

Zamawiający nie przewiduje wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXVIII. INFORMACJE DOTYCZĄCE WALUT OBCYCH, W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM A WYKONAWCĄ

Zamawiający nie dopuszcza podania ceny ofertowej i jej elementów w walutach obcych. Wszystkie rozliczenia między Zamawiającym, a Wykonawcą prowadzone będą w polskich jednostkach pieniężnych.

XXIX. INFORMACJE DODATKOWE

1. Gdziekolwiek w Specyfikacji Warunków Zamówienia przywołane są normy lub nazwy własne lub znaki towarowe lub patenty lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, Zamawiający dopuszcza rozwiązania

równoważne.

2. Wszelkie czynności podejmowane przez Wykonawcę w toku Postępowania wymagają dla swej skuteczności dołączenia dokumentów potwierdzających uprawnienie osoby podpisującej do reprezentowania Wykonawcy. Powyższe nie dotyczy sytuacji, gdy Zamawiający dysponuje już odpowiednimi dokumentami złożonymi w toku Postępowania.
3. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych
4. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8 ustawy.
6. Zamawiający nie przewiduje wizji lokalnej.
7. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w Postępowaniu, z wyjątkiem sytuacji opisanej w art. 261 ustawy Pzp.
8. Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
9. Zamawiający nie przewiduje informacji o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Prawo zamówień publicznych.
10. Zamawiający nie przewiduje wymogu lub złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych, o których mowa w art. 93 ustawy Prawo zamówień publicznych.

XXX. INFORMACJE O PRZEWIDYWANYM WYBORZE NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY Z ZASTOSOWANIEM AUKCJI ELEKTRONICZNEJ WRAZ Z INFORMACJAMI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 230, JEŻELI ZAMAWIAJACY PRZEWIDUJE AUKCJE ELEKTRONICZNĄ

Zamawiający nie przewiduje zastosowania aukcji elektronicznej.

XXXI. KLAUZULA INFORMACYJNA ZESPOŁU OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. U. UE L 119 z dnia 4 maja 2016 roku, str. 1), zwanym dalej „RODO”, informuje, że:

- Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie ul. Boh. Warszawy 34, 48-300 Nysa tel. 774087830
- Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym może się Pani/Pan skontaktować w sprawach ochrony swoich danych osobowych i realizacji swoich praw pisząc na adres e-mail: iod@zoznysa.pl; telefon: 77 40 87 845 lub pisząc na adres naszej siedziby wskazany w pkt. 1.
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą przez ZOZ w Nysie na podstawie art. 6 ust.1 lit. c RODO, wyłącznie w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego Nr DZZP-344/8/2026 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego.
- Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 z późn. zm.), dalej „ustawa Pzp”.
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
- Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp.
- W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO.
- Posiada Pani/Pan:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzamy Państwa dane niezgodnie z prawem
- Nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

FORMULARZ OFERTY

I. DANE WYKONAWCY

1. Pełna nazwa
2. Adres wykonawcy
3. Regon
4. NIP
5. tel.
6. www.
7. e-mail:
8. Rodzaj przedsiębiorstwa jakim jest Wykonawca (*zaznaczyć właściwą opcję*):
 - ☐ mikroprzedsiębiorstwo;
 - ☐ małe przedsiębiorstwo;
 - ☐ średnie przedsiębiorstwo;
 - ☐ jednoosobowa działalność gospodarcza;
 - ☐ osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej;
 - ☐ inny rodzaj

II. PRZEDMIOT OFERTY

Oferta dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego Nr DZZP-344/8/2026 na dostawę wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego.

III. OFERUJEMY wykonanie zamówienia zgodnie z ofertą cenową na kwotę:

Część nr 1 – dostawa akcesoriów zużywalnych kompatybilnych z urządzeniem do śródoperacyjnego monitorowania nerwów NIM 3.0 Response

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 2 – dostawa cewników Pezzera

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 3 – dostawa wyrobów medycznych do drenażu

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 4 – dostawa sterylnych pojemników oraz drenów do odsysania ran typu Redon

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 5 – dostawa drenów T – KHERA

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 6 – dostawa kateterów do embolektomii

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 7 – dostawa ostrzy chirurgicznych

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 8 – dostawa mankietów ciśnieniowych do szybkiej infuzji

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 9 – dostawa worków laparoskopowych

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 10 – dostawa klipsów polimerowych wraz z dzierżawą klipsownicy

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 11 – dostawa klipsów tytanowych wraz z dzierżawą klipsownicy

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 12 – dostawa elektrod jednorazowych czynnych do aparatów elektrochirurgicznych EMED

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 13 – dostawa elektrod neutralnych do aparatów ERBE

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 14 – dostawa elektrod jednorazowych do zabiegów LASH

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 15 – dostawa elektrod neutralnych do aparatów EMED

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 16 – dostawa przyrządów do odsysania płynów z podłogi

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 17 – dostawa lejców naczyniowych

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 18 – dostawa przyrządu do zamykania ran skórnych

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 19 – dostawa drenów do wieży laparoskopowej

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 20 – dostawa siatek chirurgicznych do operacyjnego leczenia przepuklin

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 21 – dostawa protez naczyniowych

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 22 – dostawa szczotek chirurgicznych

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 23 – dostawa narzędzi do elektrochirurgii laparoskopowej kompatybilnych z posiadanym aparatem elektrochirurgicznym ERBE VIO3

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 24 – dostawa opatrunków, stabilizatorów i kaniul ssących do operacji nosa i ucha

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 25 – dostawa operacyjnych stabilizatorów ręki

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 26 – dostawa ochraniaczy na zęby do laryngoskopii

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 27 – dostawa chirurgicznych markerów skórnych

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 28 – dostawa ostrzy do shavera StraighShot M4 i M5

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 29 – dostawa siatek do przepuklin pachwinowych metodą laparoskopową

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 30 – dostawa pasów do unieruchomienia ciała

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 31 – dostawa ureterorenoskopu

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 32 – dostawa włókien do lasera

Wartość netto: zł (słownie)
Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 33 – dostawa pętli do resektoskopu monopolarnego i bipolarnego Karl Storz

Wartość netto: zł (słownie)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 34 – dostawa noży urologicznych

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 35 – dostawa przyrządów do aparatu elektrochirurgicznego EMED Spectrum

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 36 – dostawa staplerów chirurgicznych

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 37 – dostawa narzędzi wielorazowego użytku do zabiegów histeroskopowych

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 38 – dostawa przyrządów do zabiegów urologicznych

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 39 – dostawa podkładek pod narzędzia

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 40 – dostawa urządzeń do zamykania naczyń

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 41 – dostawa narzędzi chirurgicznych wielorazowego użytku

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 42 – dostawa narzędzi laparoskopowych wielorazowego użytku

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 43 – dostawa operacyjnych narzędzi laryngologicznych

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

Część nr 44 - dostawa zestawu do leczenia kamicy moczowodowej

Wartość netto: zł (słownie:)

Wartość brutto: zł (słownie:);

IV.OFERUJEMY termin dostawy

1/ dla części nr 1–17, 19-22, 24, 27-28, 31-34, 36, 38-39, 44 – wynoszący* dni /nie dłuższy niż 6 dni roboczych/ od dnia złożenia zamówienia

2/ dla części nr 18, 23, 25-26, 30, 35, 37, 40-43 – wynoszący* dni /nie dłuższy niż 22 dni kalendarzowe/ od dnia złożenia zamówienia

3/ dla części nr 29 /uzupełnienie depozytu/ – wynoszący* dni /nie dłuższy niż 3 dni robocze/ od dnia złożenia zamówienia i przesłania protokołu zużycia

V. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ do dostaw na własny koszt oferowanego przedmiotu zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w godz. od 8.00 do 14.00 do:

- a) apteki Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
- b) magazynu Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby.

VI. OŚWIADCZAMY, że powierzmy /nie powierzmy** wykonanie części zamówienia w zakresie

następującemu/cym podwykonawcy/com

.....

VII. WYRAŻAM ZGODĘ na przetwarzanie moich danych osobowych zawartych w przedstawionych przeze mnie dokumentach oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego – zgodnie z Ustawą z dnia 29.08.1997r. o Ochronie Danych Osobowych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1781 t. j.)

VIII. OŚWIADCZAMY, że:

- a) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń. Zdobyliśmy informacje konieczne do przygotowania oferty,
- b) zapoznaliśmy się z obowiązkami Wykonawcy i akceptujemy je bez zastrzeżeń,
- c) zapoznaliśmy się z „Wzorami umów” stanowiącymi **załączniki nr 11, 12, 13 oraz załącznik nr 14 do SWZ** i zobowiązujemy się, w przypadku udzielenia nam zamówienia, do zawarcia umowy na warunkach określonych wg wymienionego załącznika.

IX. POTWIERDZAMY związanie ofertą do daty wskazanej w SWZ

* - wpisać ilość dni

** - niepotrzebne skreślić

WYKAZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Załącznik nr 2 do SWZ Nr DZZP-344/8/2026

Część nr 1 – dostawa akcesoriów zużywalnych kompatybilnych z urządzeniem do śródoperacyjnego monitorowania nerwów NIM 3.0 Response

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Sonda - jednorazowego użytku - stymulująca - monopolarna - kompatybilna z aparatem NIM 3.0 Response – producenta Medtronic. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta	45			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Elektrody - podwójne - igłowe - podskórne do monitorowania 4 – kanałowego, 12 mm przy zabiegach laryngologicznych - kompatybilne z aparatem NIM 3.0 Response produkcji firmy Medtronic. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta	6			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Rurki - intubacyjne dotchawicze - sterylne - ze zintegrowanymi elektrodami do monitorowania funkcji nerwu krtaniowego przy zabiegach tarczycy - rozmiary : 5.0, 6.0, 7.0, 8.0, 9.0 - kompatybilne z aparatem NIM 3.0 Response – producenta Medtronic. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta	40			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 2 – dostawa cewników Pezzera

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
-----	----------------------------	------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	Cewnik typu PEZZER - sterylny - wykonany z lateksu lub silikonu – wpisać rodzaj materiału - długości od 35 cm do 40 cm - rozmiar od 12Ch do 36 Ch ze skokiem co 2 - trzy otwory o wyoblonych krawędziach - atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna końcówka ułatwiająca wprowadzenie cewnika - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia	5	8					Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny 12 Ch..... Numer referencyjny 14 Ch..... Numer referencyjny 16 Ch..... Numer referencyjny 18 Ch..... Numer referencyjny 20 Ch..... Numer referencyjny 22 Ch..... Numer referencyjny 24 Ch..... Numer referencyjny 26 Ch..... Numer referencyjny 28 Ch..... Numer referencyjny 30 Ch..... Numer referencyjny 32 Ch..... Numer referencyjny 34 Ch..... Numer referencyjny 36 Ch.....
	Wartość części							

Część nr 3 – dostawa wyrobów medycznych do drenażu

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
-----	----------------------------	------------	-----------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Dren</p> <ul style="list-style-type: none"> - brzuszny - otrzewnowy - wykonany ze 100% silikonu - perforacja na długości 10 cm - sześć specjalnie wyprofilowanych atraumatycznych otworów drenujących - przeznaczony do długotrwałego drenażu głównie z okolicy delikatnych narządów - sterylny - długość 50 cm - pasek kontrastujący w RTG na całej długości drenu - rozmiary CH8, 10, 12, 14, 15, 18, 20, 21, 24, 26, 27, 30, 33, 36,39 - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier - folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier - folia 	1000	8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny 8 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 10 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 12 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 14 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 15 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 18 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 20 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 21 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 24 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 26 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 27 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 30 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 33 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 36 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 39 Ch.....</p>
---	--	------	---	--

2	<p>Zestaw</p> <ul style="list-style-type: none"> - do pasywnego drenażu ran operacyjnych - składający się z: worka o pojemności 500ml oraz silikonowego drenu otrzewnowego o długości 100cm wykonanego w 100% z silikonu z 6 atraumatycznymi otworami i paskiem kontrastującym w promieniach RTG na całej długości drenu. - wymagane rozmiary drenu w zestawie: CH10, CH12, CH14, CH15, CH18, CH20, CH21, CH24, CH26, CH27, CH30, CH33, CH36, CH39 - worek zbiorczy wykonany z mocnej folii PCV z zastawką antyrefleksyjną oraz zaworem spustowym typu przesuwanego, skalowany co 50ml z miejscem na opis danych pacjenta - tylna ściana worka biała w celu wizualizacji drenowanej treści - worek musi posiadać własny system podwieszenia w postaci dwóch taśm wykonanych z tworzywa sztucznego - sterylny - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	100	8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny 10 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 12 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 14 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 15 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 18 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 20 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 21 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 24 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 26 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 27 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 30 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 33 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 36 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 39 Ch.....</p>
---	---	-----	---	--

3	<p>Worki o pojemności 500ml</p> <ul style="list-style-type: none"> - wykonany z mocnej folii PCV z zastawką antyrefleksyjną oraz zaworem spustowym typu przesuwnego - skalowany co 50ml - z miejscem na opis danych pacjenta - tylna ściana worka biała w celu wizualizacji drenowanej treści - work musi posiadać własny system podwieszenia w postaci dwóch taśm wykonanych z tworzywa sztucznego - sterylne - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	200				8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
4	<p>Dren</p> <ul style="list-style-type: none"> - płuczaco – ssący - wykonany w 100% z silikonu - pasek kontrastujący w RTG na całej długości drenu - dwuświatłowy umożliwiający jednoczesne płukanie i odsysanie płynów - światło kanału płuczącego zabezpieczone filtrem z łącznikiem luer – lock - szerokość drenu 17 mm i 13 mm - w proksymalnej części drenu 6 i 9 dużych, owalnych, atraumatycznych otworów drenujących umożliwiających ewakuację gęstej wydzieliny oraz odsysanie fragmentów tkanek - długość drenu 35 cm i 50 cm - dostępny w wersji z 1 lub 2 kanałami płuczącymi - pakowany pojedynczo - - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	4				8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny dla 7 x 13 mm/ 35 cm.....</p> <p>Numer referencyjny dla 7 x 13 mm/50 cm.....</p> <p>Numer referencyjny dla 9 x 17 mm/ 35 cm.....</p> <p>Numer referencyjny dla 9 x 17 mm/50 cm.....</p>

5	<p>Dren</p> <ul style="list-style-type: none"> - wykonany ze 100 % silikonu - sterylny - połączone kapilary drenujące - możliwość rozdzielania kanalików w celu zwiększenia obszaru drenażu - dostępny w wersji 7, 9, 12, 16 kanalikowej - długość 40 cm - pasek kontrastujący w RTG na całej długości drenu - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	40			8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny 7 kanalików</p> <p>Numer referencyjny 9 kanalików</p> <p>Numer referencyjny 12 kanalików</p> <p>Numer referencyjny 16 kanalików</p>
6	<p>Dren</p> <ul style="list-style-type: none"> - sterylny - o strukturze wielokanalikowej w formie płaskiej taśmy - o sztywnej konstrukcji odpornej na zginanie - wykonany w 100 % z silikonu - długość części drenującej 200 mm - materiał w całości kontrastujący w RTG - część zbiorcza o długości 600 mm , transparentna w celu obserwacji drenowanego płynu - rozmiar 3,5 x 8 mm i 4 x 11 mm - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	10			8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny 3,5x8mm</p> <p>Numer referencyjny 4,0x11mm</p>

7	<p>Dren</p> <ul style="list-style-type: none"> - sterylny - o strukturze wielokanalikowej – okrągły - o sztywnej konstrukcji odpornej na zaginanie - wykonany w 100 % z silikonu - długość części drenującej 200 mm - materiał w całości kontrastujący w RTG - część zbiorcza o długości 600 mm , transparentna w celu obserwacji drenowanego płynu - rozmiar CH 10, CH 15, CH 19, CH 21 - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	80			8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny 10 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 15 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 19 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 21Ch.....</p>
8	<p>Worek</p> <ul style="list-style-type: none"> - zabezpieczający do drenów grawitacyjnych - o pojemność 150 ml - samoprzylepny pierścień dostosowany do drenów o średnicy 6,8,10,12 mm - oryginalny otwór dostosowany do drenów kapilarnych o szerokości 20 mm - zawór spustowy typu przesuwnego - bez łałanów - skalowany od 50 ml co 25 ml - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	10			8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

9	<p>Zestaw</p> <ul style="list-style-type: none"> - do niskociśnieniowego drenażu drobnych ran pooperacyjnych - w skład zestawu wchodzi: a/ pojemnik ssący typu okrągły mieszek o pojemności 25 ml wykonany z polietylenu b/ kolorowy łącznik w postaci korka określający rozmiar c/ dren Redona w rozmiarach od CH 6 do CH 10, o długości 50 cm, krzyżowej perforacji długości 15 cm z czytelnymi głębokości, paskiem kontrastującym w RTG oraz stalowym trokarem- trokar zagięty dla drenów CH6 i CH8, dla drenów w rozmiarze CH120 trokar prosty - pakowany w pojedynczych kompletach - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	40				8		<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
10	<p>Pasek drenujący do drenażu grawitacyjnego ran i ropni</p> <ul style="list-style-type: none"> - sterylny - wykonany z silikonu, bez dodatku lateksu i ftalanów - zapewniający swobodny odpływ krwi lub wydzieliny dzięki wewnętrzznemu ożebrowaniu - o wymiarach 100 x 8 mm 	700				8		<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części							

Część nr 4 – dostawa sterylnych pojemników oraz drenów do odsysania ran typu Redon

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
-----	----------------------------	------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Pojemnik</p> <ul style="list-style-type: none"> - płaski - sterylny - niskociśnieniowy - do długotrwałego odsysania ran typu Redon - pojemność 150 – 200 ml – wpisać oferowaną pojemność - z łącznikiem schodkowym umożliwiającym podłączenie drenów w rozmiarach od 6Ch do 18 Ch - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	1600			8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Dren</p> <ul style="list-style-type: none"> - do odsysania ran - sterylny - rozmiar od 6Ch do 18 Ch - długości od 50 – 80 cm – wpisać oferowaną długość - ze skrzyżowanymi otworami perforowanymi - otwory mogą posiadać zmienną średnicę rosnącą w kierunku dystalnym - długość perforacji od 70 – 150 mm - kontrolny pasek widoczny e RTG - wykonany z poliuretanu - wolny od PCV oraz DEHP – potwierdzenie na opakowaniu - termoplastyczny - pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	200			8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny 8 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 10 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 12 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 14 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 16 Ch.....</p> <p>Numer referencyjny 18 Ch.....</p>
	Wartość części					

Część nr 5 – dostawa drenów T – KHERA

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Dren - T – KHER - do drenażu dróg żółciowych - sterylne - wykonany ze 100 % silikonu - przeźroczysty - długość ramion 450 mm x 180 mm - rozmiar 08, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24CH - pasek kontrastujący w RTG na całej długości drenu - pakowany pojedynczo opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia	10			8		Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny 8 Ch..... Numer referencyjny 10 Ch..... Numer referencyjny 12 Ch..... Numer referencyjny 14 Ch..... Numer referencyjny 16 Ch..... Numer referencyjny 18 Ch..... Numer referencyjny 20 Ch..... Numer referencyjny 22 Ch..... Numer referencyjny 24 Ch.....
	Wartość części						

Część nr 6 – dostawa kateterów do embolektomii

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
------	----------------------------	------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Ostrza chirurgiczne</p> <p><input type="checkbox"/>jednorazowego użytku</p> <p><input type="checkbox"/>sterylne</p> <p><input type="checkbox"/>wykonane ze stali węglowej lub chirurgicznej</p> <p><input type="checkbox"/>wszystkie standardowe rozmiary i kształty 10, 10A, 11, 12, 14, 15, 15A, 16, 18,19, 20, 21, 22,24 (także ze wzmocnioną krawędzią ostrza służącą usztywnieniu)</p> <p><input type="checkbox"/>pakowane pojedynczo w folię aluminiową o grubości zabezpieczającej wyrób przed utratą jałowości oraz uszkodzeniem podczas transportu i przechowywania</p> <p><input type="checkbox"/>nazwa producenta, numer i kształt ostrza na opakowaniu bezpośrednim w skali 1 : 1</p> <p><input type="checkbox"/>z kolorowym oznaczeniem rozmiaru na pudełku</p> <p><input type="checkbox"/>papierowe/tekturowe pudełko dodatkowo foliowane</p> <p><input type="checkbox"/>pakowane po 100 sztuk ostrzy</p>	160			8		<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny 10</p> <p>Numer referencyjny 10A.....</p> <p>Numer referencyjny 11.....</p> <p>Numer referencyjny 12.....</p> <p>Numer referencyjny 14.....</p> <p>Numer referencyjny 15</p> <p>Numer referencyjny 15A.....</p> <p>Numer referencyjny 16.....</p> <p>Numer referencyjny 18.....</p> <p>Numer referencyjny 19.....</p> <p>Numer referencyjny 20.....</p> <p>Numer referencyjny 21.....</p> <p>Numer referencyjny 22.....</p> <p>Numer referencyjny 24.....</p>
	Wartość części						

Część nr 8 – dostawa mankietów ciśnieniowych do szybkiej infuzji

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o producencie i producencie
1	<p>Mankiety ciśnieniowe do szybkiej infuzji</p> <p>•pojemności 500 ml;</p> <p>•wykonane z transparentnego materiału</p> <p>•trwale zespolone po dwóch dłuższych bokach</p> <p>•posiadające: uchwyt do zawieszania, haczyk po wewnętrznej stronie kieszeni, ogranicznik ciśnienia (zawór bezpieczeństwa do 300 mm Hg), manometr z obrotową skalą odczytu, trójdrożny zawór kranikowy, ergonomiczną wysokowydajną gruszkę</p> <p>•wielorazowego użytku</p>	2			8		<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

2.	Mankiety ciśnieniowe do szybkiej infuzji •pojemności 1000 ml •wykonane z transparentnego materiału •trwale zespolone po dwóch dłuższych bokach •posiadające: uchwyt do zawieszania, haczyk po wewnętrznej stronie kieszeni, ogranicznik ciśnienia (zawór bezpieczeństwa do 300 mm Hg), manometr z obrotową skalą odczytu, trójdrożny zawór kranikowy, ergonomiczną wysokowydajną gruszkę •wielorazowego użytku	2			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3.	Mankiety ciśnieniowe do szybkiej infuzji •pojemności 3000 ml •wykonane z transparentnego materiału •trwale zespolone po dwóch dłuższych bokach •posiadające: uchwyt do zawieszania, haczyk po wewnętrznej stronie kieszeni, ogranicznik ciśnienia (zawór bezpieczeństwa do 300 mm Hg), manometr z obrotową skalą odczytu, trójdrożny zawór kranikowy, ergonomiczną wysokowydajną gruszkę •wielorazowego użytku	2			8	Pełna nazwa producenta..... Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość zadania					

Część nr 9 – dostawa worków laparoskopowych

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o producencie i produkcji
------	----------------------------	------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Worki laparoskopowe</p> <ul style="list-style-type: none"> •jednorazowego użytku •sterylne •dostępne w szerokim zakresie typów i rozmiarów pojemność 200ml: szerokość 85mm, długość 200mm pojemność 400ml: szerokość 110mm, długość 190mm •wstępnie schowane wewnątrz tulei , do wprowadzania przez trokar 10mm. •pakowane pojedynczo opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	500			8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny dla 200 ml</p> <p>Numer referencyjny dla 400 ml</p>
2	<p>Worki laparoskopowe</p> <ul style="list-style-type: none"> •jednorazowego użytku •sterylne •dostępne w szerokim zakresie typów i rozmiarów pojemność 800ml: szerokość 160mm, długość 205mm pojemność 1200ml: szerokość 204mm, długość 205mm - wstępnie schowane wewnątrz tulei , do wprowadzania przez trokar 10mm. •pakowane pojedynczo opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	40			8	<p>Pełna nazwa producenta.....</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny dla 800 ml</p> <p>Numer referencyjny dla 1200 ml</p>
	Wartość części					

Część nr 10– dostawa klipsów polimerowych wraz z dzierżawą klipsownicy

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
-----	----------------------------	------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Klipsy polimerowe</p> <p><input type="checkbox"/> niewchłaniające</p> <p><input type="checkbox"/> do zamykania naczyń krwionośnych</p> <p><input type="checkbox"/> rozmiar klipsów L (do zamykania naczyń od 5 do 13mm)</p> <p><input type="checkbox"/> rozmiar klipsów XL (do zamykania naczyń od 7 do 16mm)</p> <p><input type="checkbox"/> sterylne</p> <p><input type="checkbox"/> ładunki po 6 sztuk posiadające taśmę samoprzylepną</p> <p><input type="checkbox"/> kompatybilne z klipsownicami producenta GRENA, będącymi na wyposażeniu zamawiającego</p> <p><input type="checkbox"/> do każdego magazynku dołączona wklejka do dokumentacji pacjenta zawierająca następujące informacje : nazwa produktu, nazwa producenta, numer referencyjny, numer seryjny, data ważności</p> <p><input type="checkbox"/> opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia</p>	800			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny dla rozmiaru L</p> <p>Numer referencyjny dla rozmiaru XL</p>
2	<p>Klipsy polimerowe</p> <p>- niewchłaniające</p> <p>- do zabiegów appendektomii</p> <p>- rozmiar klipsów XXL (do zamykania struktur tkankowych od 10 do 22mm)</p> <p>- sterylne</p> <p>- magazynki po 4 sztuki klipsów, posiadające taśmę samoprzylepną</p> <p>- kompatybilne z klipsownicą będącą przedmiotem dzierżawy</p> <p>- do każdego magazynku dołączona wklejka do dokumentacji pacjenta zawierająca następujące informacje : nazwa produktu, nazwa producenta, numer referencyjny, numer seryjny, data ważności</p> <p>- opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia</p>	96			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny dla rozmiaru XXL</p>

3	Dzierżawa klipsownicy do klipsów polimerowych przez okres 12 miesięcy Klipsownica - laparoskopowa - wielorazowego użytku, pasująca do trokara 10mm - kompatybilna z klipsami polimerowymi rozmiar XXL z części nr 16 poz. 2 - ilość 1 sztuka	12 m-cy			23		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 11 – dostawa klipsów tytanowych wraz z dzierżawą klipsownicy

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
1	Klipsy - tytanowe - do zamykania naczyń krwionośnych - wyposażone w rowkowanie wewnętrzne - sterylne - pakowane w magazynki po 4, 6 oraz 10 sztuk (wielkość magazynka do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia) - magazynki posiadające taśmę samoprzylepną - rozmiar M/L (9,1 mm po zamknięciu) - do każdego magazynku dołączona wklejka do dokumentacji pacjenta zawierająca następujące informacje: nazwa produktu, nazwa producenta, numer referencyjny, numer seryjny, data ważności - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia	2700			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

1A	<p>Dzierżawa klipsownicy do klipsów tytanowych przez okres 12 miesięcy</p> <p>Klipsownica</p> <ul style="list-style-type: none"> - laparoskopowa długość robocza 33cm - kat zagięcia szczek 25 stopni - wielorazowego użytku - kompatybilna z klipsami tytanowymi z poz. 1 - ilość 3 sztuki 	12 m-cy				23	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Klipsy</p> <ul style="list-style-type: none"> - tytanowe - do zamykania naczyń krwionośnych - wyposażone w rowkowanie wewnętrzne - sterylne - pakowane w magazynki po 6 sztuk - magazynki posiadające taśmę samoprzylepną - rozmiar L (12,5 mm po zamknięciu) <p>do każdego magazynku dołączona wklejka do dokumentacji pacjenta zawierająca następujące informacje : nazwa produktu, nazwa producenta, numer referencyjny, numer seryjny, data ważności</p> <ul style="list-style-type: none"> - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	120				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2A	<p>Dzierżawa klipsownicy do klipsów tytanowych przez okres 12 miesięcy</p> <p>Klipsownica</p> <ul style="list-style-type: none"> - laparoskopowa długość robocza 33cm - szczeki proste - wielorazowego użytku - kompatybilna z klipsami tytanowymi z poz. 2 - ilość 1 sztuka 	12 m-cy				23	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 12 – dostawa elektrod jednorazowych czynnych do aparatów elektrochirurgicznych EMED

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
1	<p>Elektroda</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednorazowego użytku - sterylna - czynna - z nożem prostym i kablem o długości od 3 – 5 m - pakowana pojedynczo - pakowane po 50 sztuk w opakowaniu handlowym - kompatybilność z aparatami elektrochirurgicznymi EMED <p>potwierdzona zapisem w materiałach informacyjnych lub oświadczeniem producenta</p>	38 op.			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 13 – dostawa elektrod neutralnych do aparatów ERBE

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie

Część nr 15 – dostawa elektrod neutralnych do aparatów EMED

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Elektroda</p> <ul style="list-style-type: none"> - neutralna - jednorazowego użytku - dwudzielna - owalna - hydrożelowa - powierzchnia przewodząca 110 cm2 - powierzchnia całkowita 170 cm2 - rozmiar elektrody 176 x 122 mm - pakowana w pakietach po 50 sztuk - do każdego pakietu złożone naklejki z informacją o numerze serii i datą ważności, gotowe do wklejenia do dokumentacji medycznej - kompatybilna z aparatami producentów EMED, kompatybilność potwierdzona zapisem w materiałach - informacyjnych - wyposażona w pas bezpieczeństwa gwarantujący równomierne rozprzodzenie prądu po elektrodermie, niezależnie od kierunku aplikacji 	100 op. po 50 szt.			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 16 – dostawa przyrządów do odsysania płynów z podłogi

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Jednorazowy przyrząd</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> do odsysania płynów z podłogi <input type="checkbox"/> aspirator podłogowy ze zdejmowanym uchwytem <input type="checkbox"/> wyposażony w dren o długości minimum 182 cm podłączany do ssaka <input type="checkbox"/> nie zawierający lateksu 	10			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

1	<p>Jednorazowy przyrząd do zamykania ran (stapler skórny)</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica zszywki od 0,5mm do 0,6mm - wymiary zszywki (szer/wys) 5,9 - 7,2mm x 3,6 - 4,0mm - zawierający 35 sztuk zszywek - zszywki wykonane ze stali nierdzewnej - kształt zszywek prostokątny - uchwyt staplera wygięty pod optymalnym kątem - możliwość regulacji nachylenia z uwzględnieniem różnej grubości skóry 	700				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 19 – dostawa drenów do więzy laparoskopowej

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
1	<p>Dren do pompy wielospecjalistycznej z czujnikiem (transponderem)</p> <ul style="list-style-type: none"> - wielorazowy - płuczący - silikonowy - na 20 cykli - długość 450 cm 	80 szt			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Filtr do insuflatora</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednorazowy filtr CO2 - sterylny - pakowany po 25 sztuk - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	5 op			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

3	<p>Dren do ssaka</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednorazowy - sterylny - z filtrem hydrofobowym - do pompy wielospecjalistycznej - z multiadapterowym łącznikiem do odsysania - długość 200 cm - pakowany pojedynczo - w opakowaniu 10 sztuk - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	5 op			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
4	<p>Dren płuczący</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednorazowy - sterylny - długość min 450 cm - z końcówką LUER-LOCK - pasujący do posiadanej pompy płuczącej firmy Aesculap - pakowany pojedynczo - w opakowaniu 10 sztuk - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	3 op.			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
5	Jednorazowy zestaw drenów systemu oddymiania	1 op.			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
6	Wielorazowy dren CO2 z podgrzewaniem gazu	12			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

7	Rękaw - jednorazowy - sterylny - składający się z metalowej tulei zakończonej szkłem szafirowym i rękawa foliowego - kąt patrzenia 30°, - średnica 10mm, - długość części metalowej 316mm, - wymiary rękawa foliowego 3000x255mm - kompatybilny z posiadanym przez zamawiającego wideolaparoskopem firmy Aesculap typ Einstein Vision 3.0. - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia	120 szt.				8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 20 – dostawa siatek chirurgicznych do operacyjnego leczenia przepuklin

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Siatka chirurgiczna - polipropylenowa - monofilamentowa - sterylna - typ Macropore – wielkość porów 3,03 - 6 mm2 - pakowana w stanie rozłożonym w podwójne opakowanie - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia						Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu
a	rozmiar 80 x 130 mm	240			8		Numer referencyjny
b	rozmiar 100 x 160 mm	12			8		Numer referencyjny
c	rozmiar 150x 200 mm	2			8		Numer referencyjny

d	rozmiar 200 x 300 mm	2		8		Numer referencyjny
e	rozmiar 260x 360 mm	1		8		Numer referencyjny
	Wartość części					

Część nr 21 – dostawa protez naczyniowych

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
	Proteza naczyniowa z PTFE - o trójwarstwowej strukturze ściany - wyposażona w stalową końcówkę ułatwiającą przymocowanie do tunelizatora - sterylna - o standardowej grubości ściany 1,07 mm - porowatość : warstwa zewnętrzna 60 µm, membrana ochronna <5 µm, warstwa wewnętrzna 60/20 µm - odporność szwów na wyrywanie 16N, wytrzymałość radialna na rozciąganie 750N - ciśnienie wejścia wody 300 mm Hg - długość od 30 do 35 cm - możliwość nakłuwania w pierwszych 24 godzinach - opakowanie jednostkowe: papier -folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia	2			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części				8		

Część nr 22 – dostawa szczotek chirurgicznych

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
-----	----------------------------	--------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Szczotki chirurgiczne</p> <ul style="list-style-type: none"> - sterylne - suche, bez żadnych detergentów - jednorazowego użytku - posiadające z jednej strony miękką nylonową szczecinę o niskiej gęstości, - z drugiej strony polietylenową gąbkę - w komplecie z pilniczkiem - pakowana pojedynczo - wymiary bez opakowania 80 mm x 50 mm x 32 – 40 mm - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	10000				8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części							

Część nr 23 – dostawa narzędzi do elektrochirurgii laparoskopowej kompatybilnych z posiadanym aparatem elektrochirurgicznym ERBE VIO3

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	Kleszczyki laparoskopowe BiClamp typu Maryland, okładki radełkowane, płaszcz o średnicy 5mm, długość 340mm z kablem o długości 4m i wtyczką MF	4			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	Płaszcz do kleszczyków laparoskopowych BiClamp	1			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
3	Uchwyt do kleszczyków BiClamp	1			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
4	Wkład do kleszczyków laparoskopowych BiClamp typu Maryland	1			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

5	Wielorazowy laparoskopowy BiSect Micro - o średnicy 5mm, - długość 350mm - do cięcia i koagulacji	1			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Wkład do laparoskopowy nożyczek bipolarnych typu BiSect Micro	6			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Uchwyt do laparoskopowych nożyczek bipolarnych typu CiSECT Mirco i Macro	1			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
8	Oslona izolacyjna do BiSect	1			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Płaszcz do BiSect	1			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
10	Instrument typu TriSect do cięcia i koagulacji prądem bipolarnym, jednorazowego użytku, zakrzywiony 17mm, długość 350mm, z kablem przyłączeniowym o długości 4m i wtyczką MF-2 (pakowane po 5 szt. w opakowaniu)	1 op.			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
11	Kabel bipolarny do BiSect i penset	5			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 24– dostawa opatrunków, stabilizatorów i kaniul ssących do operacji nosa i ucha

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
------	----------------------------	------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Stabilizator wewnętrzny</p> <ul style="list-style-type: none"> - bez kanału powietrznego, - sterylny, - grubość 0,5mm, - rozmiar standardowy <p>- opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia</p>	12			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Stabilizator wewnętrzny</p> <ul style="list-style-type: none"> - bez kanału powietrznego, - sterylny, - grubość 0,5mm, - rozmiar duży, <p>-opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia</p>	56			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
3	<p>Stabilizator wewnętrzny</p> <ul style="list-style-type: none"> - bez kanału powietrznego, - sterylny, - grubość 0,5mm, - rozmiar 64x38mm, <p>-opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia</p>	12			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

4	<p>Jednorazowa, kaniula ssąca do otchirurгии</p> <ul style="list-style-type: none"> - atraumatyczna, zaokrąglona końcówka, - łącznik luer - wykonane ze stali nierdzewnej - rozmiar 70 x 0,6 mm 70 x 0,7 mm 70 x 1,0mm 70 x 1,4 mm - sterylne - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	250			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
5	<p>Łącznik do kaniul z poz. 4</p> <ul style="list-style-type: none"> - wyposażony w system kontroli ssania - łącznik luer - sterylne - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	250			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 25 – dostawa operacyjnych stabilizatorów ręki

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
------	----------------------------	------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Operacyjny stabilizator dłoni, - wielorazowego użytku - wykonany z biokompozytu przeziernego dla promieni RTG, - pokryty silikonem medycznym - wyposażony w 5 wypustek odpowiadających palcom dłoni oraz 2 wypustki do unieruchomienia na wysokości nadgarstka - duży, rozmiar całkowity 370x335 mm - opakowanie zabezpieczające przed uszkodzeniem w czasie transportu i przechowywania</p>	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Operacyjny stabilizator dłoni, - wielorazowego użytku - wykonany z biokompozytu przeziernego dla promieni RTG, - pokryty silikonem - wyposażony w 5 wypustek odpowiadających palcom dłoni oraz 2 wypustki do unieruchomienia na wysokości nadgarstka - mały, rozmiar całkowity 245x215 mm - opakowanie zabezpieczające przed uszkodzeniem w czasie transportu i przechowywania</p>	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 26 – dostawa ochraniaczy na zęby do laryngoskopii

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Ochraniacz na zęby, - silikonowy - autoklawowalny - wielorazowy</p>	2			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 27 – dostawa chirurgicznych markerów skórnych

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Marker chirurgiczny,</p> <ul style="list-style-type: none"> - skórny - do zaznaczania przed lub w trakcie zabiegu - z dwustronną końcówką o średnicach 0,5 i 1,0 mm - wykorzystujący fioletowy roztwór genjany - szybkoschnący - odporny na zmycie przez środki dezynfekujące - sterylny - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	100			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 28 – dostawa ostrzy do shavera StraightShot M4 i M5

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Ostrze</p> <ul style="list-style-type: none"> - zatokowe 4mm, - zagięte pod kątem 40 stopni, - długość 11cm, - pakowane po 5 sztuk w opakowaniu - opakowanie jednostkowe: papier -folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	30 szt.			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

2	Ostrze - zatokowe 4mm - zagięte pod kątem 60 stopni, - długość 11 cm, - pakowane po 5 sztuk w opakowaniu - opakowanie jednostkowe: papier -folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia	15 szt.			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Ostrze - zatokowe 4mm - zagięte pod kątem 0 stopni - długość 11 cm - pakowane po 5 sztuk w opakowaniu - opakowanie jednostkowe: papier -folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia	10 szt.			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Wiertło zatokowe - z możliwością pracy do 30000 obrotów na minutę, - diamentowe, - zagięcie 70 stopni, 3 mm	3			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Wiertło zatokowe - z możliwością pracy do 30000 obrotów na minutę, - tnące, - zagięcie 70 stopni	3			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Wiertło zatokowe - z możliwością pracy do 30000 obrotów na minutę, - diamentowe, - zagięcie 70 stopni, 4 mm	3			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 29 – dostawa siatek do przepuklin pachwinowych metodą laparoskopową

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
------	----------------------------	----------------	---------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Siatka do leczenia przepuklin (ultralekka)</p> <ul style="list-style-type: none"> - o anatomicznym, trójwymiarowym kształcie dopasowanym do kanału pachwiny, - z przyśrodkowym znacznikiem orientacji, - z pamięcią kształtu. - wykonana z polipropylenu monofilamentnego - o wadze 42g/ m2 - grubość siatki 0,52 mm - rozmiar porów 6,5 mm2 - niewymagająca dodatkowego mocowania - opakowanie jednostkowe: papier -folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia a) lewostronna o wymiarach: <ul style="list-style-type: none"> ● 7.9 cm x 13.4 cm ● 10.3 cm x 15.7 cm ● 12.2 cm x 17 cm b) prawostronna o wymiarach <ul style="list-style-type: none"> ● 7.9 cm x 13.4 cm ● 10.3 cm x 15.7 cm ● 12.2 cm x 17 cm 	35	8			<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Siatka polipropylenowa, monofilamentna, antyadhezyjna, z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłanianymi włóknami PGA</p> <ul style="list-style-type: none"> - wyposażona w pierścienie, wchłaniający do 32 tyg, pozwalający na płaskie ułożenie siatki - z powłoką hydrożelową, wchłaniającą do 30 dni - opakowanie jednostkowe: papier -folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia - o wymiarach: 					<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p>
a	4,3 cm	15	8			Numer referencyjny
b	6,4 cm	35	8			Numer referencyjny
c	8 cm	25	8			Numer referencyjny

Część nr 31 – dostawa ureterorenoskopu

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o producencie i producencie
1	<p>URETERORENOSKOP</p> <ul style="list-style-type: none"> - giętki, jednorazowego użytku: - rozmiar 7.5F (średnica zewnętrzna) / 6.6F (średnica wewnętrzna końcówki) - kanał roboczy o średnicy 3.6F - długość części roboczej 65 cm - pole widzenia 120° / głębokość pola widzenia 3-50 mm - promień wygięcia końcówki 275° - rozdzielczość obrazu 160k pikseli - rękojeść z kontrolerami wygięcia końcówki oraz 2 przyciskami umieszczonymi pod kciukiem, - z możliwością przypisania funkcji zapisu oraz przybliżenia obrazu (zoom x 4) i balansu bieli - łącznik 2-drożny typu Y, luer, obrotowy - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	20			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Koszulka dostępu moczowodowego:</p> <ul style="list-style-type: none"> - rozmiary - 10/12 F; 11/13 F; 12/14 - długość 40 cm; 50 cm - z hydrofilnym pokryciem zewnętrznym oraz oplotem - zintegrowany port do odsysania - giętka końcówka - kolektor do odsysania o pojemności 200 ml, z regulatorem przepływu i filtrem - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	15			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

3	<p>Koszyk do usuwania złożeń nerkowych:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nitinolowy - usztywniona, poliuretanowa koszulka - rozmiary 1.9F, 2.2F, 3F, 4F - długości 90 cm, 110 cm - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	15			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
4	<p>Kleszczyki endoskopowe do giętkiego URS,</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednorazowego użytku, typu "aligator", - wykonane z nierdzewnej stali, - 4-splotowa, sztywna struktura mechanizmu otwierania i zamykania, - średnica zewnętrzna 1.1mm, - długość 1200mm - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	5			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
5	<p>Sonda moczowodowa do trudnych przejść moczowodowych,</p> <p>nylonowa,</p> <ul style="list-style-type: none"> - z zagiętą, otwartą końcówką z dodatkiem wolframu, - widoczna w promieniach RTG, - prostowana za pomocą mandryny - rozmiar 3,4,5F - długość 70 cm - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	20			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części					

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Włókno do lasera holmowego</p> <ul style="list-style-type: none"> - wielorazowego użytku - minimalna ilość użyć : 10 – potwierdzona wpisem do instrukcji użycia lub oświadczeniem producenta (dołączonymi do oferty) - współpracujące z laserem holmowym firmy Richard Wolf MegaPulse - opakowanie jednostkowe zabezpieczające wyrób przed uszkodzeniem podczas transportu i przechowywania 						<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p>
a	średnica 550 µm	5			8		Numer referencyjny
b	średnica 365 µm	5			8		Numer referencyjny
c	Średnica 272 µm	5			8		Numer referencyjny
2	<p>Włókno światłowodowe do lasera tulowego</p> <ul style="list-style-type: none"> - wielorazowego użytku - długość - 3m - minimalna ilość użyć : 10 – potwierdzona wpisem do instrukcji użycia lub oświadczeniem producenta (dołączonymi do oferty) - współpracujące z laserem tulowym firmy DORNIER MEDTECH - opakowanie jednostkowe zabezpieczające wyrób przed uszkodzeniem podczas transportu i przechowywania 						<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p>
a	średnica włókna 270 UM (średnica rdzenia 272 +/- 5 UM)	15			8		Numer referencyjny
b	średnica włókna 400 UM (średnica rdzenia 365 +/- 10 UM)	10			8		Numer referencyjny
c	średnica włókna 600 UM (średnica rdzenia 550 +/- 12 UM)	3			8		Numer referencyjny
3	Kapturek silikonowy jednorazowego użytku kompatybilny z posiadanym instrumentem Secufix Colpotransilluminator	20			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
4	Elektroda tnąca, bipolarna, do optyk o kacie patrzenia 12 stopni, do płaszcza 21FR, sterylana, jednorazowego użytku	40			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

5	Elektroda tnąca, bipolarna, do potyk o średnicy 4 mm i kacie patrzenia 12/30stopni, pętla okrągła o średnicy 0,3 mm, do płaszcza z ciągłym przepływem od 22/24 charr, wielorazowego użytku	10			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 33 – dostawa pętli do resektoskopu monopolarnego i bipolarnego Karl Storz

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o producencie i produkcie
1	Pętla tnąca zagięta monopolarna do zastosowania z płaszczem 24/26Fr do jednorazowego użytku kompatybilna z resektoskopem monopolarnym Karl Storz pakowana po 10 sztuk w opakowaniu pakowanie jednostkowe zabezpieczające wyrób przed uszkodzeniem podczas transportu i przechowywania	5			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Elektroda koagulacyjna kulka o średnicy 5 mm monopolarna do zastosowania z płaszczem 24/26Fr do jednorazowego użytku kompatybilna z rektoskopem monopolarnym Karl Storz opakowanie jednostkowe zabezpieczające wyrób przed uszkodzeniem podczas transportu i przechowywania	3			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

3	Elektroda koagulacyjna bipolarna, - typu kulkowego, - rozmiar 24/26 Fr., - jednorazowego użytku, - sterylna, - kompatybilna z resektoskopem bipolarnym Karl Storz opakowanie jednostkowe zabezpieczające wyrób przed uszkodzeniem podczas transportu i przechowywania	5				8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Pętla tnąca bipolarna, - zagięta, - rozmiar 24/26Fr., - jednorazowego użytku, sterylna, - kompatybilna z resektoskopem bipolarnym Karl Storz opakowanie jednostkowe zabezpieczające wyrób przed uszkodzeniem podczas transportu i przechowywania	8				8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części							

UWAGA:

„Zamawiający wymaga potwierdzenia od producenta
kompatybilności oferowanych pętli i elektrod
monopolarnych i bipolarnych z posiadanymi przez Szpital
resektoskopów firmy Karl Storz”

Część nr 34 - dostawa noży urologicznych

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość op.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
1	Nóż zimny do uretrotomu, prosty, pakowany po 6 sztuk w opakowaniu kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego sprzętem firmy Karl STORZ	1			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

2	Nóż zimny do uretrotomu, ostrze okrągłe, pakowany po 6 sztuk w opakowaniu kompatybilnym z posiadanym przez Zamawiającego sprzętem firmy Karl STORZ"	1				8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części							

Część nr 35 – dostawa przyrządów do aparatu elektrochirurgicznego EMED Spectrum

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
1	Szczypce bipolarne, bagnetowe, 1mm, dł. 195mm	2			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Szczypce bipolarne, katowe, 1mm, dł 195mm	2			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Kabel bipolarny dł 3m, złącze proste, wtyk SDS	5			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Kabel elektrody neutralnej jednorazowej, dł 3m, wtyk płaski	8			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Uchwyt elektrody 4mm, szeroki, 2 przyciski, kabel 4m, wtyk SDS	4			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Elektroda nóż prosty, 25mm, uchwyt 4mm	4			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Elektroda bipolarna do waporyzacji typu Phazer, - wypukła, - zagięcie 70 stopni, - średnica kulki 2,4mm, - długość 170mm - kabel SDS 3m	2			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

8	Elektroda bipolarna do waporyzacji, - okrągła, - VAP, - długość 170mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Szczypce bipolarne, - bagnetowe, - proste, - grubość 2mm, - długość 195mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
10	Kabel monopolarny do laparoskopu - dł 3m, - gniazdo żeńskie 4 mm, - wtyk SDS	4			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
11	Kleszczyki do bipolarnego zamykania naczyń, - zagięte, - gładkie - długość 23 cm - z kablem 3m - wtyk SDS	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
12	Kleszczyki do bipolarnego zamykania naczyń, - zagięte, - gładkie - długość 28 cm - z kablem 3m - wtyk SDS	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
13	Kleszczyki do bipolarnego zamykania naczyń, - zagięte, - gładkie - długość 16 cm - z kablem 3m - wtyk SDS	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
14	Kabel bipolarny do resektoskopu STORZ - długość 4,5m - wtyk SDS	4			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

15	Rozbudowa aparatu Spectrum o moduł ThermoStapler	1				8		Pełna nazwa producenta
								Pełna nazwa wyrobu
								Numer referencyjny
	Wartość części					8		

Część nr 36 – dostawa staplerów chirurgicznych

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Stapler liniowy zamykająco-tnący</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednorazowy - sterylny - stopniowany ładunek z nożem stanowiącym część ładunku - długości linii szwu 60mm - załadowany dwoma potrójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie - wysokość zszywki 3,0 - 3,5 - 4,0 przed zamknięciem - przeznaczony do tkanki średniej/grubej - posiadający ruchomą dźwignię spustową - możliwość odpalenia staplera na dwie strony - możliwość zabezpieczenia noża po odpaleniu w plastikową pochewkę <p>stapler wyposażony w oddzielny przycisk otwierania</p> <ul style="list-style-type: none"> - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	12			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

2	<p>Stapler liniowy zamykająco-tnący</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednorazowy - sterylny - stopniowany ładunek z nożem stanowiącym część ładunku - długości linii szwu 80mm - załadowany dwoma potrójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie - wysokość zszywki 3,0 - 3,5 - 4,0 przed zamknięciem - przeznaczone do tkanki średniej/grubej - posiadający ruchomą dźwignię spustową - możliwość odpalenia staplera na dwie strony - możliwość zabezpieczenia noża po odpaleniu w plastikową pochewkę - stapler wyposażony w oddzielny przycisk otwierania - opakowanie jednostkowe: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	21	8				<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
3	Ładunek do staplera 60 mm kompatybilny ze staplerem z poz. 1	12	8				<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
4	Ładunek do staplera 80 mm kompatybilny ze staplerem z poz. 2	18	8				<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części						

Część nr 37 – dostawa narzędzi wielorazowego użytku do zabiegów histeroskopowych

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
----	----------------------------	--------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Część robocza kleszczyków typu aligator</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica 5 Fr - długość 330-340mm - rozkładane - dwuczęściowe - połączenie wkładu roboczego z rękojścią typu „click” - z blokadą antyprzeciążeniową - 360 stopni - obrotowe (pierścień obrotowy na części roboczej) - z kanałem do płukania 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Część robocza nożyczek</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica 5 Fr - długość robocza 330-340mm - rozkładane - dwuczęściowe - połączenie wkładu roboczego z rękojścią typu „click” - z blokadą antyprzeciążeniową - 360 stopni - obrotowe (pierścień obrotowy na części roboczej) - z kanałem do płukania 	2				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
3	<p>Rękojeść typu „klik”</p> <ul style="list-style-type: none"> - do wkładów opisanych w poz. 1 i 2 - z zabezpieczeniem przed przeciążeniem 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
4	<p>Kabel wysokiej częstotliwości do elektrody bipolarnej z poz. 4</p> <ul style="list-style-type: none"> - długość 3m - kompatybilny z diatermia Erbe 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
5	<p>Elektroda bipolarna,</p> <ul style="list-style-type: none"> - tnąca, - do optyk o kącie patrzenia 12 stopni, - sterylna 	6				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

6	<p>Histeroskop o kompaktowej budowie z ciągłym przepływem</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica zewnętrzna 5 mm - kanał roboczy usytuowany „na wprost”, o średnicy 5 char. - wyposażony w kraniki wykonane z PEEK, mocowane zatraskowo, wymienne bez użycia dodatkowych narzędzi - długość robocza 217 mm - kierunek patrzenia 20° - oznaczenie na histeroskopie kodem Data Matrix lub QR 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
7	<p>Uchwyt ręczny do histeroskopu</p>	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
8	<p>Kosz do mycia i sterylizacji oraz do przechowywania i transportu</p> <ul style="list-style-type: none"> - wyposażony w koszyczek na niewielkie narzędzia - wymiary zewnętrzne 467 x 90 x 132 mm 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
9	<p>Światłowod do histeroskopu</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica wiązki włókien światłowodowych 2,5 mm - długość światłowodu min. 3 m - oznaczenie kolorystyczne oraz numeryczne - kompatybilności światłowodu z dedykowaną optyką - adapter po stronie endoskopu z szybkowiązaniem typu snap uruchamianym za pomocą pierścienia 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
10	<p>Pojemnik do transportu, przechowywania i sterylizacji elementów resektoskopu</p> <ul style="list-style-type: none"> - wymiary: 466x77x266 mm - wyposażony w silikonową matę na instrumenty 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

11	Kosz do przechowywania i sterylizacji optyki z uchytami silikonowymi – wymiary zewnętrzne kosza: 481 x 54 x 59 mm – wyposażony w łańcuchy mocujące z czterema ogniwami do stabilnego umieszczenia optyki	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
12	Światłowod do resektoskopu - średnica wiązki włókien światłowodowych 2,5 mm - długość światłowodu min. 3 m - oznaczenie kolorystyczne oraz numeryczne kompatybilności światłowodu z dedykowaną optyką - adapter po stronie endoskopu z szybkozłączem typu snap uruchamianym za pomocą pierścienia	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
13	Optyka endoskopowa - kierunek patrzenia 12° - długość 310 mm - średnica zewnętrzna optyki 2,7 mm - oznaczenie kolorystyczne oraz numeryczne kierunku patrzenia - oznaczenie kolorystyczne oraz numeryczne kompatybilnego światłowodu	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
14	Plaszcz zewnętrzny resektoskopu, - obrotowy z ciągłym przepływem, - średnica 21 Fr., - z dziurkami irygacyjnymi oraz portem dla medium, - z kranikiem wykonanym z PEEK, - mocowany zatrzaskowo	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
15	Plaszcz wewnętrzny - średnica 19 Fr., - z systemem zapięcia zatrzaskowego, - z portem dla medium - z kranikiem wykonanym z PEEK, - mocowany zatrzaskowo	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

16	Element roboczy bipolarny, - pasywny, - do resektoskopu bipolarnego, - z otwartym uchwytem, do optyki 12°. - możliwość pracy również w trybie monopolarnym	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
17	Kabel do resektoskopu i diatermii ERBE	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
18	Elektroda bipolarna - tnąca - pętlowa - 0,3mm - pojedyncza (bez daszka)	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
19	Elektroda koagulacyjna bipolarna wałeczkowa	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części					

Część nr 38 - dostawa przyrządów do zabiegów urologicznych

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
----	----------------------------	--------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	<p>Jednorazowy cyfrowy giętki ureterorenoskop</p> <ul style="list-style-type: none"> - pole widzenia 120° - głębia ostrości 5-50mm - zintegrowany dystalny CMOS i podwójna dioda LED - kąt zagięcia 275° góra/dół, - najmniejsza średnica zewnętrzna części roboczej 7,5 Fr - długość części roboczej 670mm - średnica wewnętrzna kanału roboczego 3,6 Fr - długość całkowita 895mm, - możliwość blokady kąta zgięcia dystalnej końcówki roboczej w wybranej pozycji - możliwość unieruchomienia w żądanym położeniu - opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnętrz folia, na zewnątrz papier-folia - z uzysaniem 1 sztuki monitora kompatybilnego z jednorazowym URS na okres trwania umowy 	60			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
2	<p>Koszulka dostępu moczowodowego pokryta hydrożelem wewnątrz i na zewnątrz kanału roboczego oraz na powierzchni</p> <p>znacznik widoczny w promieniach RTG</p> <ul style="list-style-type: none"> - dwa kanały wewnątrz mandrynu koszulki, w tym jeden zakończony w części dystalnej 3 otworami - rozmiary 10-12CH - długości 28-45 cm - opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnętrz folia, na zewnątrz papier-folia 	25			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

3	<p>Koszulka dostępu moczowodowego</p> <ul style="list-style-type: none"> - z giętką końcówką oraz systemem ciągłego odsysania - ukośny port boczny z ręczną regulacją ssania za pomocą suwaka, - zdejmowalna uszczelka z otworem do wprowadzenia endoskopu - biały znacznik wskazujący miejsce wycofania endoskopu - powłoka hydrofilowa na całej długości koszulki - nadrukowana centymetrowa skala - rozmiary 10/12; 11/13; 12/14 Ch - długości 36 cm lub 46 cm - opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	60				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
4	<p>Zestaw do cystoskopowego szynowania wewnętrznego moczowodu składający się z:</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnika w rozmiarze 4,8Fr, 6Fr, 7Fr, 8Fr; - otwarty-otwarty dla rozmiaru 4,8Fr, 6Fr, 7Fr o dł. 24-30cm - otwarty-zamknięty dla rozmiaru 4,8Fr, 6Fr, 7Fr o dł. 24-28 cm - dla rozmiaru 8 Fr dł. 26-30 cm dla wersji O/O i O/Z, - przewodnica z powłoką teflonową 0.035" o długości 150 cm z nieruchomym rdzeniem, - popychacz prosty o długości 40 cm -cewnik z możliwością utrzymania u pacjenta do 30 dni – parametr ten potwierdzony oświadczeniem producenta lub wpisem w materiałach informacyjnych - sterylne - opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	50				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

5	<p>Zestaw do szynowania moczewodów do URS</p> <ul style="list-style-type: none"> - rozmiar 4.8CH - składający się z: cewnika wykonanego z biokompatybilnego miękkiego poliuretanu, skalowany co 1cm z linią pozycjonującą widoczną w RTG, - otwarty-otwarty lub otwarty/zamknięty do wyboru przez Zamawiającego, - popychacz sterowalny o długości 83 cm, - prowadnica typu Seldinger z powłoką teflonową o dł. 150 cm o średnicy dopasowanej do rozmiaru cewnika z ruchomym rdzeniem - zacisk - długość w części prostej: 22, 24, 26, 28 cm - czas stosowania do 6 miesięcy, potwierdzony przez producenta - opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnętrz folia, na zewnątrz papier-folia 	50				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>	
---	---	----	--	--	--	---	---	--

Część nr 39 - dostawa podkładek pod narzędzia

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Podkładka magnetyczna</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednorazowego użytku - pod narzędzia - spodnia warstwa wykonana z pianki antypoślizgowej - nie zawierająca lateksu - rozmiar 25,5 cm x 40,5 cm - sterylna - opakowanie: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnętrz folia, na zewnątrz papier-folia 	12			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

2	Podkładka magnetyczna - jednorazowego użytku - pod narzędzia - spodnia warstwa wykonana z pianki antypoślizgowej - nie zawierająca lateksu - rozmiar 50,8 cm x 40,5 cm - sterylna - opakowanie: papier-folia lub sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia	5			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części					

Część nr 40 - dostawa urządzeń do zamykania naczyń

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
1	Bipolarny instrument do zamykania naczyń typu BiClamp 150, zakrzywiony 23°, wyposażony w gładkie okładki, długość 150mm, z kablem przyłączeniowym o długości 4 m i wtyczką MF, kompatybilne z posiadaną diatermią ERBE	1			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Bipolarny instrument do zamykania naczyń typu BiClamp 201 T, zakrzywiony 18°, wyposażony w gładkie okładki, długość 200mm, z kablem przyłączeniowym o długości 4 m i wtyczką MF, kompatybilne z posiadaną diatermią ERBE	1			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części						

Część nr 41- dostawa narzędzi chirurgicznych wielorazowego użytku

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
----	----------------------------	--------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	Nożyczki preparacyjne typu Mayo Stille - odgięte - długość 170 mm - rozmiar 6 3/4" - ostrza tępo tepe	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Nożyczki preparacyjne - odgięte - typu Toennis Adson - ostrza tępo - tepe - utwardzone - z twardą wkładką ucha złocone	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Nożyczki do nacinania krocza - typu Braun-Stadler - odgięte w bok - jedno ostrze ząbkowane - długość 200 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Pinceta bagnetowa - anatomiczna - typu Jansen - długość 160 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Pinceta anatomiczna z uzębieniem atraumatycznym - typu De Bakey - szerokość pyszczka 2 mm - długość 150 mm - rozmiar 6"	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Pinceta chirurgiczna typu Micro-Adson - prosta - długość 150 mm - rozmiar 6" - końcówka robocza 1 x 2 ząbki - delikatna	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Pinceta chirurgiczna typu Adson - delikatna - prosta - długość 180 mm - końcówka robocza 1 x 2 ząbki	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

8	Kleszczyki do opatrunków - proste - typu Sims-Meier - długość 280 mm - z zamkiem	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Kleszczyki do materiałów opatrunkowych - odgięte typu Foerster-Ballenger długość 245 mm - rozmiar 9 3/4" - z zamkiem - szerokość oczka 13,5 mm - szczęki zaopkowane - skok ząbka 1,75 mm	3			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
10	Kleszczyki jelitowe typu Allis - długość 155 - rozmiar 6" - proste 5 x 6 ząbków	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
11	Kleszczyki naczyniowe typu Rochester-Pean - proste skok ząbków 0,9 mm - długość 240 mm - rozmiar 9 1/2"	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
12	Kleszczyki naczyniowe typu Crile - proste - długość 160 mm rozmiar 6 1/4" delikatne - skok ząbków 0,9 mm - końcówki robocze 1 x 2 ząbki	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
13	Kleszczyki preparacyjne typu Gemini - odgięte - długość 180 mm - rozmiar 7"	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

14	<p>Imadło chirurgiczne typu Hegar - Mayo – Seeley</p> <ul style="list-style-type: none"> - z zapadką długość 200 mm - rozmiar 8" - część robocza z twardą wkładką - szczęki zabkowane krzyżowo - skok 0,4 mm - ucha złożone 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
15	<p>Imadło chirurgiczne typu Hegar - Mayo</p> <ul style="list-style-type: none"> - z zapadką - długość 180-185 mm - rozmiar 7 - 7 1/4" - część robocza z twardą wkładką - szczęki zabkowane krzyżowo - skok 0,5 mm 	2				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
16	<p>Imadło chirurgiczne typu De Bakey</p> <ul style="list-style-type: none"> - z zapadką - długość 165 mm - rozmiar 6 1/2" - część robocza z twardą wkładką - szczęki zabkowane krzyżowo - skok 0,4 mm 	2				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
17	<p>Imadło chirurgiczne typu Crile-Wood</p> <ul style="list-style-type: none"> - szczęki proste z twardą wkładką - skok 0,4 mm - do nici 4/0-6/0 - długość 200 mm 	1				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
18	<p>Kleszczyki do otrzewnej typu Mikulicz</p> <ul style="list-style-type: none"> - odgięte - długość 185-200 mm 7 1/4 - 8" - końcówka robocza 1 x 2 zębki 	4				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
19	<p>Kleszczyki naczyniowe typu Kocher – Ochsner</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1x2 zębki proste - długość 160 mm - rozmiar 6 1/4" - skok zębów 0,9 mm 	2				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

20	Kleszczyki jelitowe typu Allis - długość 150 - 155 mm - rozmiar 6" - proste - 5x6 ząbków	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
21	Kleszczyki naczyniowe typu Kocher - Ochsner - odgięte długość 200 mm - rozmiar 8" - końcówka robocza 1 x 2 ząbki - skok ząbków 0,9 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
22	Kleszczyki naczyniowe typu Kocher-Ochsner - zakrzywione - skok ząbków 0,9 mm kończówka robocza 1x2 ząbki - długość 240 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
23	Zacisk naczyniowy do arterii typu Coller - delikatny - odgięty długość 140 mm rozmiar 5 1/2"	5			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
24	Zacisk arterii typu Coller - zakrzywiony - długość 160 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
25	Kleszczyki naczyniowe typu Rochester – Pean - zakrzywione - skok ząbków 0,9 mm długość 240 mm - rozmiar 9 1/2"	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
26	Kleszczyki naczyniowe typu Crile - odgięte długość 140 mm - rozmiar 5 1/2" - delikatne - skok ząbków 0,7mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

27	Kulociąg typu Schroder - długość 250 mm - rozmiar 10" prosty model standard - jednozębny	-	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
28	Kulociąg typu Pozzi - długość 250 mm - rozmiar 10" - prosty - model mocny jednozębny		1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
30	Pętle druciane do migdałków typu oczko - średnica 0,4 mm - pakowane po 100 sztuk w opakowaniu		1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
31	Hak operacyjny typu Richardson - rozmiar łyżki 30x29 mm - długość haka 240mm 9 1/2"		5			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
32	Hak operacyjny typu Richardson - 23x20 mm - długość 240mm 9 1/2"		2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
33	Dźwignia kostna odgięta - ostra długość 140 mm 5 1/2" - szerokość 2,8 mm	-	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
34	Dźwignia kostna odgięta - długość 150 mm 6" - szerokość 6,0 mm		2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
35	Dźwignia kostna typu Buck-Gramcko - szerokość 7,5 mm - szerokość końcówki 2 mm - długość 150mm		1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
36	Sonda maciczna typu SIMS - zakrzywiona - wyskalowana średnica końcówki 4 mm - długość całkowita 330 mm		1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

37	Rozszerzacz maciczny typu Hegar jednostronny - średnica 1 - 5 mm - długość 185 mm 7 1/4"	5			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny śr. 1 Numer referencyjny śr. 2 Numer referencyjny śr. 3 Numer referencyjny śr. 4 Numer referencyjny śr. 5
38	Rozszerzacz maciczny typu Hegar jednostronny - średnica 6 - 10 mm - długość 185 mm 7 1/4"	5			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny śr. 6 Numer referencyjny śr. 7 Numer referencyjny śr. 8 Numer referencyjny śr. 9 Numer referencyjny śr. 10
39	Rozszerzacz maciczny typu Hegar jednostronny - średnica 1,5 - 5,5 mm - długość 185 mm 7 1/4"	5			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny śr. 1,5 Numer referencyjny śr. 2,5 Numer referencyjny śr. 3,5 Numer referencyjny śr. 4,5 Numer referencyjny śr. 5,5
40	Rozszerzacz maciczny typu Hegar jednostronny - średnica 6,5 - 9,5 mm - długość 185 mm 7 1/4"	4			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny śr. 6,5 Numer referencyjny śr. 7,5 Numer referencyjny śr. 8,5 Numer referencyjny śr. 9,5
41	Hak operacyjny typu Volkmann - 1 zębny - ostry długość 220 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
42	Kleszcze do wprowadzania cewnika typu MAGILL dla noworodków długość 150 mm szerokość oczka 4,5mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
43	Kleszcze do wprowadzania cewnika typu MAGILL dla dzieci długość 200 mm szerokość oczka 6,5 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

44	Kleszcze do wprowadzania cewnika typu MAGILL dla dorosłych - długość 250 mm - szerokość oczka 10 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
45	Nóż obrotowy do przegrody nosa typu Ballenger - kształt bagnetowy - wymiary części roboczej 5x4 mm - długość 250 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
46	Mikronożyczki krtaniowe proste wchodzące w skład zestawu Kleinssasera, długość części roboczej do uchwytu 250 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
47	Mikronożyczki krtaniowe odgięte w lewo wchodzące w skład zestawu Kleinssasera, długość części roboczej 250 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
48	Mikronożyczki krtaniowe odgięte w prawo wchodzące w skład zestawu Kleinssasera, długość części roboczej 250 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
49	Kleszczyki krtaniowe okienkowe 250 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
50	Mikrokleszczyki krtaniowe odgięte w lewo wchodzące w skład zestawu Kleinssasera, długość części roboczej 250 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
51	Kleszcze nosowe zatokowe - zakrzywione w górę pod kątem 45 stopni - wymiary części roboczej 6 x 1,5 mm - długość 130 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
52	Kleszczyki krtaniowe okienkowe 250 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
53	Kleszczyki do otrzewnej typu Mikulicz - odgięte - długość 185-200 mm 7 ¼ - 8" - końcówka robocza 1 x 2 ząbki	5			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
54	Rozwieracz typu Jansen ostry rozmiar 3x3 zęby - długość 100mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

55	Rozwieracz typu ALM - półostrzy - rozmiar 4x4 zęby długość 100mm	-	1				8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
	Wartość części								

Część nr 42- dostawa narzędzi laparoskopowych wielorazowego użytku

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i produencie
1	Wielorazowe nożyczki monopolarne typu Metzenbaum -obrotowe, -rozbieralne – 4 częściowe -wielorazowego użytku -zabkowane, -końce zakrzywione, -odgięte w lewą stronę z wkładką węglową, -śr. 5 mm, -dł. 310 mm, -z możliwością sterylizacji i jako złożone narzędzie	2			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Obturator - stożkowy tępy - do trokaru 10 mm - długość 110mm	2			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Tuleja trokaru o śr. 10 mm, dł. 110 mm, - gładka, - końcówka tuleji ścięta,	4			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Tuleja trokaru - średnica 5 mm, - dł. 110 mm, - gwintowana - z kurkiem insuflacyjnym - końcówka tuleji ścięta	2			8		Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

5	Tuleja trójkąt - średnica 5mm - długość 110mm - gładka - z kurkiem	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Wielorazowy obturator trokaru - średnica 5 mm, - stożkowaty-ostry - długość 110 mm, - kodowany kolorem	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Kolec trójkątny o średnicy 10 mm, - stożkowaty-ostry - długość 110 mm, - kodowany kolorem	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
8	Wielorazowy kompletny wkład zaworu insuflacyjnego do trokaru - o średnicy 10 mm, - z konwersją kławkową do narzędzi 5mm - dolna uszczelka insuflacyjna nacinana 4 drożna	4			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Wielorazowy wkład zaworu insuflacyjnego do trokaru - o średnicy 5 mm, - nacinany czterodrożny - redukujący ryzyko zabrudzenia endoskopu	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
10	Mankiet redukcyjny z 10 mm do 5 mm	3			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
11	Kaniula insuflacyjna typ Veress - długość 120 mm - wielorazowego użytku	4			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
12	Uchwyt do elektrody monopolarnej z rurką wewnętrzną - średnica 5 mm - długość 330 mm	3			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

13	Uchwyt do elektrody monopolarnej - rozbieralny - wielorazowego użytku - do wymiennych końcówek tnących - długość całkowita 330 mm	3			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
14	Instrument ssąco – płuczący w postaci rurki z zaworem dwudrożnym do regulacji ssania i płukania na kciuk - o średnicy 5mm - długość 330 mm - wielorazowego użytku	3			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
15	Imadło proste, rękojeść w osi narzędzi z jednostopniowym mechanizmem blokującym i stałą siłą nacisku, część robocza z tzw. twardą wkładką, wyposażone w kanał do płukania, długość 310 mm, średnica 5 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
16	Imadło laparoskopowe - średnica 5 mm, - długość 310 mm, - uchwyt osi imadła z zabezpieczeniem przeciwprzeciążeniowym, - ze stałą siłą nacisku, - z kanałem do płukania narzędzi	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
17	Kleszczyki chwytające uniwersalne, - szczęki krótkie, okienkowe, - monopolarne, - obrotowe, - rozbieralne- 4 częściowe, - wielorazowego użytku, - z ergonomiczną rękojeścią z blokadą, - śr. 5 mm - dł. 310 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
18	Kleszczyki atramentyczne uniwersalne - z przewężeniem - średnica 5 mm - długość 310 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

19	<p>Kleszczyki chwytające typu GRASPER</p> <ul style="list-style-type: none"> - z dużymi zębami - z otworem w szczekach - monopolarne, - obrotowe, - rozbieralne 4 -częściowe - wielorazowego użytku, - z ergonomiczną rękojścią z blokadą, - śr. 5 mm, - dł. 310 mm. 	1			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
20	<p>Kleszczyki preparacyjne typu Maryland</p> <ul style="list-style-type: none"> - monopolarne, - obrotowe - rozbieralne - 4 częściowe, - wielorazowego użytku, - z ergonomiczną rękojścią bez blokady, - śr. 5 mm - dł. 310 mm - z możliwością sterylizacji jako złożone narzędzie 	1			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
21	<p>Kleszczyki chwytne atraumatyczne</p> <ul style="list-style-type: none"> - monopolarne, - obrotowe, - rozbieralne- 4 częściowe, - wielorazowego użytku, - z ergonomiczną rękojścią bez blokady, - śr. 5 mm - dł. 310 mm 	1			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
22	<p>Kleszczyki chwytające:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 2x3 zęby, - jedna szczeka ruchoma, - monopolarne, - obrotowe - rozbieralne - 4 częściowe, - wielorazowego użytku, - z ergonomiczną rękojścią z blokadą, - śr. 10 mm - dł. 310 mm 	2			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

23	<p>Kleszczyki chwytające:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 2x4 zęby, - jedna szczeka ruchoma, - monopolarne, - obrotowe - rozbieralne - 4 częściowe, - wielorazowego użytku, - z ergonomiczną rękojmią z blokadą, - śr. 5 mm - dł. 310 mm 	1			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
24	<p>Monopolarna elektroda typ Haczyk w kształcie litery "L"</p> <ul style="list-style-type: none"> - w osłonie ceramicznej, - wielorazowego użytku. 	6			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
25	<p>Tubus zewnętrzny do uchwytu monopolarnego</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnica 5 mm - długości 330 mm - wielorazowego użytku. 	2			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
26	<p>Uszczelka jednorazowego użytku do trokarów o średnicy 10/12 mm, pasująca do narzędzi o średnicy od 5 do 12 mm</p>	200			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
27	<p>Reduktor trokara z 10/12 na 5 mm</p>	15			8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
	Wartość części					

Część nr 43 – dostawa operacyjnych narzędzi laryngologicznych

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość sztuk	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcji i producencie
------	----------------------------	-------------	------------------	---------------	-------	----------------	--------------------------------------

1	Kleszcze tnące polipowe, typu Weil-Blakesley - bransze zagięte w górę 45°, - rozmiar 3mm, - długość robocza 11 - 13 cm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
2	Kleszcze tnące polipowe, typu Weil-Blakesley - bransze zagięte w górę 45°, - rozmiar 2mm, - długość robocza 11 - 13 cm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
3	Kleszcze typu Weil-Blakesley - zagięte 90°, - średnica 3mm, - długość 120 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
4	Kleszcze typu Weil-Blakesley - zagięte w górę 90°, - średnica 3,6 mm, - długość 120 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Kleszcze typu Weil-Blakesley - zagięte 90°, - średnica 4,2 mm, - długość 120 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Kleszcze typu Weil-Blakesley - zagięte 90°, - średnica 4,8 mm, - długość 120 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
7	Sztanica zatokowa grzybkowa - prosta - średnica trzpienia roboczego 2,7 mm - długość trzpienia roboczego 160 mm - ze złączem Luer-Lock - szczęki o średnicy: 3,5mm oraz 4,5mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
5	Sztanica zatokowa grzybkowa - zakrzywiona do góry pod kątem 60° - średnica trzpienia roboczego 2,7 mm - długość trzpienia roboczego 160 mm - ze złączem Luer-Lock - szczęki o średnicy: 3,5mm oraz 4,5mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
6	Pinceta typu Lucae, - bagietowa, - długość 140 mm	4			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

7	Haczyk uszny typu Lucae, - wygięty, 90 °, - długość 140 mm (5 1/2"), mały, 2,5mm	4			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
8	Sonda typu BOWMAN o wymiarach 1,3 /1,4 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
9	Kończówka uszna do odsysania - średnica 2,0mm - długość 70 mm	5			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
10	Kleszczyki uszne, - proste, - długość 150 mm (6"), - długość szczęki 4.50 mm, - szerokość szczęki 0.80 mm, - zabkowane	4			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
11	Nóż typu Rosen - zagięty, 45 °, - długość 160 mm (6 1/4"), - średnica 2.60 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
12	Nożyk typu POLITZER - długość 16,5 cm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
13	Pęseta uszna typu JANSEN, długość 16cm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
14	Pęseta laryngologiczna nosowo-uszna typu Troeltsch (Wilde) długość 120-160mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
15	Kończówka uszna do odsysania - średnica: 1,2 mm, - długość: 70 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
11	Kończówka uszna do odsysania - średnica: 1,5 mm, - długość: 70 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
12	Kończówka uszna do odsysania - średnica: 1,8 mm, - długość: 70 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

13	Ssak nosowy prosty z wentylkiem - końcówka do odsysania o średnicy 3,0 mm, - długość 100 mm.	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
14	Wziernik uszny typu Hartmann 5 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
15	Wziernik uszny typu Hartmann 6 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
16	Wziernik uszny typu Hartmann 7,5 mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
17	Kleszczyki uszne typu micro Hartmann-Wullstein zabkowane 8,5cm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
18	Nóż typu Rosen - zagięty, 45 °, - długość 160 mm (6 1/4"), - średnica 3.0 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
19	Nóż typu Rosen - zagięty, 45 °, - długość 160 mm (6 1/4"), - średnica 1.6 mm	1			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
20	Kleszczyki typu Hartmann, długość 140mm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
21	Kleszczyki typu Hartmann-Hoffmann 8,5cm	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
22	Nożyczki chirurgiczne, długość 11,5cm, proste	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
23	Nożyczki chirurgiczne, długość 11,5cm, zagięte	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny
24	Nożyczki typu Cuticle, długość 9cm, proste	2			8	Pełna nazwa producenta Pełna nazwa wyrobu Numer referencyjny

25	Nożyczki typu Cuticle długość 9cm, zagięte	2				8		Pełna nazwa producenta
								Pełna nazwa wyrobu
								Numer referencyjny
	Wartość części							

Część nr 44 - dostawa zestawu do leczenia kamicy moczowodowej

Lp	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość w szt.	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Informacje o produkcie i producencie
1	<p>Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów - o średnicy 4,7, 6,0 Fr (do wyboru przez zamawiającego), - długość 26 cm.</p> <p>zestaw składający się z:</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnika PIGTAIL podwójnie zagiętego otwarty-otwarty, średnica pętli pęcherzowej 2 cm, - przewodnika sterowalnego, hydrofilnego 0.038" o dł. 145 cm pakowany razem (warunek bezwzględny), - popychacza o dł. co najmniej 50 cm (umożliwiający sterowanie cewnikiem po wyjęciu drutu); system blokujący. <p>Możliwość utrzymania w moczowodzie co najmniej 6 miesięcy (parametr potwierdzony w materiałach informacyjnych).</p> <ul style="list-style-type: none"> - zestaw jednorazowy, pakowany łącznie - opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	50			8		<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

2	<p>Koszyk do przechwytywania i wydobywania złogów z moczowodu</p> <ul style="list-style-type: none"> - nitinolowy - konstrukcja koszyka powinna umożliwiać chwytanie, zmianę położenia, zwolnienie lub usuwanie złogów w nerce lub moczowodzie - rozmiar 1,7 lub 2,2 FR (do wyboru przez Zamawiającego), - długości min. 115 cm, - rozmiar koszyka 8 mm, 11 mm - opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	20				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>
3	<p>Zestaw do irygacji ręcznej zawierający pompkę w kształcie walca oraz zastawkę antyzwrotną</p> <ul style="list-style-type: none"> - opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości lub podwójne opakowanie: wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia 	20				8	<p>Pełna nazwa producenta</p> <p>Pełna nazwa wyrobu</p> <p>Numer referencyjny</p>

Parametry techniczne dla narzędzi chirurgicznych – dotyczy części nr 18, 23 poz.1, części nr 35, 41, 42, 43

1. Narzędzia wykonane są ze stali wysokogatunkowej obrabianej, utwardzanej i hartowanej ze wstępną pasywacją wykonaną przez producenta.
2. Ramiona nożyczek łączone są za pomocą śrubki lub wkrętem odpowiednio zabezpieczonym przed przypadkowym odkręceniem.
3. Wszystkie produkowane narzędzia muszą być odporne na korozję.
4. Wszystkie produkowane narzędzia muszą posiadać możliwość:
 - mycia (ultradźwięki, środki myjące i neutralizacja dopuszczone do użycia na terenie RP)
 - dezynfekcji (temperaturowa i chemiczna) środkami dopuszczonymi na terenie RP
 - sterylizacji: parowa w autoklawach w temperaturze 134°C, niskotemperaturowa dla materiałów wrażliwych oraz nadtlenek wodoru i plazma.
5. Wszystkie produkowane narzędzia muszą spełniać normę PN-EN ISO 7153-1:2017-02
6. Narzędzia muszą być oznaczone kodem Data matrix czyli matrycowym dwuwymiarowym kodem kreskowym (kod kreskowy 2D), składający się z czarnych i białych pól (modułów) zamieszczonych w granicach tzw. wzoru wyszukiwania. Oznakowanie takie powinno pozwolić na pełną identyfikację narzędzi w zestawie i możliwość skanowania każdego instrumentu znajdującego się w zestawie.
7. Wszystkie narzędzia muszą być oznakowane logo producenta i numerem katalogowym
8. Dostawca zapewni serwis gwarancyjny oraz pogwarancyjny na terenie kraju w formie kompleksowej naprawy instrumentów wraz z wymianą twardych wkładek, ponownego złączenia uchwytów oraz niezbędnych części i pełną obróbką powierzchni.

WYMAGANIA MATERIAŁOWE I KONSTRUKCYJNE – NARZĘDZIA CHIRURGICZNE – dotyczy części nr 18, 23 poz.1, części nr 35, 41, 42, 43

Lp.	Opis parametru	Parametr wymagany/ wartość	Parametry oferowane
1.	Narzędzia wykonane ze stali wysokogatunkowej, obrabianej i utwardzanej, hartowane, ze wstępną pasywacją wykonaną przez producenta UWAGA – należy załączyć oświadczenie producenta potwierdzające przebieg opisanych wyżej procesów i użytych materiałów	TAK	
2.	Ramiona nożyczek łączone za pomocą śrubki lub wkrętem, odpowiednio zabezpieczonym przed przypadkowym odkręceniem	TAK	
3.	Dopuszczalne tolerancje od rozmiarów podanych w formularzu asortymentowo-cenowym: - długość narzędzi może różnić się od wymaganej nie więcej niż +/-5 [mm], - pozostałe wymiary nie mogą się różnić więcej niż +/-5 [%]	TAK	
4.	Nożyczki, kleszczyki, imadła wykonane ze stali zgodnie z normą PN-EN ISO 7153-1:2017-02, a poszczególne grupy wyrobów wykonane ze stali zgodnie z wymogami DIN: - nożyczki - X20Cr13, X38CrMoV15 lub X45CrMoV15, - kleszczyki, imadła - X20Cr13, X15Cr13 lub 50CrMoV15 o twardości stali w zakresie: 42-58 HRC . i odporności na korozję wg normy DIN EN ISO 13402	TAK	
5.	Narzędzia muszą posiadać możliwość: - mycia (ultradźwięki, neutralizacja i środki myjące posiadające dopuszczenie PZH), - dezynfekcji (temperaturowa i chemiczna środkami dopuszczonymi przez PZH), - sterylizacji (parowa w autoklawach 134 [°C], niskotemperaturowa np. tlenek etylenu dla materiałów wrażliwych i/lub nadtlenu wodoru i lub plazma)	TAK	
	Uwaga – należy załączyć materiały informacyjne producenta dotyczące postępowania z narzędziami w procesach mycia, dezynfekcji i sterylizacji		

**Zestawienie wymaganych warunków względem wykonawcy usługi przeglądu, regeneracji i znakowania narzędzi chirurgicznych – dot. części nr 18 23
poz.1, części nr 35, 41, 42, 43**

L.p.	Parametr wymagany	Parametr oferowany
I	CZYNNOŚCI AUDYTORSKIE – do zrealizowania przed upływem gwarancji, potwierdzone opracowaniem w wersji papierowej i elektronicznej	
1	Inwentaryzacja i kwalifikacja narzędzi (ze wskazaniem: do dalszego stosowania, do regeneracji lub kasacji) w postaci raportu w wersji elektronicznej oraz papierowej, zawierającej dla każdego narzędzia: <ul style="list-style-type: none"> • nazwę narzędzia i opis umożliwiający jego identyfikację, (ewentualnie zdjęcie co najmniej w skali 1:2) • opis aktualnego stanu narzędzia wraz ze wskazaniami dot. dalszego użytkowania. 	
2	Miejsce i moment sporządzenia raportu – 1 raz w roku, w trakcie trwania gwarancji, z możliwością rozbicia na raporty częściowe, dotyczące wskazanych odrębnie przez Zamawiającego jednostek organizacyjnych Szpitala	
II	ZNAKOWANIE NARZĘDZI	
1	Oznakowanie wszystkich przekazywanych narzędzi chirurgicznych kodem typu DataMatrix) - w sposób ustalony z zamawiającym (zawartość oznakowania, użyty symbol, etc.)	
2	Oznakowanie narzędzi kodem DataMatrix w sposób pozwalający na pełną identyfikację narzędzi w każdym zestawie i możliwość skanowania każdego instrumentu w zestawie	
3	W każdym indywidualnym kodzie DataMatrix – zakodowana informacja o unikalnym numerze narzędzia/kontenera	
4	Wykonawca gwarantuje, że podczas prowadzonej usługi nie ulegną zniszczeniu/zatarciu/usunięciu istniejące oznaczenia, np. numery i rozmiary	
III	CZYNNOŚCI REGENERACYJNE	
1	Naprawa i regeneracja narzędzi wymienionych w odrębnym załączniku (szczegółowy zakres czynności – poniżej)	
2	Zamawiający powierza, a Wykonawca przyjmuje do znakowania, naprawy, regeneracji i ostrzenia narzędzia chirurgiczne na podstawie odrębnych/bieżących zamówień w ilościach i terminach określonych w tych zamówieniach.	
3	Usługa regeneracji nie może ograniczać się tylko do pojedynczych procesów (np. tylko ostrzenie) lecz narzędzie musi przejść kompletny cykl regeneracyjny, realizowany przez osoby posiadające wiedzę nt. budowy narzędzi, materiałów z jakich są wykonane, procesów technologicznych użytych do produkcji	

	oraz dysponujących parkiem maszynowym i zapasem części zamiennych o odpowiednich parametrach. Każdorazowo usługa regeneracji będzie potwierdzana raportem opisującym wszystkie wykonane czynności.	
	Zakres wymaganych czynności regeneracyjnych: <ul style="list-style-type: none"> • rozmontowanie narzędzia i ponowne złożenie po wykonaniu regeneracji, • czyszczenie, szlifowanie i polerowanie całej powierzchni narzędzia, • naprawa (ostrzenie, przywrócenie oryginalnego kształtu), • wymiana części zamiennych zgodnych z aktualnymi standardami jakości, • wymiana wkładów z twardego stopu metali poprzez hartowanie i lutowanie w próżni, • nałożenie warstwy pasywnej po usunięciu powłoki wierzchniej, • przywrócenie złoceń uchwytów, jeśli dotyczy, • konserwacja, • ustawianie pracy narzędzia (chwytu, cięcia, itp.), • testy funkcyjne (zgodnie z procedurą technologiczną, identyczną jak dla nowych narzędzi). 	
IV	OBRÓT NARZĘDZIAMI	
1	Czas obrotu narzędzi liczony od momentu wysyłki do zwrotu na adres Szpitala (do wyznaczonej osoby lub Działu) – do 30 dni kalendarzowych.	
2	Usługa zawiera transport i towarzyszące mu czynności: odbiór, zwrot, ubezpieczenie na czas transportu	
3	Sposób komunikacji: <ul style="list-style-type: none"> • odbiór ze Szpitala - na pisemne zlecenie Zamawiającego od jego upoważnionego pracownika na podstawie protokołu przekazania, • zwrot do Szpitala – pisemna informacja o terminie zwrotu, zwrot w obecności upoważnionego pracownika na podstawie protokołu przekazania 	
4	Zamawiający gwarantuje fachowe zapakowywanie i rozpakowywanie przesyłek oraz, że wszystkie narzędzia przekazywane do Wykonawcy będą zdezynfekowane i w stanie gwarantującym bezpieczeństwo osób trzecich	
V	DOKUMENTOWANIE CZYNNOŚCI	
1	Wszystkie czynności naprawcze i regeneracyjne potwierdzone osobnym raportem zawierającym dla każdego narzędzia: opis przeprowadzonych czynności i informacja o dopuszczeniu (lub nie) narzędzi do bezpiecznej eksploatacji	
2	Narzędzie po usłudze zostanie przekazane w profesjonalnym opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem. Do każdej przesyłki zostanie dołączona lista narzędzi. Wykonawca jest zobowiązany do zwrotu wszystkich narzędzi w stanie nie gorszym niż otrzymał do wykonania usługi	
3	Zamawiający wymaga aby wszystkie narzędzia zostały zwracane w identycznych pakietach jak przy przekazaniu, tj. z podziałem na oddziały lub inne jednostki	

	organizacyjne		
VI	WYMAGANIA WZGLĘDEM WYKONAWCY		
1	Oświadczenie potwierdzające umiejętności, doświadczenie, wymagany park maszynowy oraz uprawnienia do wykonywania działalności lub czynności w zakresie przedmiotu zamówienia		
2	Dokument potwierdzający posiadanie uprawnień do wykonywania usługi regeneracji narzędzi chirurgicznych oraz przeprowadzania odpowiednich procedur zgodności i oznakowania ich znakiem CE		
3	Posiadane certyfikaty wykonawcy, co najmniej w zakresie: <ul style="list-style-type: none"> ▲ projektowanie, produkcja i serwis techniczny instrumentów chirurgicznych, ▲ serwis techniczny wyrobów medycznych, ▲ imienne certyfikaty serwisowe dla pracowników wykonawcy od producenta oferowanych narzędzi chirurgicznych w w/w/ zakresie 		

Warunki gwarancji i serwisu narzędzi chirurgicznych

Dotyczy części nr 18, 23 poz.1, części nr 35, 41, 42, 43

L.p.	Warunki gwarancji i serwisu	Warunek	Opis
1	Gwarancja na zakupione narzędzia w miesiącach	Minimum 36 miesięcy	
2	Bezpłatne okresowe przeglądy w okresie gwarancji	1 raz w roku	
3	Czas naprawy (w dniach)	Do 30 dni kalendarzowych	
4	Regeneracja narzędzi chirurgicznych na terenie Polski z pełnym zakresem usługi regeneracji z przywróceniem im w 100% funkcjonalności takich jak: ostrzenie dłut , osteotomów , tyżeczek maksymalnie do 30 dni kostnych, odgryzaczy kostnych, kleszczy do cięcia drutów, nożyczek łącznie z wymianą śrub; kalendarzowych od wymiana twardych wkładek w imadłach, nożyczkach, pincetach, kleszczach do obcinania drutu dostarczenia narzędzi itp.; wymiana nitów zawiasów; regeneracja części roboczych kleszczyków, klemów traumatycznych, pincet, imadeł, haków i retraktorów; regeneracja powierzchni łącznie z pasywacją, matowaniem oraz niklowanie lub chromowanie narzędzi z takimi powłokami	Termin wykonania regeneracji do 30 dni	
5	Minimum sześciomiesięczny okres gwarancji na wykonaną usługę	Podać	
7	Ilość autoryzowanych punktów serwisowych na terenie Polski	Podać	
8	Adres siedziby serwisu najbliższego od siedziby Zamawiającego : podać : nazwę firmy, adres, numer telefonu, numer fax, adres-email oraz nazwisko osoby do kontaktów	Podać	

Załącznik Nr 7 do SWZ
Nr DZZP-344/8/2026

JEDNOLITY EUROPEJSKI DOKUMENT ZAMÓWIENIA (ESPD)

Nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

**dotyczące przesłanek wymienionych w art. 5k Rozporządzenia (UE) nr 833/2014
składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.

Dostawa wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego

oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu na podstawie art. 5k wprowadzonego Rozporządzeniem Rady UE 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

Nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY/ PODWYKONAWCY
o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy
z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych,
w zakresie podstaw wykluczenia**

W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu na:

Dostawa wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego

1. Potwierdzam aktualność informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:
 - 2) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
 - 3) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - 4) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - 5) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,
2. Potwierdzam aktualność informacji zawartych w oświadczeniu, w zakresie podstaw wykluczenia, o których mowa w art. 5k 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 r. 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 8.04.2022 r. str. 1) i 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 (Dz.U. z 2025 r. poz. 514 t. j.)

Nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O PRZYNALEŻNOŚCI LUB BRAKU
PRZYNALEŻNOŚCI
DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ**

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.

Dostawa wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego

oświadczam, iż Wykonawca, którego reprezentuję:

- nie należy do tej samej kapitałowej z żadnym z podmiotów, które do upływu terminu składania ofert złożyły oferty w niniejszym postępowaniu.*
- należy do tej samej grupy kapitałowej z następującymi podmiotami, które do upływu terminu składania ofert złożyły oferty w niniejszym postępowaniu.*

** niewłaściwe skreślić*

W przypadku informacji, że Wykonawca należy do tej samej grupy kapitałowej, należy wypełnić poniższą tabelę (lista wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej), w razie braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, należy tabelę przekreślić.

Uwaga! Grupa kapitałowa – według ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t. j. Dz.U. 2024 poz. 1616 t.j.) – rozumie się przez to wszystkich przedsiębiorców, którzy są kontrolowani w sposób bezpośredni lub pośredni przez jednego przedsiębiorcę, w tym również tego przedsiębiorcę.

L.p.	Nazwa i adres wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej

– WZÓR UMOWY –
/ dotyczy części nr 1–17, 19–22, 24, 27–28, 31–34, 36, 38–39, 44 /

UMOWA DOSTAWY NR ...
– zwana dalej „*Umową*”

Zawarta w Nysie dnia....., pomiędzy:

Zespołem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 34, 48-300 Nysa, dla którego Sąd Rejonowy w Opolu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego prowadzi akta rejestrowe pod numerem KRS: 0000008478, NIP: 7531967997; REGON 000313443
– zwanym w dalszej części Umowy "**Zamawiającym**" reprezentowanym przez:
Z-cę Dyrektora – Jerzego Hajdugę

a przedsiębiorcą:

[w przypadku os. fizycznej]prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą:, z siedzibą w, z adresem stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej oraz adresem do doręczeń:; wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej; NIP:, REGON:

[w przypadku osoby prawnej] z siedzibą w, pod adresem:; wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy, ... Wydział pod numerem KRS:, NIP:, REGON:, kapitał zakładowy/akcyjny w wysokości [odpowiednio dot. spółek kapitałowych],

reprezentowanym przez:

1.,
 2.
- zwanym w dalszej części Umowy „**Wykonawcą**”,

zwanymi w dalszej części Umowy również łącznie „**Stronami**”, a osobno „**Stroną**”,

w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Zamawiającego, prowadzonym pod sygn. nr _____,

o następującej treści:

§ 1

Przedmiot Umowy

1. W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Zamawiającego („Zamówienie”)**, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z 11.09.2019 r. – Prawo zamówień publicznych („PZP”), w związku z wyborem oferty Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się na zasadach określonych w Umowie do dostawy Przedmiotu Zamówienia w zakresie części nr Zamówienia oraz w asortymencie i ilościach w ramach danej części szczegółowo wymienionych w “Wykazie asortymentowo-cenowym” stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy (zwanego dalej łącznie: „**Przedmiot Zamówienia**”).
2. Jeśli zgodnie z ust. 1 Umowa dotyczy realizacji przez Wykonawcę więcej niż jednej Części Zamówienia, użyte w Umowie odwołania do danego Przedmiotu Zamówienia należy rozumieć jako odnoszące się do Przedmiotu Zamówienia w ramach danej Części Zamówienia i którego szczegółowy zakres dla każdej Części wymieniony jest w Załączniku nr 1 do Umowy.
3. Jako że Zamawiający przewidział udzielenie Zamówienia w częściach, dostawa przez Wykonawcę Przedmiotu Zamówienia w ramach poszczególnych części wskazanych w ust. 1 objęta jest odrębnym zobowiązaniem Wykonawcy, a tym samym realizowana i rozliczana jest odrębnie dla poszczególnej części Przedmiotu Zamówienia. Nie wyklucza to jednak możliwości wspólnej realizacji dostaw poszczególnych części Przedmiotu Zamówienia, o ile Strony nie ustalą inaczej oraz o ile z uwagi na charakter Przedmiotu Zamówienia będzie to możliwe.

4. SWZ wraz z załącznikami, a także oferta Wykonawcy oraz wszelkie załączniki do niej złożone w postępowaniu, o którym mowa w ust. 1, stanowią integralną część Umowy.
5. Ilekroć w Umowie jest mowa o dniach roboczych, należy przez to rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

§ 2

Wynagrodzenie

1. Strony ustalają ogólną wartość Umowy zgodnie z ofertą Wykonawcy do kwoty:
 - 1) w zakresie dostawy Części nr __: zł netto (słownie:),
..... zł brutto (słownie:)
2. Wartość łączna Umowy określona w ust. 1 jest wartością maksymalną z tytułu realizacji przez Wykonawcę całości Zamówienia w zakresie określonym w Umowie. Z tytułu dostawy Przedmiotu Zamówienia Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczane za faktycznie dostarczone ilości Przedmiotu Zamówienia według cen jednostkowych netto podanych w ofercie Wykonawcy (w formularzu cenowym), przy czym nie wyższe niż określone w ust. 1.
3. Podane w ust. 1 oraz w odniesieniu do poszczególnych produktów stanowiących Przedmiot Zamówienia w ofercie Wykonawcy ceny netto są cenami stałymi przez cały okres trwania Umowy. Natomiast podane ceny brutto są wartościami obliczonymi na dzień zawarcia Umowy i mają charakter wyłącznie informacyjny, a każdorazowo będą one zależne od i będą zgodne z obowiązującymi w chwili powstania obowiązku podatkowego stawkami podatku VAT.
4. Minimalna wartość Przedmiotu Zamówienia, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany na podstawie Umowy, odpowiadająca rzeczywistym potrzebom Zamawiającego, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej Wykazem asortymentowo-cenowym określonym w Załączniku 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający jest uprawniony do jednostronnego ograniczenia zakresu Przedmiotu Zamówienia zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.
5. Z tytułu Umowy Wykonawca, po dostawie danej partii Przedmiotu Zamówienia, zobowiązuje się do wystawiania faktur dokumentujących wykonanie Umowy w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF) – NIP 7531967997 - zgodnie z przepisami ustawy z 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług („Ustawa VAT”), chyba że zgodnie z Ustawą VAT Wykonawca objęty jest wyłączeniami od stosowania KSeF. Wykonawca niezobowiązany do stosowania KSeF może wystawiać faktury i doręczać je Zamawiającemu również w jeden z następujących sposobów: (i) przekazać za pośrednictwem PEF, (ii) lub przesłać na adres email: sekretariat@zoznysa.pl.
6. Datą wystawienia faktury w KSeF jest data przesłania jej do KSeF, natomiast datą otrzymania faktury przy użyciu KSeF jest data nadania fakturze numeru identyfikacyjnego w KSeF (data dostępności faktury w KSeF).
7. W przypadku czasowej niedostępności KSeF Wykonawca uprawniony jest do wystawienia faktury w trybie przewidzianym przepisami prawa, a po przywróceniu dostępności KSeF – do jej niezwłocznego wprowadzenia do systemu KSeF. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o wystąpieniu zdarzenia, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym.
8. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia możliwości odbioru faktur w KSeF, w tym do nadania Wykonawcy odpowiednich uprawnień, jeżeli jest to wymagane przepisami prawa.
9. Nazwy dostarczonych produktów w ramach Przedmiotu Zamówienia umieszczone na fakturze muszą być takie same, jak nazwy poszczególnych oferowanych produktów wpisanych w ofercie Wykonawcy.
10. Zapłata danej faktury nastąpi przelewem bankowym w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
11. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić na fakturze numer Umowy, której dotyczy faktura.
12. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędne podanie przez Wykonawcę numeru rachunku bankowego i związane z tym opóźnienia płatności.
13. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
14. Zamawiający oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur oraz upoważnia Wykonawcę do wystawienia faktury bez podpisu.
15. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur.
16. Wykonawca do cen netto doliczy podatek VAT według stawki obowiązującej w dniu powstania obowiązku podatkowego. Wykonawca gwarantuje i ponosi odpowiedzialność za prawidłowość zastosowanych stawek

podatku VAT co oznacza, że w przypadku zakwestionowania przez organy podatkowe prawa Zamawiającego do odliczenia podatku z tego powodu, że zgodnie z przepisami dana transakcja nie podlega opodatkowaniu albo była zwolniona z podatku, Wykonawca na pisemne żądanie Zamawiającego oraz w terminie w nim wskazanym dokona odpowiedniej korekty faktury oraz zwróci Zamawiającemu powstałą różnicę w terminie 30 (trzydziestu) dni od dnia doręczenia tego żądania. W przypadku odmowy wystawienia faktury korygującej, Wykonawca zgadza się na zwrot Zamawiającemu równowartości podatku VAT zakwestionowanego przez organy podatkowe, przy czym zwrot nastąpi na podstawie noty księgowej wystawionej przez Zamawiającego, w terminie 30 (trzydziestu) dni od jej doręczenia Wykonawcy. W każdym z powyższych przypadków Wykonawca zwróci Zamawiającemu także równowartość sankcji, odsetek, kar i innych obciążeń dodatkowo poniesionych przez Zamawiającego bądź nałożonych na Zamawiającego przez organy podatkowe, przy czym zwrot ten nastąpi w sposób opisany w zdaniu poprzednim. Określona w niniejszym ustępie odpowiedzialność Wykonawcy dotyczy tylko sytuacji, w których jego działania lub zaniechania były przyczyną błędu.

17. W związku z obowiązkami dotyczącymi płatności związanymi z tzw. białą listą podatników VAT Wykonawca oświadcza, że:

- 1) rachunek bankowy wskazany na fakturze przedłożonej Zamawiającemu na dzień zlecenia płatności jest rachunkiem zgłoszonym organowi podatkowemu i znajduje się w wykazie podatników VAT prowadzonym przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej (tzw. biała lista),
- 2) rachunek bankowy, o którym mowa powyżej, jest właściwy do realizacji rozliczeń z tytułu Umowy,
- 3) w przypadku zidentyfikowania przed zleceniem płatności, że rachunek bankowy, na który ma być zrealizowana płatność, nie jest zgłoszony do urzędu skarbowego, tzn. nie widnieje na tzw. białej liście, Zamawiający poinformuje o tym fakcie Wykonawcę w celu wyjaśnienia zaistniałej kwestii. W takim przypadku termin płatności zostaje wydłużony do czasu wyjaśnienia sprawy przez Wykonawcę, nie dłużej niż o 14 (czternaście) dni roboczych od przesłania informacji,
- 4) wydłużenie terminu płatności, o którym mowa powyżej, nie daje Wykonawcy prawa do naliczenia Zamawiającemu z tego tytułu żadnych odsetek.

§ 3

Zasady realizacji Umowy

1. Wykonawca będzie dostarczał Przedmiot Zamówienia na własny koszt, partiami, sukcesywnie – z częstotliwością wynikającą z potrzeb Zamawiającego, przez **okres 12 (dwunastu) miesięcy** od daty zawarcia Umowy, według zasad opisanych poniżej.
2. Wielkość i termin wydania każdej partii Przedmiotu Zamówienia wynikać będzie z jednostronnych zamówień jednostkowych Zamawiającego przekazywanych Wykonawcy na piśmie za pośrednictwem poczty elektronicznej lub faksu, według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do Umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Przedmiot Zamówienia w terminie do dni roboczych od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego i przesłania protokołu zużycia.
4. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Przedmiotu Zamówienia zobowiązuje się dostarczyć:
 - **Instrukcję obejmującą:** mycie, czyszczenie, dezynfekcję i sterylizację - niezbędnych do przygotowania wyrobu medycznego do zastosowania zgodnie z jego przeznaczeniem w języku polskim – [dotyczy części nr 10 (poz. 3), nr 11 (poz. 1A, 2A), nr 19 (poz. 1 i 6), nr 28, nr 32, nr 33, nr 34, nr 39]
5. Wykonawca będzie dostarczać Przedmiot Zamówienia na swój koszt i ryzyko w dni robocze w godz. od 8⁰⁰ do 14⁰⁰, do:
 - a) apteki Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
 - b) magazynu Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby.
6. W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy Przedmiotu Zamówienia (zamówionej partii) lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w ust. 3, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania na koszt i ryzyko Wykonawcy tzw. zakupu interwencyjnego od innego podmiotu w ilości i asortymencie niezrealizowanej przez Wykonawcę w terminie dostawy, bez konieczności wcześniejszego powiadomienia o tym Wykonawcy oraz bez konieczności uzyskania upoważnienia sądu.
7. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 6, wartość Umowy oraz zakres ilościowy Przedmiotu Zamówienia ulegają odpowiedniemu zmniejszeniu o dokonany zakup interwencyjny.
8. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 6, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego w ramach zakupu interwencyjnego a ceną niezrealizowanego Przedmiotu Zamówienia ustaloną w Umowie.
9. Wykonawca wyznacza osobę uprawnioną do kontaktowania się z Zamawiającym w sprawie dostaw:
Imię nazwisko:

Numer telefonu

E - mail:

Zmiana powyższych danych nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga aneksu, ale dla swej skuteczności wymaga poinformowania drugiej Strony.

10. Przez dostawę Przedmiotu Zamówienia rozumie się załadunek, transport i wyładunek Przedmiotu Zamówienia do miejsc wskazanych w ust. 5.
11. Wszystkie dostarczane produkty muszą posiadać oznaczony termin ważności. Produkty nieposiadające wskazanego terminu ważności nie podlegają odbiorowi przez Zamawiającego.
12. Odpowiedzialność za wykonanie Umowy i ewentualne wszelkie uszkodzenia Przedmiotu Zamówienia podczas dostarczania go do wskazanego miejsca dostawy, do momentu wydania Przedmiotu Zamówienia ponosi Wykonawca.
13. Poszczególne produkty objęte Przedmiotem Zamówienia, dostarczane Zamawiającemu powinny być zapakowane w oryginalne (fabryczne) i nieuszkodzone opakowania producenta odpowiadające wymaganiom polskich norm przewidzianych dla tego typu produktów.

§ 4

Gwarancje Wykonawcy i wymagania dot. Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowany i dostarczony Zamawiającemu wyrób medyczny dla części nr został zgłoszony do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i uzyskały dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej – jeżeli dotyczy. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających uprawnienia i dopuszczenia, o których mowa powyżej, na każde wezwanie Zamawiającego i we wskazanym przez niego terminie. Wszystkie dokumenty dostarczone Zamawiającemu powinny być w języku polskim, a w przypadku dostarczenia oryginalnych dokumentów producenta zagranicznego – muszą posiadać tłumaczenie na język polski.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przez niego Przedmiot Zamówienia spełnia wymagania określone w szczególności w:
 - Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG;
 - Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone na podstawie Umowy wyroby medyczne są zgodne z obowiązującymi normami dla wyrobów medycznych:
 - PN-EN ISO 10993-18:2020-11 / PN-EN ISO 10993-18:2020-11/A1:2024-01 – Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 18: Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobu medycznego w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN-EN ISO 17664-1:2022-01 – Przetwarzanie produktów do ochrony zdrowia -- Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobu medycznego dotyczące przetwarzania wyrobów medycznych - - Część 1: Wyroby medyczne wysokiego i średniego ryzyka
 - PN-EN ISO 13485:2016-04 / PN-EN ISO 13485:2016-04/AC:2018-06 / PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01 – Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych
 - PN-EN ISO 15223-1:2022-01 – Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
 - PN-EN 14971:2020-05 / PN-EN ISO 14971:2020-05/A11 – Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
 - PN-EN ISO 11607-1:2020-06 / PN-EN ISO 11607-2:2020-06/A1 – Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych – Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych.
 - PN-EN 60601-1:2011/A13:2025-01 – Medyczne urządzenia elektryczne – Część 1 : Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego

- PN-EN 1041+A1:2013-12 - Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobów medycznych
 - PN-EN ISO 10993-1:2021-06 Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 1: Ocena i badanie w procesie zarządzania ryzykiem
 - EN ISO 11135:2014 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Tlenek etylenu - Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji tlenkiem etylenu
 - EN ISO 11137-1:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 1: Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym
 - EN ISO 11137-2:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 2: Wyznaczanie dawki sterylizacyjnej - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym
 - PN-EN ISO 17665:2024-10 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Ciepło wilgotne -- Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji parą wodną
3. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony Przedmiot Zamówienia będzie wysokiej jakości, oryginalny, opakowany i przewożony w odpowiednich warunkach zgodnie z zaleceniami producenta i właściwych dla Przedmiotu Zamówienia.
 4. Okres ważności poszczególnych produktów dostarczanych w ramach Przedmiotu Zamówienia, określonych jako „sterylny” wynosi co najmniej 12 (dwanaście) miesięcy licząc od momentu dostarczenia do siedziby Zamawiającego.
 5. Dostawa Przedmiotu Zamówienia z krótszym terminem ważności niż określony w ust. 1 może być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na dostawę Przedmiotu Zamówienia z krótszym terminem jego ważności musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

§ 5

Oznakowanie, opakowanie i instrukcje obsługi Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowany i dostarczony Zamawiającemu każdy produkt w ramach Przedmiotu Zamówienia posiada oznakowanie, instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą produktu w języku polskim.
2. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę produktów nieposiadających oznakowania, instrukcji obsługi/ użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą wyrobu w języku polskim dostarczone produkty zostaną odesłane Wykonawcy na jego koszt.

§ 6

Odbiór

1. Odbiór ilościowy i jakościowy dostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia nastąpi:
 - a) w Aptece Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
 - b) w Magazynie Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby,
 w obecności osoby dostarczającej daną partię Przedmiotu Zamówienia.
2. Jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego nie dokonano odbioru ilościowego i jakościowego zgodnie z ust. 1, Zamawiający dokona sprawdzenia dostarczonego mu Przedmiotu Zamówienia i jest uprawniony składać reklamacje w terminie 1 (jednego) miesiąca od dnia dostarczenia danej partii Przedmiotu Zamówienia Zamawiającemu.
3. W razie stwierdzenia podczas odbioru wad Przedmiotu Zamówienia, Zamawiający złoży Wykonawcy stosowną reklamację. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego i udzieli na nią odpowiedzi niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 14 (czternastu) dni od otrzymania reklamacji. Po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uwzględnioną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.

§ 7

Czas trwania Umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres 12 (dwunastu) miesięcy od daty zawarcia Umowy z zastrzeżeniem, że:

- a) w przypadku wyczerpania przed upływem tego terminu wartości Umowy określonej w § 2 ust. 1, Umowa ulega rozwiązaniu z dniem wyczerpania tej wartości, bez konieczności podejmowania przez Strony dodatkowych czynności;
 - b) w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia określonej w ust. 2 Strony zawrą aneks do Umowy, w którym przedłużą czas trwania Umowy o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Zamówienia w zakresie Dostawy.
2. Minimalna wartość Przedmiotu Zamówienia, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej wykazem asortymentowym określonym w załączniku nr 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego ograniczenia zakresu Przedmiotu Zamówienia zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.

§ 8

Kary umowne

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - a) w przypadku zwłoki w dostarczeniu poszczególnej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 3 – w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki;
 - b) w przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanego z powodu odstąpienia zakresu Umowy.
2. Łączna maksymalna wysokość naliczonych kar umownych, których Zamawiający może dochodzić, nie może przekroczyć 30% łącznej wartości brutto Umowy określonej zgodnie z § 2 ust. 1.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego, jeżeli poniesiona szkoda przekroczy wysokość zastrzeżonych kar umownych.
4. Kary umowne podlegają kumulowaniu.
5. W przypadku naliczenia kar umownych Zamawiający będzie upoważniony do potrącenia kwoty każdej kary umownej z należnego Wykonawcy wynagrodzenia objętego fakturą na zasadach określonych w obowiązujących przepisach bez konieczności składania przez Zamawiającego Wykonawcy dodatkowego oświadczenia o potrąceniu, na co Wykonawca wyraża zgodę.
6. W przypadku odstąpienia od Umowy Zamawiający ma prawo naliczenia oraz dochodzenia kary umownej przewidzianej na wypadek odstąpienia od Umowy. Ponadto, w przypadku odstąpienia od Umowy kary umowne powstałe przed odstąpieniem pozostają w mocy i Zamawiający ma prawo ich dochodzenia.

§ 9

Zmiana Umowy

1. Zamawiający dopuszcza zmianę Umowy w zakresie produktów objętych Przedmiotem Zamówienia jedynie w przypadku zaprzestania produkcji danego wyrobu objętego Przedmiotem Zamówienia przez producenta tego produktu.
2. Zmiana Umowy w przypadku opisanym w ust. 1 może nastąpić na wniosek Wykonawcy zawierający również ofertę produktu równoważnego. Wraz z wnioskiem Wykonawca zobowiązany jest również dostarczyć Zamawiającemu dowód na okoliczność wystąpienia zdarzenia, o którym mowa w ust. 1, w postaci oświadczenia wydanego przez producenta danego wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.
3. Zaoferowany przez Wykonawcę produkt równoważny musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż te dla zastępowanego wyrobu wskazane w ofercie. Zamawiający może wyrazić zgodę na taką zmianę i dostawę innego produktu, jeśli nie będzie on odbiegał jakościowo od wyrobu zaproponowanego pierwotnie w ofercie oraz na niezmiennych warunkach cenowych.
4. W razie zmiany, o której mowa powyżej, ceną produktu równoważnego zaoferowanego przez Wykonawcę będzie cena wyrobu zastępowanego. Wykonawcy nie przysługuje z tego tytułu wyższe wynagrodzenie i nie będzie on dochodził z tego tytułu roszczeń od Zamawiającego.
5. Zamawiający dopuszcza również zmianę Umowy w zakresie czasu trwania Umowy określonego w § 7 ust. 1 w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia określonej w § 7 ust. 2. Umowa ulegnie przedłużeniu o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia, o której mowa w § 7 ust. 2.
6. Poza przypadkami opisanymi w ust. 1-5 Umowa może zostać zmieniona zgodnie z art. 455 PZP.

§ 10

Waloryzacja

1. Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w następujących przypadkach:
 - 1) ustawowej zmiany obowiązującej stawki podatku od towarów i usług VAT. W takim przypadku wartość wynagrodzenia netto nie ulega zmianie, jedynie wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów. Zmiana wynagrodzenia odnosić się będzie do części Umowy niezrealizowanej po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających lub wprowadzających stawkę podatku od towarów i usług VAT oraz do części Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług VAT lub wprowadzenie nowego podatku. W przypadku zaistnienia opisanej sytuacji po wejściu w życie przepisów będących przyczyną waloryzacji, Wykonawca zwróci się do Zamawiającego z wnioskiem w formie pisemnej o dokonanie odpowiedniej zmiany wynagrodzenia – wskaże kwotę, o którą wynagrodzenie Wykonawcy ma ulec zmianie, wraz z uzasadnieniem zawierającym szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy,
 - 2) zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Zamówienia, co odpowiada wymogom zawartym w art. 439 PZP.
2. Zamawiający wskazuje następujące zasady wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Zamówienia:
 - a) miernikiem zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją Umowy jest wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego,
 - b) każda ze Stron jest uprawniona do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, gdy wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym wniosek o waloryzację, wzrośnie/spadnie o co najmniej 10% w stosunku do wysokości tego wskaźnika w miesiącu zawarcia Umowy lub miesiącu poprzedzającym ostatnią waloryzację wynagrodzenia,
 - c) waloryzacja wynagrodzenia dopuszczalna jest nie wcześniej niż po upływie 6 (sześciu) miesięcy licząc od dnia zawarcia Umowy, a kolejna waloryzacja po upływie 12 (dwunastu) miesięcy od poprzedniej,
 - d) waloryzacja nie dotyczy wynagrodzenia za usługi wykonane przed datą złożenia wniosku,
 - e) w przypadku wzrostu/spadku wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych w sposób określony w pkt 2 powyżej, waloryzacja będzie polegała na wzroście/obniżeniu wynagrodzenia za usługi pozostałe do wykonania po dniu złożenia wniosku, o wartość procentową uwzględniającą różnicę między przedmiotowym wskaźnikiem w miesiącu zawarcia Umowy a wskaźnikiem ogłoszonym w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym złożenie wniosku o waloryzację, a przy kolejnej waloryzacji z uwzględnieniem wskaźnika z poprzedniej waloryzacji oraz z miesiąca poprzedzającego złożenie wniosku o kolejną waloryzację,
 - f) łączna wartość zmian wynagrodzenia dokonana na podstawie postanowień pkt 1 nie może być wyższa niż 10% pierwotnej wartości Umowy.
3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 2 powyżej, wymagać będzie zgodnej woli obu Stron i obowiązywać będzie od dnia wynikającego z zawartego w tym zakresie aneksu do Umowy.
4. Wniosek Stron o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia musi posiadać uzasadnienie zawierające w szczególności szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
5. Strony są zobowiązane dołączyć do wniosku dokumenty potwierdzające wpływ zmian na koszty wykonania Umowy.

§ 11

Oświadczenia Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, że posiada doświadczenie, wiedzę i potencjał w zakresie wykonania Przedmiotu Zamówienia.
2. Wykonawca oświadcza, że w dniu podpisania umowy nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 PZP oraz na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1 – 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2025 r. poz. 514) oraz zgodnie z art. 5k 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 r. 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 8.04.2022 r. str. 1).

§ 12

Dane osobowe

1. Każda ze Stron zobowiązuje się przetwarzać zgodnie z obowiązującymi przepisami, w tym rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 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) („**RODO**”), dane osobowe udostępnione przez drugą Stronę w wyniku zawarcia i wykonywania Umowy, w tym dotyczące osób będących jej stroną, wspólników, współpracowników, pracowników, podwykonawców, a także innych osób, którymi Strony posługują się przy realizacji Umowy, przedstawicieli ustawowych, reprezentantów i pełnomocników drugiej Strony w celu zawarcia i wykonania Umowy.
2. Zamawiający przekazał Wykonawcy przed zawarciem Umowy klauzulę informacyjną, której treść zawiera informacje wymagane na podstawie art. 13 i 14 RODO, co Wykonawca potwierdza podpisując Umowę.
3. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji obowiązku informacyjnego w terminach wskazanych w przepisach RODO wobec wszystkich osób, o których mowa w ust. 1, w imieniu Zamawiającego występującego jako administrator danych osobowych. Realizacja tego obowiązku może nastąpić w szczególności poprzez przekazanie tym osobom pełnej treści klauzuli informacyjnej, o której mowa w ust. 2. Jeśli w trakcie realizacji Umowy Wykonawca będzie wykonywał w imieniu Zamawiającego czynności związane z przetwarzaniem danych osobowych innych osób niż dotychczas wymienione, których administratorem będzie Zamawiający, Wykonawca zobowiązuje się do realizacji w imieniu Zamawiającego obowiązku informacyjnego również względem tych osób.

§ 13

Odstąpienie od Umowy

1. Niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. Ponadto i niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy, bez konieczności wyznaczania terminu dodatkowego, w przypadku dwukrotnego niewykonania dostawy danej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 3. W takim przypadku Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od wystąpienia przypadku wskazanego w zdaniu poprzednim. Dla porządku, termin ten będzie liczony od upływu terminu dostawy.
3. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy lub o wypowiedzeniu Umowy, niezależnie czy na podstawie Umowy czy obowiązujących przepisów, wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 14

Postanowienia końcowe

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia Umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do Umowy, pod rygorem nieważności. Zmiany lub uzupełnienia Umowy mogą nastąpić wyłącznie w przypadkach określonych w przepisach powszechnie obowiązujących i zgodnie z Umową.
2. W kwestiach nieuregulowanych Umową znajdują zastosowanie przepisy powszechnie obowiązujące, w szczególności PZP oraz Kodeksu cywilnego.
3. Wszelkie spory między Stronami, wynikłe w związku albo na podstawie Umowy, których nie da się rozstrzygnąć polubownie, będą rozstrzygane przez sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowę sporządzono w 2 (dwóch) jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.
5. Załącznikami do Umowy są:
 - a) Załącznik nr 1 – „Wykaz asortymentowo-cenowy”,
 - b) Załącznik nr 2 – „Wzór zamówienia”.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

WZÓR ZAMÓWIENIA

Nazwa dostawcy

Nysa dnia.....

ZAMÓWIENIE NR ZZP – 221/..... / 2026

ODBIORCA ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE
REGON 000313443

NIP 753 - 19 - 67 – 997

Telefon : Dział Zaopatrzenia 77 40 87 816

Fax. 77 433 30 38

Płatnik : Odbiorca : Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie

ul. Bohaterów Warszawy 34

48 - 300 Nysa

Sposób zapłaty : przelew

Lp	Nazwa wyrobu, rozmiar, numer katalogowy/referencyjny	Jedn. miary	Ilość
1			

Zgodnie z umową DZZP -344/8/2026

Towar należy dostarczyć pod adres 48 – 300 Nysa ul. Boh. Warszawy 34, do magazynów szpitala,
w dniach od poniedziałku do piątku w godz. 8⁰⁰ - 14⁰⁰.

– **WZÓR UMOWY** –
/dot. części nr 18, 23, 25-26, 30, 35, 37, 40-43/

UMOWA DOSTAWY NR ...
– zwana dalej „**Umową**”

Zawarta w Nysie dnia....., pomiędzy:

Zespołem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 34, 48-300Nysa, dla którego Sąd Rejonowy w Opolu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego prowadzi akta rejestrowe pod numerem KRS: 0000008478, NIP: 7531967997; REGON 000313443
– zwanym w dalszej części Umowy "**Zamawiającym**" reprezentowanym przez:
Z-cę Dyrektora – Jerzego Hajdugę

a przedsiębiorcą:

[w przypadku os. fizycznej]prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą:, z siedzibą w, z adresem stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej oraz adresem do doręczeń:; wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej; NIP:, REGON:

[w przypadku osoby prawnej] z siedzibą w, pod adresem:; wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy, ... Wydział pod numerem KRS:, NIP:, REGON:, kapitał zakładowy/akcyjny w wysokości [odpowiednio dot. spółek kapitałowych],

reprezentowanym przez:

1.,
 2.
- zwanym w dalszej części Umowy „**Wykonawcą**”,

zwanymi w dalszej części Umowy również łącznie „**Stronami**”, a osobno „**Stroną**”,

w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Zamawiającego, prowadzonym pod sygn. nr _____,

o następującej treści:

§ 1

Przedmiot Umowy

1. W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Zamawiającego („Zamówienie”)**, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z 11.09.2019 r. – Prawo zamówień publicznych („PZP”), w związku z wyborem oferty Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się na zasadach określonych w Umowie do dostawy przedmiotu Zamówienia w zakresie części nr Zamówienia oraz w asortymencie i ilościach w ramach danej części szczegółowo wymienionych w “Wykazie asortymentowo-cenowym” stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy (zwanego dalej łącznie: „**Przedmiot Zamówienia**”).
2. Jeśli zgodnie z ust. 1 Umowa dotyczy realizacji przez Wykonawcę więcej niż jednej Części Zamówienia, użyte w Umowie odwołania do danego Przedmiotu Zamówienia należy rozumieć jako odnoszące się do Przedmiotu Zamówienia w ramach danej Części Zamówienia i którego szczegółowy zakres dla każdej tej Części wymieniony jest w Załączniku nr 1 do Umowy.
3. Jako że Zamawiający przewidział udzielenie Zamówienia w częściach, dostawa przez Wykonawcę Przedmiotu Zamówienia w ramach poszczególnych części wskazanych w ust. 1 objęta jest odrębnym zobowiązaniem Wykonawcy, a tym samym realizowana i rozliczana jest odrębnie dla poszczegółnej części Przedmiotu Zamówienia. Nie wyklucza to jednak możliwości wspólnej realizacji dostaw

poszczególnych części Przedmiotu Zamówienia, o ile Strony nie ustalą inaczej oraz o ile z uwagi na charakter Przedmiotu Zamówienia będzie to możliwe.

4. SWZ wraz z załącznikami, a także oferta Wykonawcy oraz wszelkie załączniki do niej złożone w postępowaniu, o którym mowa w ust. 1, stanowią integralną część Umowy.
5. Ilekroć w Umowie jest mowa o dniach roboczych, należy przez to rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

§ 2

Wynagrodzenie

1. Strony ustalają ogólną wartość Umowy zgodnie z ofertą Wykonawcy do kwoty:
 - 1) w zakresie dostawy Części nr ____:
..... zł netto (słownie:),
..... zł brutto (słownie:).
2. Wartość łączna Umowy określona w ust. 1 jest wartością maksymalną z tytułu realizacji przez Wykonawcę całości Zamówienia w zakresie określonym w Umowie. Z tytułu dostawy Przedmiotu Zamówienia Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczane za faktycznie dostarczone ilości Przedmiotu Zamówienia według cen jednostkowych netto podanych w ofercie Wykonawcy (w formularzu cenowym), przy czym nie wyższe niż określone w ust. 1.
3. Podane w ust. 1 oraz w odniesieniu do poszczególnych produktów stanowiących Przedmiot Zamówienia w ofercie Wykonawcy ceny netto są cenami stałymi przez cały okres trwania Umowy. Natomiast podane ceny brutto są wartościami obliczonymi na dzień zawarcia Umowy i mają charakter wyłącznie informacyjny, a każdorazowo będą one zależne od i będą zgodne z obowiązującymi w chwili powstania obowiązku podatkowego stawkami podatku VAT.
4. Minimalna wartość Przedmiotu Zamówienia, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany na podstawie Umowy, odpowiadająca rzeczywistym potrzebom Zamawiającego, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej Wykazem asortymentowo-cenowym określonym w Załączniku 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający jest uprawniony do jednostronnego ograniczenia zakresu Przedmiotu Zamówienia zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.
5. Z tytułu Umowy Wykonawca, po dostawie danej partii Przedmiotu Zamówienia, zobowiązuje się do wystawiania faktur dokumentujących wykonanie Umowy w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF) – NIP 7531967997 - zgodnie z przepisami ustawy z 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług („Ustawa VAT”), chyba że zgodnie z Ustawą VAT Wykonawca objęty jest wyłączeniami od stosowania KSeF. Wykonawca niezobowiązany do stosowania KSeF może wystawiać faktury i doręczać je Zamawiającemu również w jeden z następujących sposobów: (i) przekazać za pośrednictwem PEF, (ii) lub przesłać na adres email: sekretariat@zoznysa.pl.
6. Datą wystawienia faktury w KSeF jest data przesłania jej do KSeF, natomiast datą otrzymania faktury przy użyciu KSeF jest data nadania fakturze numeru identyfikacyjnego w KSeF (data dostępności faktury w KSeF).
7. W przypadku czasowej niedostępności KSeF Wykonawca uprawniony jest do wystawienia faktury w trybie przewidzianym przepisami prawa, a po przywróceniu dostępności KSeF – do jej niezwłocznego wprowadzenia do systemu KSeF. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o wystąpieniu zdarzenia, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym.
8. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia możliwości odbioru faktur w KSeF, w tym do nadania Wykonawcy odpowiednich uprawnień, jeżeli jest to wymagane przepisami prawa.
9. Nazwy dostarczonych produktów w ramach Przedmiotu Zamówienia umieszczone na fakturze muszą być takie same, jak nazwy poszczególnych oferowanych produktów wpisanych w ofercie Wykonawcy.
10. Zapłata danej faktury nastąpi przelewem bankowym w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
11. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić na fakturze numer Umowy, której dotyczy faktura.
12. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędne podanie przez Wykonawcę numeru rachunku bankowego i związane z tym opóźnienia płatności.
13. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
14. Zamawiający oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur oraz upoważnia Wykonawcę do wystawienia faktury bez podpisu.
15. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur.

16. Wykonawca do cen netto doliczy podatek VAT według stawki obowiązującej w dniu powstania obowiązku podatkowego. Wykonawca gwarantuje i ponosi odpowiedzialność za prawidłowość zastosowanych stawek podatku VAT co oznacza, że w przypadku zakwestionowania przez organy podatkowe prawa Zamawiającego do odliczenia podatku z tego powodu, że zgodnie z przepisami dana transakcja nie podlega opodatkowaniu albo była zwolniona z podatku, Wykonawca na pisemne żądanie Zamawiającego oraz w terminie w nim wskazanym dokona odpowiedniej korekty faktury oraz zwróci Zamawiającemu powstałą różnicę w terminie 30 (trzydziestu) dni od dnia doręczenia tego żądania. W przypadku odmowy wystawienia faktury korygującej, Wykonawca zgadza się na zwrot Zamawiającemu równowartości podatku VAT zakwestionowanego przez organy podatkowe, przy czym zwrot nastąpi na podstawie noty księgowej wystawionej przez Zamawiającego, w terminie 30 (trzydziestu) dni od jej doręczenia Wykonawcy. W każdym z powyższych przypadków Wykonawca zwróci Zamawiającemu także równowartość sankcji, odsetek, kar i innych obciążeń dodatkowo poniesionych przez Zamawiającego bądź nałożonych na Zamawiającego przez organy podatkowe, przy czym zwrot ten nastąpi w sposób opisany w zdaniu poprzednim. Określona w niniejszym ustępie odpowiedzialność Wykonawcy dotyczy tylko sytuacji, w których jego działania lub zaniechania były przyczyną błędu.
17. W związku z obowiązkami dotyczącymi płatności związanymi z tzw. białą listą podatników VAT Wykonawca oświadcza, że:
- 1) rachunek bankowy wskazany na fakturze przedłożonej Zamawiającemu na dzień zlecenia płatności jest rachunkiem zgłoszonym organowi podatkowemu i znajduje się w wykazie podatników VAT prowadzonym przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej (tzw. biała lista),
 - 2) rachunek bankowy, o którym mowa powyżej, jest właściwy do realizacji rozliczeń z tytułu Umowy,
 - 3) w przypadku zidentyfikowania przed zleceniem płatności, że rachunek bankowy, na który ma być zrealizowana płatność, nie jest zgłoszony do urzędu skarbowego, tzn. nie widnieje na tzw. białej liście, Zamawiający poinformuje o tym fakcie Wykonawcę w celu wyjaśnienia zaistniałej kwestii. W takim przypadku termin płatności zostaje wydłużony do czasu wyjaśnienia sprawy przez Wykonawcę, nie dłużej niż o 14 (czternaście) dni roboczych od przesłania informacji,
 - 4) wydłużenie terminu płatności, o którym mowa powyżej, nie daje Wykonawcy prawa do naliczenia Zamawiającemu z tego tytułu żadnych odsetek.

§ 3

Zasady realizacji Umowy

1. Wykonawca będzie dostarczał Przedmiot Zamówienia na własny koszt, partiami, sukcesywnie – z częstotliwością wynikającą z potrzeb Zamawiającego, przez **okres 12 (dwunastu) miesięcy** od daty zawarcia Umowy, według zasad opisanych poniżej.
2. Wielkość i termin wydania każdej partii Przedmiotu Zamówienia wynikać będzie z jednostronnych zamówień jednostkowych Zamawiającego przekazywanych Wykonawcy na piśmie za pośrednictwem poczty elektronicznej lub faksu, według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do Umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Przedmiot Zamówienia w terminie do dni roboczych od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
4. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Przedmiotu Zamówienia zobowiązuje się dostarczyć:
 - **Instrukcję obejmującą:** mycie, czyszczenie, dezynfekcję i sterylizację - niezbędnych do przygotowania wyrobu medycznego do zastosowania zgodnie z jego przeznaczeniem w języku polskim – [dotyczy części nr 18, 23, 25, 26, 30, 35, 37, 41, 42, 43]
5. Wykonawca będzie dostarczać Przedmiot Zamówienia na swój koszt i ryzyko w dni robocze w godz. od 8⁰⁰ do 14⁰⁰, do:
 - a) apteki Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
 - b) magazynu Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby.
6. W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy Przedmiotu Zamówienia (zamówionej partii) lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w ust. 3, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania na koszt i ryzyko Wykonawcy tzw. zakupu interwencyjnego od innego podmiotu w ilości i asortymencie niezrealizowanej przez Wykonawcę w terminie dostawy, bez konieczności wcześniejszego powiadomienia o tym Wykonawcy oraz bez konieczności uzyskania upoważnienia sądu.
7. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 6, wartość Umowy oraz zakres ilościowy Przedmiotu Zamówienia ulegają odpowiedniemu zmniejszeniu o dokonany zakup interwencyjny.
8. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 6, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego w ramach zakupu interwencyjnego a ceną niezrealizowanego Przedmiotu Zamówienia ustaloną w Umowie.
9. Wykonawca wyznacza osobę uprawnioną do kontaktowania się z Zamawiającym w sprawie dostaw:

Imię nazwisko:

Numer telefonu

E - mail:

Zmiana powyższych danych nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga aneksu, ale dla swej skuteczności wymaga poinformowania drugiej Strony.

10. Przez dostawę Przedmiotu Zamówienia rozumie się załadunek, transport i wyładunek Przedmiotu Zamówienia do miejsc wskazanych w ust. 5.
11. Odpowiedzialność za wykonanie Umowy i ewentualne wszelkie uszkodzenia Przedmiotu Zamówienia podczas dostarczania go do wskazanego miejsca dostawy, do momentu wydania Przedmiotu Zamówienia ponosi Wykonawca.
12. Poszczególne produkty objęte Przedmiotem Zamówienia, dostarczane Zamawiającemu powinny być zapakowane w oryginalne (fabryczne) i nieuszkodzone opakowania producenta odpowiadające wymaganiom polskich norm przewidzianych dla tego typu produktów.

§ 4

Gwarancje Wykonawcy i wymagania dot. Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowany i dostarczony Zamawiającemu wyrób medyczny dla części nr został zgłoszony do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i uzyskały dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej – jeżeli dotyczy. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających uprawnienia i dopuszczenia, o których mowa powyżej, na każde wezwanie Zamawiającego i we wskazanym przez niego terminie. Wszystkie dokumenty dostarczone Zamawiającemu powinny być w języku polskim, a w przypadku dostarczenia oryginalnych dokumentów producenta zagranicznego – muszą posiadać tłumaczenie na język polski.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przez niego Przedmiot Zamówienia spełnia wymagania określone w szczególności w:
 - Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG;
 - Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone na podstawie Umowy wyroby medyczne są zgodne z obowiązującymi normami dla wyrobów medycznych:
 - PN-EN ISO 10993-18:2020-11 / PN-EN ISO 10993-18:2020-11/A1:2024-01 – Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 18: Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobu medycznego w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN-EN ISO 17664-1:2022-01 – Przetwarzanie produktów do ochrony zdrowia -- Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobu medycznego dotyczące przetwarzania wyrobów medycznych - - Część 1: Wyroby medyczne wysokiego i średniego ryzyka
 - PN-EN ISO 13485:2016-04 / PN-EN ISO 13485:2016-04/AC:2018-06 / PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01 – Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych
 - PN-EN ISO 15223-1:2022-01 – Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
 - PN-EN 14971:2020-05 / PN-EN ISO 14971:2020-05/A11 – Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
 - PN-EN ISO 11607-1:2020-06 / PN-EN ISO 11607-2:2020-06/A1 – Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych – Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych.
 - PN-EN 60601-1:2011/A13:2025-01 – Medyczne urządzenia elektryczne – Część 1 : Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego
 - PN-EN 1041+A1:2013-12 - Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobów medycznych

- PN-EN ISO 10993-1:2021-06 Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 1: Ocena i badanie w procesie zarządzania ryzykiem
 - EN ISO 11135:2014 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Tlenek etylenu - Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji tlenkiem etylenu
 - EN ISO 11137-1:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 1: Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym
 - EN ISO 11137-2:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 2: Wyznaczanie dawki sterylizacyjnej - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym
 - PN-EN ISO 17665:2024-10 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Ciepło wilgotne -- Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji parą wodną
3. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony Przedmiot Zamówienia będzie wysokiej jakości, oryginalny, opakowany i przewożony w odpowiednich warunkach zgodnie z zaleceniami producenta i właściwych dla Przedmiotu Zamówienia.
 4. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony Przedmiot Zamówienia jest fabrycznie nowy, wolny od wad i uszkodzeń oraz jest zgodny z parametrami technicznymi dla narzędzi chirurgicznych wymienionymi w załączniku nr 3 do Umowy. *[dotyczy części nr 18, 23 poz.1, części nr 35, 41, 42, 43]*
 5. Warunki gwarancji i serwisu narzędzi chirurgicznych są określone w załączniku nr 4 do Umowy i zgodne są ze złożoną ofertą *[dotyczy części nr 18, 23 poz.1, części nr 35, 41, 42, 43]*

§ 5

Oznakowanie, opakowanie i instrukcje obsługi Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowany i dostarczony Zamawiającemu każdy produkt w ramach Przedmiotu Zamówienia posiada oznakowanie, instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą produktu w języku polskim.
2. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę produktów nieposiadających oznakowania, instrukcje obsługi/ użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą wyrobu w języku polskim dostarczone produkty zostaną odesłane Wykonawcy na jego koszt.

§ 6

Odbiór

1. Odbiór ilościowy i jakościowy dostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia nastąpi:
 - a) w Aptece Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 – wyroby sterylne,
 - b) w Magazynie Szpitala w Nysie ul. Bohaterów Warszawy 34 – pozostałe wyroby,
 w obecności osoby dostarczającej daną partię Przedmiotu Zamówienia.
2. Jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego nie dokonano odbioru ilościowego i jakościowego zgodnie z ust. 1, Zamawiający dokona sprawdzenia dostarczonego mu Przedmiotu Zamówienia i jest uprawniony składać reklamacje w terminie 1 (jednego) miesiąca od dnia dostarczenia danej partii Przedmiotu Zamówienia Zamawiającemu.
3. W razie stwierdzenia podczas odbioru wad Przedmiotu Zamówienia, Zamawiający złoży Wykonawcy stosowną reklamację. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego i udzieli na nią odpowiedzi niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 14 (czternastu) dni od otrzymania reklamacji. Po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uwzględnioną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.

§ 7

Czas trwania Umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres 12 (dwunastu) miesięcy od daty zawarcia Umowy z zastrzeżeniem, że:
 - a) w przypadku wyczerpania przed upływem tego terminu wartości Umowy określonej w § 2 ust. 1, Umowa ulega rozwiązaniu z dniem wyczerpania tej wartości, bez konieczności podejmowania przez Strony dodatkowych czynności;

- b) w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia określonej w ust. 2 Strony zawrą aneks do Umowy, w którym przedłużą czas trwania Umowy o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Zamówienia w zakresie Dostawy.
2. Minimalna wartość Przedmiotu Zamówienia, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej wykazem asortymentowym określonym w załączniku nr 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego ograniczenia zakresu Przedmiotu Zamówienia zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.

§ 8

Kary umowne

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - a) w przypadku zwłoki w dostarczeniu poszczególnej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 3 – w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki;
 - b) w przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanego z powodu odstąpienia zakresu Umowy.
2. Łączna maksymalna wysokość naliczonych kar umownych, których Zamawiający może dochodzić, nie może przekroczyć 30% łącznej wartości brutto Umowy określonej zgodnie z § 2 ust. 1.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego, jeżeli poniesiona szkoda przekroczy wysokość zastrzeżonych kar umownych.
4. Kary umowne podlegają kumulowaniu.
5. W przypadku naliczenia kar umownych Zamawiający będzie upoważniony do potrącenia kwoty każdej kary umownej z należnego Wykonawcy wynagrodzenia objętego fakturą na zasadach określonych w obowiązujących przepisach bez konieczności składania przez Zamawiającego Wykonawcy dodatkowego oświadczenia o potrąceniu, na co Wykonawca wyraża zgodę.
6. W przypadku odstąpienia od Umowy Zamawiający ma prawo naliczenia oraz dochodzenia kary umownej przewidzianej na wypadek odstąpienia od Umowy. Ponadto, w przypadku odstąpienia od Umowy kary umowne powstałe przed odstąpieniem pozostają w mocy i Zamawiający ma prawo ich dochodzenia.

§ 9

Zmiana Umowy

1. Zamawiający dopuszcza zmianę Umowy w zakresie produktów objętych Przedmiotem Zamówienia jedynie w przypadku zaprzestania produkcji danego wyrobu objętego Przedmiotem Zamówienia przez producenta tego produktu.
2. Zmiana Umowy w przypadku opisanym w ust. 1 może nastąpić na wniosek Wykonawcy zawierający również ofertę produktu równoważnego. Wraz z wnioskiem Wykonawca zobowiązany jest również dostarczyć Zamawiającemu dowód na okoliczność wystąpienia zdarzenia, o którym mowa w ust. 1, w postaci oświadczenia wydanego przez producenta danego wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.
3. Zaoferowany przez Wykonawcę produkt równoważny musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż te dla zastępowanego wyrobu wskazane w ofercie. Zamawiający może wyrazić zgodę na taką zmianę i dostawę innego produktu, jeśli nie będzie on odbiegał jakościowo od wyrobu zaproponowanego pierwotnie w ofercie oraz na niezmiennych warunkach cenowych.
4. W razie zmiany, o której mowa powyżej, ceną produktu równoważnego zaoferowanego przez Wykonawcę będzie cena wyrobu zastępowanego. Wykonawcy nie przysługuje z tego tytułu wyższe wynagrodzenie i nie będzie on dochodził z tego tytułu roszczeń od Zamawiającego.
5. Zamawiający dopuszcza również zmianę Umowy w zakresie czasu trwania Umowy określonego w § 7 ust. 1 w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia określonej w § 7 ust. 2. Umowa ulegnie przedłużeniu o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia, o której mowa w § 7 ust. 2.
6. Poza przypadkami opisanymi w ust. 1-5 Umowa może zostać zmieniona zgodnie z art. 455 PZP.

§ 10

Waloryzacja

1. Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w następujących przypadkach:

- 1) ustawowej zmiany obowiązującej stawki podatku od towarów i usług VAT. W takim przypadku wartość wynagrodzenia netto nie ulega zmianie, jedynie wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów. Zmiana wynagrodzenia odnosić się będzie do części Umowy niezrealizowanej po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających lub wprowadzających stawkę podatku od towarów i usług VAT oraz do części Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług VAT lub wprowadzenie nowego podatku. W przypadku zaistnienia opisanej sytuacji po wejściu w życie przepisów będących przyczyną waloryzacji, Wykonawca zwróci się do Zamawiającego z wnioskiem w formie pisemnej o dokonanie odpowiedniej zmiany wynagrodzenia – wskaże kwotę, o którą wynagrodzenie Wykonawcy ma ulec zmianie, wraz z uzasadnieniem zawierającym szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy,
 - 2) zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Zamówienia, co odpowiada wymogom zawartym w art. 439 PZP.
2. Zamawiający wskazuje następujące zasady wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Zamówienia:
- a) miernikiem zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją Umowy jest wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego,
 - b) każda ze Stron jest uprawniona do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, gdy wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym wniosek o waloryzację, wzrośnie/spadnie o co najmniej 10% w stosunku do wysokości tego wskaźnika w miesiącu zawarcia Umowy lub miesiącu poprzedzającym ostatnią waloryzację wynagrodzenia,
 - c) waloryzacja wynagrodzenia dopuszczalna jest nie wcześniej niż po upływie 6 (sześciu) miesięcy licząc od dnia zawarcia Umowy, a kolejna waloryzacja po upływie 12 (dwunastu) miesięcy od poprzedniej,
 - d) waloryzacja nie dotyczy wynagrodzenia za usługi wykonane przed datą złożenia wniosku,
 - e) w przypadku wzrostu/spadku wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych w sposób określony w pkt 2 powyżej, waloryzacja będzie polegała na wzroście/obniżeniu wynagrodzenia za usługi pozostałe do wykonania po dniu złożenia wniosku, o wartość procentową uwzględniającą różnicę między przedmiotowym wskaźnikiem w miesiącu zawarcia Umowy a wskaźnikiem ogłoszonym w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym złożenie wniosku o waloryzację, a przy kolejnej waloryzacji z uwzględnieniem wskaźnika z poprzedniej waloryzacji oraz z miesiąca poprzedzającego złożenie wniosku o kolejną waloryzację,
 - f) łączna wartość zmian wynagrodzenia dokonana na podstawie postanowień pkt 1 nie może być wyższa niż 10% pierwotnej wartości Umowy.
3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 2 powyżej, wymagać będzie zgodnej woli obu Stron i obowiązywać będzie od dnia wynikającego z zawartego w tym zakresie aneksu do Umowy.
4. Wniosek Stron o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia musi posiadać uzasadnienie zawierające w szczególności szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
5. Strony są zobowiązane dołączyć do wniosku dokumenty potwierdzające wpływ zmian na koszty wykonania Umowy.

§ 11

Oświadczenia Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, że posiada doświadczenie, wiedzę i potencjał w zakresie wykonania Przedmiotu Zamówienia.
2. Wykonawca oświadcza, że w dniu podpisania umowy nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 PZP oraz na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1 – 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2025 r. poz. 514) oraz zgodnie z art. 5k 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 r. 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 8.04.2022 r. str. 1).

§ 12

Dane osobowe

1. Każda ze Stron zobowiązuje się przetwarzać zgodnie z obowiązującymi przepisami, w tym rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 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) („**RODO**”), dane osobowe udostępnione przez drugą Stronę w wyniku zawarcia i wykonywania Umowy, w tym dotyczące osób będących jej stroną, wspólników, współpracowników, pracowników, podwykonawców, a także innych osób, którymi Strony posługują się przy realizacji Umowy, przedstawicieli ustawowych, reprezentantów i pełnomocników drugiej Strony w celu zawarcia i wykonania Umowy.
2. Zamawiający przekazał Wykonawcy przed zawarciem Umowy klauzulę informacyjną, której treść zawiera informacje wymagane na podstawie art. 13 i 14 RODO, co Wykonawca potwierdza podpisując Umowę.
3. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji obowiązku informacyjnego w terminach wskazanych w przepisach RODO wobec wszystkich osób, o których mowa w ust. 1, w imieniu Zamawiającego występującego jako administrator danych osobowych. Realizacja tego obowiązku może nastąpić w szczególności poprzez przekazanie tym osobom pełnej treści klauzuli informacyjnej, o której mowa w ust. 2. Jeśli w trakcie realizacji Umowy Wykonawca będzie wykonywał w imieniu Zamawiającego czynności związane z przetwarzaniem danych osobowych innych osób niż dotychczas wymienione, których administratorem będzie Zamawiający, Wykonawca zobowiązuje się do realizacji w imieniu Zamawiającego obowiązku informacyjnego również względem tych osób.

§ 13

Odstąpienie od Umowy

1. Niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. Ponadto i niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy, bez konieczności wyznaczania terminu dodatkowego, w przypadku dwukrotnego niewykonania dostawy danej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 3. W takim przypadku Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od wystąpienia przypadku wskazanego w zdaniu poprzednim. Dla porządku, termin ten będzie liczony od upływu terminu dostawy.
3. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy lub o wypowiedzeniu Umowy, niezależnie czy na podstawie Umowy czy obowiązujących przepisów, wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 14

Postanowienia końcowe

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia Umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do Umowy, pod rygorem nieważności. Zmiany lub uzupełnienia Umowy mogą nastąpić wyłącznie w przypadkach określonych w przepisach powszechnie obowiązujących i zgodnie z Umową.
2. W kwestiach nieuregulowanych Umową znajdują zastosowanie przepisy powszechnie obowiązujące, w szczególności PZP oraz Kodeksu cywilnego.
3. Wszelkie spory między Stronami, wynikłe w związku albo na podstawie Umowy, których nie da się rozstrzygnąć polubownie, będą rozstrzygane przez sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowę sporządzono w 2 (dwóch) jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.
5. Załącznikami do Umowy są:
 - a) Załącznik nr 1 – „Wykaz asortymentowo-cenowy”,
 - b) Załącznik nr 2 – „Wzór zamówienia”,
 - c) Załącznik nr 3 – „Parametry techniczne dla narzędzi chirurgicznych” [dotyczy części nr 18, 23 poz. 1, części nr 35, 41, 42, 43],
 - d) Załącznik nr 4 – „Warunki gwarancji i serwisu narzędzi chirurgicznych” [dotyczy części nr 18, 23 poz. 1, części nr 35, 41, 42, 43]

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

WZÓR ZAMÓWIENIA

Nazwa dostawcy

Nysa dnia.....

ZAMÓWIENIE NR ZZP – 221/..... / 2026

ODBIORCA ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE
REGON 000313443

NIP 753 - 19 - 67 – 997

Telefon : Dział Zaopatrzenia 77 40 87 816

Fax. 77 433 30 38

Płatnik : Odbiorca : Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie

ul. Bohaterów Warszawy 34

48 - 300 Nysa

Sposób zapłaty : przelew

Lp	Nazwa wyrobu, rozmiar, numer katalogowy/referencyjny	Jedn. miary	Ilość
1			

Zgodnie z umową DZZP -344/8/2026

Towar należy dostarczyć pod adres 48 – 300 Nysa ul. Boh. Warszawy 34, do magazynów szpitala,
w dniach od poniedziałku do piątku w godz. 8⁰⁰ - 14⁰⁰.

– **WZÓR UMOWY** –
/dot. części nr 29/

UMOWA DOSTAWY NR ...
– zwana dalej „**Umową**”

Zawarta w Nysie dnia....., pomiędzy:

Zespołem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 34, 48-300Nysa, dla którego Sąd Rejonowy w Opolu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego prowadzi akta rejestrowe pod numerem KRS: 0000008478, NIP: 7531967997; REGON 000313443
– zwanym w dalszej części Umowy "**Zamawiającym**" reprezentowanym przez:
Z-cę Dyrektora – Jerzego Hajdugę

a przedsiębiorcą:

[w przypadku os. fizycznej]prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą:, z siedzibą w, z adresem stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej oraz adresem do doręczeń:; wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej; NIP:, REGON:

[w przypadku osoby prawnej] z siedzibą w, pod adresem:; wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy, ... Wydział pod numerem KRS:, NIP:, REGON:, kapitał zakładowy/akcyjny w wysokości [odpowiednio dot. spółek kapitałowych],

reprezentowanym przez:

1.,
 2.
- zwanym w dalszej części Umowy „**Wykonawcą**”,

zwanymi w dalszej części Umowy również łącznie „**Stronami**”, a osobno „**Stroną**”,

w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Zamawiającego, prowadzonym pod sygn. nr _____,

o następującej treści:

§ 1

Przedmiot Umowy

1. W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego Zamawiającego („Zamówienie”)**, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z 11.09.2019 r. – Prawo zamówień publicznych („PZP”), w związku z wyborem oferty Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się na zasadach określonych w Umowie do dostawy przedmiotu Zamówienia w zakresie części nr 29 Zamówienia obejmującej dostawę siatek do przepuklin pachwinowych metodą laparoskopową, w asortymencie i ilościach szczegółowo wymienionych w “Wykazie asortymentowo-cenowym” stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy (zwanego dalej łącznie: “Przedmiot Zamówienia”).
2. SWZ wraz z załącznikami, a także oferta Wykonawcy oraz wszelkie załączniki do niej złożone w postępowaniu, o którym mowa w ust. 1, stanowią integralną część Umowy.
3. Ilekroć w Umowie jest mowa o dniach roboczych, należy przez to rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

§ 2

Wynagrodzenie

1. Strony ustalają ogólną wartość Umowy zgodnie z ofertą Wykonawcy do kwoty:

w zakresie dostawy Części nr 29 (dostawa siatek do przepuklin pachwinowych metodą laparoskopową):

..... zł netto (słownie:),
..... zł brutto (słownie:)

2. Wartość łączna Umowy określona w ust. 1 jest wartością maksymalną z tytułu realizacji przez Wykonawcę całości Zamówienia w zakresie określonym w Umowie. Z tytułu dostawy Przedmiotu Zamówienia Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczane za faktycznie dostarczone ilości Przedmiotu Zamówienia według cen jednostkowych netto podanych w ofercie Wykonawcy (w formularzu cenowym), przy czym nie wyższe niż określone w ust. 1.
3. Podane w ust. 1 oraz w odniesieniu do poszczególnych produktów stanowiących Przedmiot Zamówienia w ofercie Wykonawcy ceny netto są cenami stałymi przez cały okres trwania Umowy. Natomiast podane ceny brutto są wartościami obliczonymi na dzień zawarcia Umowy i mają charakter wyłącznie informacyjny, a każdorazowo będą one zależne od i będą zgodne z obowiązującymi w chwili powstania obowiązku podatkowego stawkami podatku VAT.
4. Minimalna wartość Przedmiotu Zamówienia, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany na podstawie Umowy, odpowiadająca rzeczywistym potrzebom Zamawiającego, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej Wykazem asortymentowo-cenowym określonym w Załączniku 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający jest uprawniony do jednostronnego ograniczenia zakresu Przedmiotu Zamówienia zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.
5. Z tytułu Umowy Wykonawca, po dostawie danej partii Przedmiotu Zamówienia, zobowiązuje się do wystawiania faktur dokumentujących wykonanie Umowy w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF) – NIP 7531967997 - zgodnie z przepisami ustawy z 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług („Ustawa VAT”), chyba że zgodnie z Ustawą VAT Wykonawca objęty jest wyłączeniami od stosowania KSeF. Wykonawca niezobowiązany do stosowania KSeF może wystawiać faktury i doręczać je Zamawiającemu również w jeden z następujących sposobów: (i) przekazać za pośrednictwem PEF, (ii) lub przesłać na adres email: sekretariat@zoznysa.pl.
6. Datą wystawienia faktury w KSeF jest data przesłania jej do KSeF, natomiast datą otrzymania faktury przy użyciu KSeF jest data nadania fakturze numeru identyfikacyjnego w KSeF (data dostępności faktury w KSeF).
7. W przypadku czasowej niedostępności KSeF Wykonawca uprawniony jest do wystawienia faktury w trybie przewidzianym przepisami prawa, a po przywróceniu dostępności KSeF – do jej niezwłocznego wprowadzenia do systemu KSeF. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o wystąpieniu zdarzenia, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym.
8. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia możliwości odbioru faktur w KSeF, w tym do nadania Wykonawcy odpowiednich uprawnień, jeżeli jest to wymagane przepisami prawa.
9. Nazwy dostarczonych produktów w ramach Przedmiotu Zamówienia umieszczone na fakturze muszą być takie same, jak nazwy poszczególnych oferowanych produktów wpisanych w ofercie Wykonawcy.
10. Zapłata danej faktury nastąpi przelewem bankowym w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
11. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić na fakturze numer Umowy, której dotyczy faktura.
12. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędne podanie przez Wykonawcę numeru rachunku bankowego i związane z tym opóźnienia płatności.
13. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
14. Zamawiający oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur oraz upoważnia Wykonawcę do wystawienia faktury bez podpisu.
15. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem podatku VAT, zarejestrowanym pod numerem NIP wskazanym w komparycji Umowy, uprawnionym do wystawiania i otrzymywania faktur.
16. Wykonawca do cen netto doliczy podatek VAT według stawki obowiązującej w dniu powstania obowiązku podatkowego. Wykonawca gwarantuje i ponosi odpowiedzialność za prawidłowość zastosowanych stawek podatku VAT co oznacza, że w przypadku zakwestionowania przez organy podatkowe prawa Zamawiającego do odliczenia podatku z tego powodu, że zgodnie z przepisami dana transakcja nie podlega opodatkowaniu albo była zwolniona z podatku, Wykonawca na pisemne żądanie Zamawiającego oraz w terminie w nim wskazanym dokona odpowiedniej korekty faktury oraz zwróci Zamawiającemu powstałą różnicę w terminie 30 (trzydziestu) dni od dnia doręczenia tego żądania. W przypadku odmowy wystawienia faktury korygującej, Wykonawca zgadza się na zwrot Zamawiającemu równowartości podatku VAT zakwestionowanego przez organy podatkowe, przy czym zwrot nastąpi na podstawie noty

księgowej wystawionej przez Zamawiającego, w terminie 30 (trzydziestu) dni od jej doręczenia Wykonawcy. W każdym z powyższych przypadków Wykonawca zwróci Zamawiającemu także równowartość sankcji, odsetek, kar i innych obciążeń dodatkowo poniesionych przez Zamawiającego bądź nałożonych na Zamawiającego przez organy podatkowe, przy czym zwrot ten nastąpi w sposób opisany w zdaniu poprzednim. Określona w niniejszym ustępie odpowiedzialność Wykonawcy dotyczy tylko sytuacji, w których jego działania lub zaniechania były przyczyną błędu.

17. W związku z obowiązkami dotyczącymi płatności związanymi z tzw. białą listą podatników VAT Wykonawca oświadcza, że:

- 1) rachunek bankowy wskazany na fakturze przedłożonej Zamawiającemu na dzień zlecenia płatności jest rachunkiem zgłoszonym organowi podatkowemu i znajduje się w wykazie podatników VAT prowadzonym przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej (tzw. biała lista),
- 2) rachunek bankowy, o którym mowa powyżej, jest właściwy do realizacji rozliczeń z tytułu Umowy,
- 3) w przypadku zidentyfikowania przed zleceniem płatności, że rachunek bankowy, na który ma być zrealizowana płatność, nie jest zgłoszony do urzędu skarbowego, tzn. nie widnieje na tzw. białej liście, Zamawiający poinformuje o tym fakcie Wykonawcę w celu wyjaśnienia zaistniałej kwestii. W takim przypadku termin płatności zostaje wydłużony do czasu wyjaśnienia sprawy przez Wykonawcę, nie dłużej niż o 14 (czternaście) dni roboczych od przesłania informacji,
- 4) wydłużenie terminu płatności, o którym mowa powyżej, nie daje Wykonawcy prawa do naliczenia Zamawiającemu z tego tytułu żadnych odsetek.

§ 3

Zasady realizacji Umowy

1. Wykonawca będzie dostarczał Przedmiot Zamówienia na własny koszt, partiami, sukcesywnie – z częstotliwością wynikającą z potrzeb Zamawiającego, przez **okres 12 (dwunastu) miesięcy** od daty zawarcia Umowy, jako uzupełnienie depozytu, według zasad opisanych poniżej.
2. Wielkość i termin wydania każdej partii Przedmiotu Zamówienia wynikać będzie z jednostronnych zamówień jednostkowych Zamawiającego przekazywanych Wykonawcy na piśmie za pośrednictwem poczty elektronicznej lub faksu, według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do Umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Przedmiot Zamówienia w terminie do dni roboczych od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
4. Wykonawca będzie dostarczać Przedmiot Zamówienia na swój koszt i ryzyko w dni robocze w godz. od 8⁰⁰ do 14⁰⁰, do apteki Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23.
5. W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy Przedmiotu Zamówienia (zamówionej partii) lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w ust. 3, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania na koszt i ryzyko Wykonawcy tzw. zakupu interwencyjnego od innego podmiotu w ilości i asortymencie niezrealizowanej przez Wykonawcę w terminie dostawy, bez konieczności wcześniejszego powiadomienia o tym Wykonawcy oraz bez konieczności uzyskania upoważnienia sądu.
6. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 5, wartość Umowy oraz zakres ilościowy Przedmiotu Zamówienia ulegają odpowiedniemu zmniejszeniu o dokonany zakup interwencyjny.
7. W przypadku zakupu interwencyjnego, o którym mowa w ust. 5, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego w ramach zakupu interwencyjnego a ceną niezrealizowanego Przedmiotu Zamówienia ustaloną w Umowie.
8. Wykonawca wyznacza osobę uprawnioną do kontaktowania się z Zamawiającym w sprawie dostaw:
Imię nazwisko:
Numer telefonu
E - mail:
Zmiana powyższych danych nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga aneksu, ale dla swej skuteczności wymaga poinformowania drugiej Strony.
9. Przez dostawę Przedmiotu Zamówienia rozumie się załadunek, transport i wyładunek Przedmiotu Zamówienia do apteki u Zamawiającego wskazanej w ust. 4.
10. Wszystkie dostarczane produkty muszą posiadać oznaczony termin ważności. Produkty nieposiadające wskazanego terminu ważności nie podlegają odbiorowi przez Zamawiającego.
11. Odpowiedzialność za wykonanie Umowy i ewentualne wszelkie uszkodzenia Przedmiotu Zamówienia podczas dostarczania go do wskazanego miejsca dostawy, do momentu wydania Przedmiotu Zamówienia ponosi Wykonawca.

12. Poszczególne produkty objęte Przedmiotem Zamówienia, dostarczane Zamawiającemu powinny być zapakowane w oryginalne (fabryczne) i nieuszkodzone opakowania producenta odpowiadające wymaganiom polskich norm przewidzianych dla tego typu produktów.

§ 4

Gwarancje Wykonawcy i wymagania dot. Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowany i dostarczony Zamawiającemu wyrób medyczny dla części nr 29 został zgłoszony do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i uzyskały dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej – jeżeli dotyczy. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia Zamawiającemu dokumentów potwierdzających uprawnienia i dopuszczenia, o których mowa powyżej, na każde wezwanie Zamawiającego i we wskazanym przez niego terminie. Wszystkie dokumenty dostarczone Zamawiającemu powinny być w języku polskim, a w przypadku dostarczenia oryginalnych dokumentów producenta zagranicznego – muszą posiadać tłumaczenie na język polski.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przez niego Przedmiot Zamówienia spełnia wymagania określone w szczególności w:
 - Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG;
 - Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych;
 - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone na podstawie Umowy wyroby medyczne są zgodne z obowiązującymi normami dla wyrobów medycznych:
 - PN-EN ISO 10993-18:2020-11 / PN-EN ISO 10993-18:2020-11/A1:2024-01 – Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 18: Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobu medycznego w procesie zarządzania ryzykiem
 - PN-EN ISO 17664-1:2022-01 – Przetwarzanie produktów do ochrony zdrowia -- Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobu medycznego dotyczące przetwarzania wyrobów medycznych - - Część 1: Wyroby medyczne wysokiego i średniego ryzyka
 - PN-EN ISO 13485:2016-04 / PN-EN ISO 13485:2016-04/AC:2018-06 / PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01 – Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych
 - PN-EN ISO 15223-1:2022-01 – Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne
 - PN-EN 14971:2020-05 / PN-EN ISO 14971:2020-05/A11 – Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
 - PN-EN ISO 11607-1:2020-06 / PN-EN ISO 11607-2:2020-06/A1 – Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych – Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych.
 - PN-EN 60601-1:2011/A13:2025-01 – Medyczne urządzenia elektryczne – Część 1 : Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego
 - PN-EN 1041+A1:2013-12 - Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobów medycznych
 - PN-EN ISO 10993-1:2021-06 Biologiczna ocena wyrobów medycznych -- Część 1: Ocena i badanie w procesie zarządzania ryzykiem
 - EN ISO 11135:2014 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Tlenek etylenu - Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji tlenkiem etylenu
 - EN ISO 11137-1:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 1: Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym

- EN ISO 11137-2:2015 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Promieniowanie jonizujące - Część 2: Wyznaczanie dawki sterylizacyjnej - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji promieniowaniem jonizującym
 - PN-EN ISO 17665:2024-10 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia -- Ciepło wilgotne -- Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych - dotyczy sterylnych wyrobów, które zostały poddane sterylizacji parą wodną
3. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony Przedmiot Zamówienia będzie wysokiej jakości, oryginalny, opakowany i przewożony w odpowiednich warunkach zgodnie z zaleceniami producenta i właściwych dla Przedmiotu Zamówienia.
 4. Okres ważności poszczególnych produktów dostarczanych w ramach Przedmiotu Zamówienia, określonych jako „sterylny” wynosi co najmniej 12 (dwanaście) miesięcy licząc od momentu dostarczenia do siedziby Zamawiającego.
 5. Dostawa Przedmiotu Zamówienia z krótszym terminem ważności niż określony w ust. 1 może być dopuszczona w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na dostawę Przedmiotu Zamówienia z krótszym terminem jego ważności musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

§ 5

Oznakowanie, opakowanie i instrukcje obsługi Przedmiotu Zamówienia

1. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowany i dostarczony Zamawiającemu każdy produkt w ramach Przedmiotu Zamówienia posiada oznakowanie, instrukcje obsługi/użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą produktu w języku polskim.
2. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę produktów nieposiadających oznakowania, instrukcji obsługi/ użycia w języku polskim oraz etykiety z nazwą wyrobu w języku polskim dostarczone produkty zostaną odesłane Wykonawcy na jego koszt.

§ 6

Depozyt

1. Wykonawca zobowiązuje się do:
 - a) utworzenia na Bloku Operacyjnym Zamawiającego depozytu w rozmiarach, rodzajach oraz ilościach Przedmiotu Zamówienia ustalonych pomiędzy przedstawicielami Stron – przedmiotowe ustalenie nastąpi w terminie 5 (pięciu) dni roboczych od dnia podpisania Umowy. Po ustaleniu, o którym mowa w zdaniu poprzednim, Wykonawca zobowiązany jest do dostawy depozytu zgodnego z ustaleniami Stron w terminie do 5 (pięciu) dni od dnia ustalenia składu oraz ilości depozytu przez Strony;
 - b) dostawy protokołów zużycia do każdej zużytej siatki w ramach Przedmiotu Zamówienia, jeżeli Wykonawca wymaga przesłania takiego protokołu zużycia – przez okres trwania Umowy.
2. Depozyt będzie własnością Wykonawcy do momentu zużycia w procesie leczniczym.

§ 7

Odbiór

1. Odbiór ilościowy i jakościowy dostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia nastąpi w Aptece Szpitala w Nysie, ul. Bohaterów Warszawy 23 w obecności osoby dostarczającej daną partię Przedmiotu Zamówienia.
2. Jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego nie dokonano odbioru ilościowego i jakościowego zgodnie z ust. 1, Zamawiający dokona sprawdzenia dostarczonego mu Przedmiotu Zamówienia i jest uprawniony składać reklamacje w terminie 1 (jednego) miesiąca od dnia dostarczenia danej partii Przedmiotu Zamówienia Zamawiającemu.
3. W razie stwierdzenia podczas odbioru wad Przedmiotu Zamówienia, Zamawiający złoży Wykonawcy stosowną reklamację. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego i udzieli na nią odpowiedzi niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 14 (czternastu) dni od otrzymania reklamacji. Po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uwzględnioną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.

§ 8

Czas trwania Umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres 12 (dwunastu) miesięcy od daty zawarcia Umowy z zastrzeżeniem, że:

- a) w przypadku wyczerpania przed upływem tego terminu wartości Umowy określonej w § 2 ust. 1, Umowa ulega rozwiązaniu z dniem wyczerpania tej wartości, bez konieczności podejmowania przez Strony dodatkowych czynności;
 - b) w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia określonej w ust. 2 Strony zawrą aneks do Umowy, w którym przedłużą czas trwania Umowy o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Zamówienia w zakresie Dostawy.
2. Minimalna wartość Przedmiotu Zamówienia, do której wykorzystania Zamawiający jest zobowiązany, wynosi 60% ilości każdej pozycji objętej wykazem asortymentowym określonym w załączniku nr 1 do Umowy. Tym samym Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego ograniczenia zakresu Przedmiotu Zamówienia zgodnie ze zdaniem poprzedzającym. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia z tego tytułu.

§ 9

Kary umowne

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - a) w przypadku zwłoki w dostarczeniu poszczególnej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 3 – w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki;
 - b) w przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanego z powodu odstąpienia zakresu Umowy.
2. Łączna maksymalna wysokość naliczonych kar umownych, których Zamawiający może dochodzić, nie może przekroczyć 30% łącznej wartości brutto Umowy określonej zgodnie z § 2 ust. 1.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego, jeżeli poniesiona szkoda przekroczy wysokość zastrzeżonych kar umownych.
4. Kary umowne podlegają kumulowaniu.
5. W przypadku naliczenia kar umownych Zamawiający będzie upoważniony do potrącenia kwoty każdej kary umownej z należnego Wykonawcy wynagrodzenia objętego fakturą na zasadach określonych w obowiązujących przepisach bez konieczności składania przez Zamawiającego Wykonawcy dodatkowego oświadczenia o potrąceniu, na co Wykonawca wyraża zgodę.
6. W przypadku odstąpienia od Umowy Zamawiający ma prawo naliczenia oraz dochodzenia kary umownej przewidzianej na wypadek odstąpienia od Umowy. Ponadto, w przypadku odstąpienia od Umowy kary umowne powstałe przed odstąpieniem pozostają w mocy i Zamawiający ma prawo ich dochodzenia.

§ 9

Zmiana Umowy

1. Zamawiający dopuszcza zmianę Umowy w zakresie produktów objętych Przedmiotem Zamówienia jedynie w przypadku zaprzestania produkcji danego wyrobu objętego Przedmiotem Zamówienia przez producenta tego produktu.
2. Zmiana Umowy w przypadku opisanym w ust. 1 może nastąpić na wniosek Wykonawcy zawierający również ofertę produktu równoważnego. Wraz z wnioskiem Wykonawca zobowiązany jest również dostarczyć Zamawiającemu dowód na okoliczność wystąpienia zdarzenia, o którym mowa w ust. 1, w postaci oświadczenia wydanego przez producenta danego wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.
3. Zaoferowany przez Wykonawcę produkt równoważny musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż te dla zastępowanego wyrobu wskazane w ofercie. Zamawiający może wyrazić zgodę na taką zmianę i dostawę innego produktu, jeśli nie będzie on odbiegał jakościowo od wyrobu zaproponowanego pierwotnie w ofercie oraz na niezmiennych warunkach cenowych.
4. W razie zmiany, o której mowa powyżej, ceną produktu równoważnego zaoferowanego przez Wykonawcę będzie cena wyrobu zastępowanego. Wykonawcy nie przysługuje z tego tytułu wyższe wynagrodzenie i nie będzie on dochodził z tego tytułu roszczeń od Zamawiającego.
5. Zamawiający dopuszcza również zmianę Umowy w zakresie czasu trwania Umowy określonego w § 7 ust. 1 w przypadku niezrealizowania przed upływem tego terminu minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia określonej w § 7 ust. 2. Umowa ulegnie przedłużeniu o czas niezbędny do osiągnięcia minimalnej wartości Przedmiotu Zamówienia, o której mowa w § 7 ust. 2.
6. Poza przypadkami opisanymi w ust. 1-5 Umowa może zostać zmieniona zgodnie z art. 455 PZP.

§ 10

Waloryzacja

1. Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w następujących przypadkach:
 - 1) ustawowej zmiany obowiązującej stawki podatku od towarów i usług VAT. W takim przypadku wartość wynagrodzenia netto nie ulega zmianie, jedynie wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów. Zmiana wynagrodzenia odnosić się będzie do części Umowy niezrealizowanej po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających lub wprowadzających stawkę podatku od towarów i usług VAT oraz do części Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług VAT lub wprowadzenie nowego podatku. W przypadku zaistnienia opisanej sytuacji po wejściu w życie przepisów będących przyczyną waloryzacji, Wykonawca zwróci się do Zamawiającego z wnioskiem w formie pisemnej o dokonanie odpowiedniej zmiany wynagrodzenia – wskaże kwotę, o którą wynagrodzenie Wykonawcy ma ulec zmianie, wraz z uzasadnieniem zawierającym szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy,
 - 2) zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Zamówienia, co odpowiada wymogom zawartym w art. 439 PZP.
2. Zamawiający wskazuje następujące zasady wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją Zamówienia:
 - a) miernikiem zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją Umowy jest wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego,
 - b) każda ze Stron jest uprawniona do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, gdy wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym wniosek o waloryzację, wzrośnie/spadnie o co najmniej 10% w stosunku do wysokości tego wskaźnika w miesiącu zawarcia Umowy lub miesiącu poprzedzającym ostatnią waloryzację wynagrodzenia,
 - c) waloryzacja wynagrodzenia dopuszczalna jest nie wcześniej niż po upływie 6 (sześciu) miesięcy licząc od dnia zawarcia Umowy, a kolejna waloryzacja po upływie 12 (dwunastu) miesięcy od poprzedniej,
 - d) waloryzacja nie dotyczy wynagrodzenia za usługi wykonane przed datą złożenia wniosku,
 - e) w przypadku wzrostu/spadku wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych w sposób określony w pkt 2 powyżej, waloryzacja będzie polegała na wzroście/obniżeniu wynagrodzenia za usługi pozostałe do wykonania po dniu złożenia wniosku, o wartość procentową uwzględniającą różnicę między przedmiotowym wskaźnikiem w miesiącu zawarcia Umowy a wskaźnikiem ogłoszonym w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym złożenie wniosku o waloryzację, a przy kolejnej waloryzacji z uwzględnieniem wskaźnika z poprzedniej waloryzacji oraz z miesiąca poprzedzającego złożenie wniosku o kolejną waloryzację,
 - f) łączna wartość zmian wynagrodzenia dokonana na podstawie postanowień pkt 1 nie może być wyższa niż 10% pierwotnej wartości Umowy.
3. Zmiana wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ust. 2 powyżej, wymagać będzie zgodnej woli obu Stron i obowiązywać będzie od dnia wynikającego z zawartego w tym zakresie aneksu do Umowy.
4. Wniosek Stron o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia musi posiadać uzasadnienie zawierające w szczególności szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazanie daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
5. Strony są zobowiązane dołączyć do wniosku dokumenty potwierdzające wpływ zmian na koszty wykonania Umowy.

§ 11

Oświadczenia Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, że posiada doświadczenie, wiedzę i potencjał w zakresie wykonania Przedmiotu Zamówienia.
2. Wykonawca oświadcza, że w dniu podpisania umowy nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 PZP oraz na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1 – 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2025 r. poz. 514) oraz zgodnie z art. 5k 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 r. 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 8.04.2022 r. str. 1).

§ 12

Dane osobowe

1. Każda ze Stron zobowiązuje się przetwarzać zgodnie z obowiązującymi przepisami, w tym rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 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) („**RODO**”), dane osobowe udostępnione przez drugą Stronę w wyniku zawarcia i wykonywania Umowy, w tym dotyczące osób będących jej stroną, wspólników, współpracowników, pracowników, podwykonawców, a także innych osób, którymi Strony posługują się przy realizacji Umowy, przedstawicieli ustawowych, reprezentantów i pełnomocników drugiej Strony w celu zawarcia i wykonania Umowy.
2. Zamawiający przekazał Wykonawcy przed zawarciem Umowy klauzulę informacyjną, której treść zawiera informacje wymagane na podstawie art. 13 i 14 RODO, co Wykonawca potwierdza podpisując Umowę.
3. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji obowiązku informacyjnego w terminach wskazanych w przepisach RODO wobec wszystkich osób, o których mowa w ust. 1, w imieniu Zamawiającego występującego jako administrator danych osobowych. Realizacja tego obowiązku może nastąpić w szczególności poprzez przekazanie tym osobom pełnej treści klauzuli informacyjnej, o której mowa w ust. 2. Jeśli w trakcie realizacji Umowy Wykonawca będzie wykonywał w imieniu Zamawiającego czynności związane z przetwarzaniem danych osobowych innych osób niż dotychczas wymienione, których administratorem będzie Zamawiający, Wykonawca zobowiązuje się do realizacji w imieniu Zamawiającego obowiązku informacyjnego również względem tych osób.

§ 13

Odstąpienie od Umowy

1. Niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. Ponadto i niezależnie od innych przypadków przewidzianych w przepisach powszechnie obowiązujących, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy, bez konieczności wyznaczania terminu dodatkowego, w przypadku dwukrotnego niewykonania dostawy danej partii Przedmiotu Zamówienia w terminie określonym w § 3 ust. 3. W takim przypadku Zamawiający może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni od wystąpienia przypadku wskazanego w zdaniu poprzednim. Dla porządku, termin ten będzie liczony od upływu terminu dostawy.
3. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy lub o wypowiedzeniu Umowy, niezależnie czy na podstawie Umowy czy obowiązujących przepisów, wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 14

Postanowienia końcowe

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia Umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do Umowy, pod rygorem nieważności. Zmiany lub uzupełnienia Umowy mogą nastąpić wyłącznie w przypadkach określonych w przepisach powszechnie obowiązujących i zgodnie z Umową.
2. W kwestiach nieuregulowanych Umową znajdują zastosowanie przepisy powszechnie obowiązujące, w szczególności PZP oraz Kodeksu cywilnego.
3. Wszelkie spory między Stronami, wynikłe w związku albo na podstawie Umowy, których nie da się rozstrzygnąć polubownie, będą rozstrzygane przez sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowę sporządzono w 2 (dwóch) jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.
5. Załącznikami do Umowy są:
 - a) Załącznik nr 1 – „Wykaz asortymentowo-cenowy”,
 - b) Załącznik nr 2 – „Wzór zamówienia”,

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

WZÓR ZAMÓWIENIA

Nazwa dostawcy

Nysa dnia.....

ZAMÓWIENIE NR ZZP – 221/..... / 2026

ODBIORCA ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE
REGON 000313443

NIP 753 - 19 - 67 – 997

Telefon : Dział Zaopatrzenia 77 40 87 816

Fax. 77 433 30 38

Płatnik : Odbiorca : Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie

ul. Bohaterów Warszawy 34

48 - 300 Nysa

Sposób zapłaty : przelew

Lp	Nazwa wyrobu, rozmiar, numer katalogowy/referencyjny	Jedn. miary	Ilość
1			

Zgodnie z Umową DZZP -344/8/2026

Towar należy dostarczyć pod adres 48 – 300 Nysa ul. Boh. Warszawy 34, do magazynów szpitala,
w dniach od poniedziałku do piątku w godz. 8⁰⁰ - 14⁰⁰.

UMOWA PRZECHOWANIA NR ...

[dotyczy części nr 29 Zamówienia]

(zwana dalej „Umową”)

zawarta w dniu w pomiędzy:

Zespołem Opieki Zdrowotnej w Nysie 48-300 Nysa, ul. Bohaterów Warszawy 34 wpisanym do KRS nr 8478 w Sądzie Rejonowym w Opolu VIII Wydział Gospodarczy, zwanym dalej **„Przechowawcą”**,
w imieniu, którego działają:

Z-ca Dyrektora

- Jerzy Hajduga

a przedsiębiorcą:

[w przypadku os. fizycznej] prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą:, z siedzibą w, z adresem stałego miejsca wykonywania działalności gospodarczej oraz adresem do doręczeń:; wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej; NIP:, REGON:

[w przypadku osoby prawnej] z siedzibą w, pod adresem:; wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy, ... Wydział pod numerem KRS:, NIP:, REGON:, kapitał zakładowy/akcyjny w wysokości *[odpowiednio dot. spółek kapitałowych]*,

reprezentowanym przez:

1.
2.

zwanym dalej „**Składającym**”,

zwanymi dalej również łącznie „**Stronami**”, a osobno „**Stroną**”,

o następującej treści:

§ 1

1. Składający zleca, a Przechowawca przyjmuje na nieodpłatne przechowanie produkty będące Przedmiotem Zamówienia na podstawie zawartej między Stronami umowy dostawy Nr DZZP-344/8/2026/... z dnia mającej za przedmiot dostawę siatek do przepuklin pachwinowych metodą laparoskopową zgodnie z Wykazem asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do ww. umowy dostawy (zwane dalej: „**Przedmiot Przechowania**”), przez czas określony w Umowie.
2. Przechowawca jako miejsce przechowania Przedmiotu Przechowania wskazuje pomieszczenie (podmagazyn) na Bloku Operacyjnym, które znajduje się w budynku Zespołu Opieki Zdrowotnej w Nysie (48-300 Nysa), przy ul. Bohaterów Warszawy 34, a jako osobę nadzorującą przedmiotowe pomieszczenie (podmagazyn) Panią/Pana

§ 2

1. Składający dostarczy Przechowawcy Przedmiot Przechowania w terminie 5 (pięciu) dni od daty zawarcia Umowy.
2. Wraz z dostawą Przedmiotu Przechowania lub – jeśli Przedmiot Przechowania przekazywany będzie do przechowania partiami – z dostawą pierwszej partii Przedmiotu Przechowania Składający przedłoży Oddziałowej Bloku Operacyjnego Szpitala w Nysie wykaz produktów przekazanych do przechowania. Przedmiotowy wykaz zostanie sporządzony według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do Umowy.

3. Przyjęcie Przedmiotu Przechowania zostanie dokonane na podstawie protokołu przyjęcia podpisanego przez przedstawicieli Stron. Protokół przyjęcia zostanie sporządzony według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do Umowy.

§ 3

Przechowawca zobowiązuje się do prawidłowego przechowywania Przedmiotu Przechowania tak, by zachować go w stanie niepogorszonym.

§ 4

Przechowawca ponosi odpowiedzialność z tytułu ryzyka utraty bądź uszkodzenia Przedmiotu Przechowania.

§ 5

Składający może dokonać spisu z natury Przedmiotu Przechowania u Przechowawcy oraz dokonać kontroli warunków jego przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Przechowawcą terminie.

§ 6

1. Umowa zostaje zawarta na okres 12 (dwunastu) miesięcy, licząc od daty jej zawarcia.
2. Po zakończeniu Umowy Składający zobowiązany jest odebrać Przedmiot Przechowania na swój koszt w terminie 7 (siedmiu) dni.

§ 7

1. Wszelkie zmiany Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. W kwestiach nieuregulowanych Umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego.
3. Wszelkie spory lub roszczenia wynikające lub związane z Umową w pierwszej kolejności rozstrzygane będą polubownie, a jeśli polubowne rozstrzygnięcie będzie niemożliwe, wówczas będą rozstrzygane przez sąd właściwy dla siedziby Przechowawcy.
4. Umowę sporządzono w 2 (dwóch) jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 (jednym) dla każdej ze Stron.
5. Załącznikami do Umowy są:
 - a. Załącznik nr 1 – wzór wykazu produktów przekazanych do przechowania;
 - b. Załącznik nr 2 – wzór protokołu przyjęcia do przechowania.

PRZECHOWAWCA

SKŁADAJĄCY

Załącznik nr 1
do Umowy przechowania
Nr DZZP-344/8/2026/...

Wykaz produktów przyjętych do przechowania dla części nr 29

Lp.	Nazwa	Nr referencyjny	Ilość w sztukach
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			
10			
11			
12			
13			
14			
15			
16			
17			
18			

Protokół przyjęcia elementów składowych depozytu dla części nr 29

Lp.	Depozyt – nazwa i elementy składowe	Ilość w sztukach	Uwagi
I	Wpisać nazwę elementów wchodzących w skład depozytu	Wpisać	Wpisać
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			
10			
11			
12			
13			
14			
15			
16			

Potwierdzam odbiór ww. elementów składowych komisji

Nysa, dnia

.....
czytelny podpis osoby przekazującej sprzęt

.....
czytelny podpis osoby przyjmującej sprzęt