



## **SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

(zwana dalej Specyfikacją, SWZ)

**w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego  
w trybie przetargu nieograniczonego (zwanego dalej Postępowaniem) pod nazwą:**

# **DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 43 PAKIETÓW**

numer postępowania: 94/ZP/2026

Kod CPV:

33141000-0 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne  
33141110-4 Opatrunki

#### **Podstawa prawna:**

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp. Właściwą procedurą przeprowadzenia niniejszego postępowania są przepisy dla zamówień przekraczających kwotę 216 000,00 €.

#### **Postępowanie prowadzone jest przy użyciu środków komunikacji elektronicznej z wykorzystaniem:**

- Strony internetowej Zamawiającego: [www.szpitalrydygier.pl](http://www.szpitalrydygier.pl)
- Strony internetowej prowadzonego postępowania – Platforma: <https://ezamowienia.gov.pl/>
- Poczty elektronicznej Zamawiającego.

#### **I. ZAMAWIAJACY**

##### **Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o.**

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

31-826 Kraków, os. Złotej Jesieni 1

tel. 12 64 68 207, fax. 12 64 68 173, 930;

REGON: 121188694 NIP: 678 31 05 119

KRS: 0000352784

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

- <https://ezamowienia.gov.pl>
- [www.szpitalrydygier.pl](http://www.szpitalrydygier.pl)

#### **II. OSOBY UPRAWNIONE DO KONTAKTU:**

1. W zakresie formalnym:
  - ❖ Małgorzata Zbroja: [mzbroja@rydygierkrakow.pl](mailto:mzbroja@rydygierkrakow.pl)
2. W zakresie merytorycznym:
  - ❖ Paulina Pasek, tel. 12 64 68 362

#### **III. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostarczanie wyrobów medycznych wg 43 pakietów** do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w **Załączniku nr 1** do nin. Specyfikacji.
2. Termin ważności / okres gwarancji przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia.
3. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia na wniosek Zamawiającego szkolenia personelu Zamawiającego w jego siedzibie (os. Złotej Jesieni 1, Kraków) wraz z pierwszym dostarczeniem towaru do Apteki Szpitalnej w terminie uzgodnionym pisemnie z Zamawiającym, jednak nie później niż w terminie 30 dni od daty zawarcia umowy.
4. Wykonawca zobowiązany będzie złożyć listę obecności z przeprowadzonego szkolenia, o którym mowa w ust. 3 z podpisami przeszkolonych użytkowników stwierdzających ich faktyczną obecność do Apteki Szpitalnej, w terminie 5 dni roboczych od daty przeprowadzenia szkolenia.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrócenia się do Wykonawców na etapie badania i oceny ofert o udostępnienie próbek oferowanego przedmiotu zamówienia w celu ich przetestowania i sprawdzenia zdolności technicznej lub zawodowej Wykonawcy do realizacji zamówienia. Koszty z tym związane ponosi Wykonawca.
6. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący **Załącznik nr 3** do Specyfikacji.

#### **IV. NUMER POSTĘPOWANIA: 94/ZP/2026**

Tryb postępowania: PRZETARG NIEOGRANICZONY

#### **V. OFERTY CZĘŚCIOWE**

Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. **Liczba części: 43**

## **VI. ZAMÓWIENIA PODOBNE**

Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zamówień podobnych, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt. 7 i 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.

## **VII. WYMAGANY TERMIN I WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA**

1. Dostarczanie wyrobów medycznych odbywać się będzie według pisemnych zamówień składanych przez pracownika Apteki Szpitalnej, sukcesywnie przez okres **24 miesięcy** od daty zawarcia umowy.
2. Termin realizacji zamówienia - nie dłuższy niż **3 dni robocze** od daty złożenia pisemnego zamówienia (e-mailem).
3. Możliwość dostarczania w trybie pilnym w jak najkrótszym czasie uzgodnionym z Kierownikiem Apteki Szpitalnej, jednak nie dłuższym niż w ciągu **24 h liczone w dni robocze** od daty złożenia pisemnego zamówienia (e-mailem).

## **VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPOSÓB DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW**

1. **O udzielenie zamówienia mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 57 ustawy Pzp oraz art. 112 ust. 2 ustawy Pzp, tj.:**
  - 1) **nie podlegają wykluczeniu**
  - 2) **spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:**
    - a) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym**  
Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.
    - b) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej**  
Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.
    - c) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej**  
Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.
    - d) **zdolności technicznej lub zawodowej**  
Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.
2. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z wnioskiem o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo odpowiednio 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.

**Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdza, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby określa w szczególności:**

- 1) zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
  - 2) sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
  - 3) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
3. **W Postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp oraz nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835), oraz nie podlegają zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.).**

Ocena spełniania podstaw wykluczenia z Postępowania, o których mowa w ust. 3, zostanie dokonana zgodnie z formułą „podlega – nie podlega”, w oparciu o przedłożone przez Wykonawcę oświadczenie i dokumenty, o których mowa w rozdz. X.1.

4. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, Zamawiający wymaga, złożenia oświadczenia własnego Wykonawcy w postaci jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ). W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia formularz JEDZ składa każdy z Wykonawców. Wzór formularza JEDZ określa Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. (Dz. Urz. UE L 3/16), którego wzór stanowi **Załącznik nr 4** do Specyfikacji.

#### **IX. PROCEDURA SAMOOCZYSZCZENIA**

1. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 ustawy Pzp lub art. 109 ust. 1 pkt 2-5 i 7-10 ustawy Pzp, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
  - 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniędzy;
  - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
  - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
    - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
    - b) zreorganizował personel,
    - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
    - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
    - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
2. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 1, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 1, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.
3. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
4. W celu skorzystania z instytucji „samooczyszczenia”, Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia stosownych informacji w oświadczeniu stanowiącym **Załącznik nr 4** do Specyfikacji.

#### **X. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAW DO WYKLUCZENIA**

Zamawiający zgodnie z art. 139 ust. 1 ustawy Pzp informuje, że najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

#### **X.1 WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

1. W zakresie wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 57 ustawy Pzp, Wykonawca przedkłada:
  - a) oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu – podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie, Wykonawca składa w formie jednolitego dokumentu, stanowiącego **Załącznik nr 4** do Specyfikacji (formularz JEDZ);
2. W zakresie potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z Postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp 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. z 2022 poz. 835) i art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.), Wykonawca przedkłada:

- a) **oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania** – wypełnione i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie Wykonawca składa w formie jednolitego dokumentu, stanowiącego **Załącznik nr 4** do Specyfikacji (formularz JEDZ),
- b) **oświadczenia, że Wykonawca** nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835) oraz nie podlega zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.) –wypełnione i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy - **Załącznik nr 2** do Specyfikacji.

**X.2. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE (OŚWIADCZENIA I DOKUMENTY POTWIERDZAJĄCE OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 124 USTAWY PZP, SKŁADANE NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO)**

**1. Zamawiający, wezwie do złożenia:**

- 1) **Dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu:**
  - a) **informacji z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
  - b) **odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej**, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy.
  - c) **zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
  - d) **zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności,
  - e) **oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
    - art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP,
    - art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,

- art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP,

Przedmiotowe oświadczenia należy złożyć na formularzu, którego wzór stanowi **Załącznik nr 5** do Specyfikacji.

- f) **oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP**, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, 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 – wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 6** do Specyfikacji.
2. Wykonawca nie będzie obowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub brak podstaw wykluczenia, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia a wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność lub 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 (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016r. poz. 352) lub podmiotowych środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp.
  3. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobierze samodzielnie z tych baz danych wskazane przez Wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
  4. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia lub spełniania warunków udziału w postępowaniu, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.
  5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w:
    - 1) ust. 1 pkt. 1 lit. a - 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, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy;
    - 2) ust. 1 pkt. 1 lit b, c, d – zaświadczenia, o którym mowa w ust. 1 pkt 1 lit. c), zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w ust. 1 pkt 1 lit. d), lub odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w ust. 1 pkt 1 lit. b) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
      - a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
      - b) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury
  6. Dokumenty, o których mowa w ust. 5 pkt. 1 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem. Dokument, o którym mowa w ust. 5 pkt. 2 powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.
  7. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 1 pkt. 1 lit. a- lit. d, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w ust. 1 pkt. 1 lit. a- lit. d zastępuje się je 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 lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał

dotyczyć 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 lub miejsce zamieszkania tej osoby lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć. Postanowienia ust. 6 stosuje się odpowiednio.

8. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w rozdz. VIII ust. 4 Specyfikacji, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 124 ustawy PZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą, wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba, że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

#### **XI. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:
- a) **szczegółowy opis przedmiotu zamówienia** - ulotka informacyjna / aktualny katalog zawierający dokładny opis lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego - **dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy** oferowanego produktu;
  - b) **dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio):**
    - ❖ deklaracja zgodności producenta,
    - ❖ certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy),
    - ❖ zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego, a w przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL,
    - ❖ w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania;
  - c) karta techniczna potwierdzająca zgodność serwet pełnobarierowych z normą EN 13795 1-3 – dotyczy pakietu 2 poz. 1;
  - d) karta techniczna potwierdzająca zgodność kompresów z normą EN14079 – dotyczy pakietu 2 poz. 5, 6;
  - e) dokumenty potwierdzające kompatybilność ostrzy ze sprzętem zamawiającego (piła oscylacyjna Zimmer) – dotyczy pakietu 3;
  - f) karta techniczna lub niezależne badania potwierdzające zgodność rękawiczek z normą EN455 1-4, EN374 1-3 (z wyłączeniem pkt 5.3.2), EN420 i EN388 oraz ASTM F1671 – dotyczy pakietu 7;
  - g) karta techniczna lub badania niezależnej jednostki potwierdzające zgodność rękawic z normą EN 455, EN ISO 374-1:2016, EN 16523, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 wersja 16604 B albo ASTM F 1671 – dotyczy pakietu 8;
  - h) karta techniczna potwierdzająca zgodność asortymentu z wysokimi wymaganiami normy EN 13795: 2019 oraz wymaganiami AAMI PB70 dla fartuchów chirurgicznych poziom 3 – dotyczy pakietu 16;
  - i) karta techniczna lub badania niezależnej jednostki potwierdzające zgodność rękawic z normą EN 455, EN ISO 374-1:2016, EN 16523-1, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM F 1671 – dotyczy pakietu 17;
  - j) dokumenty potwierdzające kompatybilność drenów z pozycji 1 i 2 pakietu 34 z insuflatorem Zamawiającego STRYKER PneumoClear oraz drenów z pozycji 3 pakietu 34 z pompą irygacyjną Zamawiającego STRYKER AHTO – dotyczy pakietu 34;
  - k) dokumenty potwierdzające kompatybilność sprzętu z artroskopem Zamawiającego Linvatec 10K – dotyczy pakietu 35;
  - l) karta techniczna / instrukcja producenta – dotyczy pakietu 40;
  - m) oświadczenie potwierdzające kompatybilność pozycji 1, 2, 3, 4 z systemem Zamawiającego typu Renasys, pozycji 5, 6 z systemem Renasys GO oraz pozycji 7, 8 z systemem Renasys Touch – dotyczy pakietu 43;
  - n) Próbką – pakiet 2 poz. 1 (2 szt.), pakiet 14 (do każdej pozycji po 3 szt.), pakiet 16 (rozmiar M, L, XL, XXL - po 3 sztuki), pakiet 27 (po 2 szt. z każdego rozmiaru), pakiet 39 (po 5 szt. z każdej pojemności).

**Próbka** – zawierająca wszystkie oferowane przez Wykonawcę elementy w liczbie wymaganej w SWZ, celem weryfikacji, czy oferowane wyroby medyczne spełniają wymogi postawione przez Zamawiającego w SWZ. Próbkę należy złożyć w trwałe zamkniętym opakowaniu. Na kopercie lub opakowaniu należy umieścić:

- a) dokładny adres Wykonawcy (adres do korespondencji oraz kontaktowy numer telefonu),
- b) numer sprawy: 94/ZP/2026,
- c) nazwa Postępowania: DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 43 PAKIETÓW
- d) „Nie otwierać przed 02.06.2026 r., godziną 09:00”.

Próbkę należy dostarczyć na adres Zamawiającego (Szpital Specjalistyczny im. L. Rydygiera w Krakowie Sp. z o.o., os. Złotej Jesieni 1, 31 – 826 Kraków, Dziennik podawczy – I p., pok. 238)

W przypadku Wykonawców, których oferty nie zostały wybrane, Zamawiający na ich pisemny wniosek zwróci złożone próbki zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy Pzp.

#### **UWAGA!**

**Zamawiający wymaga dokładnego wypełnienia kolumny nr 13 rozdz. XVI ust. 2 specyfikacji, tj. wpisania numeru i daty ważności świadectwa dopuszczenia w ofercie wskazującej dokument dopuszczenia dla przedmiotu zamówienia.**

2. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający informuje, iż w przypadku, gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
3. Zamawiający akceptuje również certyfikaty wydane przez inne równoważne jednostki oceniające zgodność.
4. Zamawiający akceptuje odpowiednie przedmiotowe środki dowodowe, inne niż te, o których mowa w art. 105 ust. 1 i 3 ustawy Pzp, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w art. 105 ust. 1 i 3 ustawy Pzp, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego roboty budowlane, dostawy lub usługi spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriów oceny ofert, lub wymagania związane z realizacją zamówienia.

#### **XII. 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> oraz poczty elektronicznej.
2. Ofertę wraz z Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia (JEDZ), należy złożyć, pod rygorem nieważności w formie elektronicznej (opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym) – przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl>.
3. Ofertę stanowi Formularz ofertowy z Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia (JEDZ) wraz ze wszystkimi załącznikami stanowiącymi jej integralną część.
4. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.  
Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”).
5. Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia: **ocds-148610-778df1c7-b2ae-4267-acbb-4809e2ee5173**
6. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu 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”.



7. Interaktywne instrukcje dostępne są na stronie <https://ezamowienia.gov.pl/pl/komponent-edukacyjny/>. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
8. 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.
9. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 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. 2022 poz. 2452), sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 2247), z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako załączniki. W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy Pzp, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.
10. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, 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”).
11. 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”.

Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie.
12. Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert 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”).
13. 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 SWZ wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.
14. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.
15. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).
16. Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia.
17. W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu (22) 458 77 99 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Zgłoś problem”.
18. Zamawiający nie przewiduje odstępienia od użycia środków komunikacji elektronicznej.
19. **Znak sprawy: 94/ZP/2026**
20. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z wykonawcami jest: Małgorzata Zbroja / mail: [mzbroja@rydygierkrakow.pl](mailto:mzbroja@rydygierkrakow.pl) / tel. (12) 64 68 207 / Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia.

21. Za datę przekazania dokumentów, informacji i oświadczeń oraz ich cyfrowych odwzorowań przyjmuje się datę ich wpływu na Platformę e-Zamówienia lub datę i godzinę wpływu na serwer pocztowy Zamawiającego.

### **XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY ORAZ DOKUMENTÓW WYMAGANYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO W SWZ**

#### **I. Informacje ogólne**

1. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w dokumentach zamówienia, w szczególności zgodnie z niniejszą SWZ.
2. Wykonawca przygotowuje ofertę przy pomocy interaktywnego „Formularza ofertowego” udostępnionego przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczonego w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”.
3. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” widocznego pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
4. Następnie wykonawca powinien pobrać „Formularz ofertowy”, zapisać go na dysku komputera użytkownika, uzupełnić pozostałymi danymi wymaganymi przez Zamawiającego i ponownie zapisać na dysku komputera użytkownika oraz podpisać odpowiednim rodzajem podpisu elektronicznego.  
Uwaga! Nie należy zmieniać nazwy pliku nadanej przez Platformę e-Zamówienia. Zapisany „Formularz ofertowy” należy zawsze otwierać w programie Adobe Acrobat Reader DC.
5. Formularz ofertowy podpisuje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES typ wewnętrzny. Pozostałe dokumenty wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy 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, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
6. Zaleca się, aby oferta oraz pozostałe oświadczenia, dla których zamawiający określił wzory w formie formularzy stanowiących załączniki do SWZ, zostały sporządzone zgodnie z tymi wzorami.

#### **II. Sposób oraz termin składania ofert**

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w terminie **do dnia 02.06.2026 r. do godziny 08:00.**
3. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
4. 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.
5. Wykonawca dodaje wybrany z dysku i uprzednio podpisany „Formularz oferty” w pierwszym polu („Wypełniony formularz oferty”). W kolejnym polu („Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”) wykonawca dodaje pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą.
6. 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”.
7. 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”.

8. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
9. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca wycofuje ofertę w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”.
10. Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.
11. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
12. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.
13. O terminie złożenia oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na Platformie.

### **III. Termin otwarcia ofert**

1. Otwarcie ofert nastąpi **02.06.2026 r., o godzinie 09:00** przy użyciu systemu teleinformatycznego.
2. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Zgodnie z Ustawą PZP Zamawiający nie ma obowiązku przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert w sposób jawny z udziałem Wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line.
5. Otwarcie ofert nastąpi na zasadach i w trybie art. 222 ust. 1, 2, 3 i 4 ustawy Pzp.
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej, na której była zamieszczona SWZ wraz z załącznikami, informacje, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy.

### **IV. Dokumenty składające się na ofertę:**

- a) **Formularz Ofertowy**, udostępniony przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczony w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”, podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osoby umocowane należycie do reprezentowania Wykonawcy.
  - b) **szczegółowa oferta cenowa (wg wzoru tabeli zamieszczonej w rozdz. XVI ust. 2 Specyfikacji),**  
**UWAGA! W przypadku niedołączenia do oferty Szczegółowej Oferty Cenowej, Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy. Proszę zwrócić uwagę na dokładne wypełnienie informacji o numerze katalogowym produktu oraz nazwie producenta.**
  - c) **dokumenty i oświadczenia** potwierdzające spełnianie przez Wykonawcę warunków udziału w Postępowaniu i brak podstaw do wykluczenia (wymienione w rozdz. X.1 Specyfikacji),
  - d) **dokumenty** wskazane w rozdz. XI Specyfikacji,
  - e) w przypadku Wykonawców działających przez pełnomocnika – pełnomocnictwo,
  - f) w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie – dokument stwierdzający ustanowienie przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w Postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,
  - g) **potwierdzenie wniesienia wadium,**
  - h) **próbki – w pakietach, których dotyczy.**
- 
1. **Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści Specyfikacji. Zamawiający zaleca, aby przy sporządzeniu oferty, Wykonawca skorzystał z wzorów przygotowanych przez Zamawiającego.** Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą one zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w Specyfikacji.
  2. Ofertę należy sporządzić w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
  3. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
  4. **Oferta i załączniki do oferty muszą być podpisane przez upoważnionego (upoważnionych) przedstawiciela (przedstawicieli) Wykonawcy za pomocą kwalifikowanego podpisu elektronicznego.**

5. W przypadku, gdy Wykonawcę reprezentuje Pełnomocnik wraz z ofertą winno być złożone pełnomocnictwo dla tej osoby określające jego zakres. Pełnomocnictwo winno być podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy. Wszelkie pełnomocnictwa winny być załączone do oferty w formie oryginału lub urzędowo poświadczonego odpisu pełnomocnictwa (notarialnie – art. 97 ust. 2 ustawy z 14 lutego 1991 r. – Prawo o notariacie (tekst jednolity Dz.U. 2020 poz. 1192 z późniejszymi zmianami)).
6. Wykonawca jest związany ofertą **do dnia 30.08.2026 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
7. **Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.** W takim przypadku ich oferta musi spełniać następujące wymagania:
  - a) w odniesieniu do wymagań postawionych przez Zamawiającego, każdy z Wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie, oddzielnie musi udokumentować, że nie podlega wykluczeniu z Postępowania na podstawie **art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp 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. z 2022 poz. 835) i art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.),**
  - b) Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu lub do reprezentowania ich w Postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy przedłożyć w ofercie w formie, o którym mowa w ust. 5,
  - c) wszelka korespondencja w Postępowaniu prowadzona będzie wyłącznie z pełnomocnikiem, o którym mowa w ust. 7 lit. b),
  - d) wypełniając Formularz Ofertowy, jak również inne dokumenty powołujące się na „Wykonawcę”; w miejscu „np. nazwa i adres Wykonawcy” należy wpisać dane dotyczące każdego z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, a nie dane pełnomocnika Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
8. W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski pobranych samodzielnie przez zamawiającego podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów.

#### **XIV.WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

1. Oferta składana na całość zamówienia musi być zabezpieczona wadium w wysokości: **85 960,00 zł** (słownie: osiemdziesiąt pięć tysięcy dziewięćset sześćdziesiąt złotych 00/100).
2. W przypadku składania ofert częściowych wadium wynosi:

PAKIET	WADIUM
PAKIET 1	2 600,00 zł
PAKIET 2	8 230,00 zł
PAKIET 3	510,00 zł
PAKIET 4	490,00 zł
PAKIET 5	270,00 zł
PAKIET 6	110,00 zł
PAKIET 7	750,00 zł
PAKIET 8	6 360,00 zł
PAKIET 9	400,00 zł
PAKIET 10	120,00 zł
PAKIET 11	2 120,00 zł
PAKIET 12	1 400,00 zł
PAKIET 13	1 120,00 zł

PAKIET	WADIUM
PAKIET 23	1 750,00 zł
PAKIET 24	1 650,00 zł
PAKIET 25	380,00 zł
PAKIET 26	1 950,00 zł
PAKIET 27	310,00 zł
PAKIET 28	6 900,00 zł
PAKIET 29	4 910,00 zł
PAKIET 30	1 540,00 zł
PAKIET 31	60,00 zł
PAKIET 32	50,00 zł
PAKIET 33	1 130,00 zł
PAKIET 34	2 740,00 zł
PAKIET 35	2 080,00 zł

PAKIET 14	240,00 zł
PAKIET 15	420,00 zł
PAKIET 16	2 750,00 zł
PAKIET 17	9 840,00 zł
PAKIET 18	2 860,00 zł
PAKIET 19	620,00 zł
PAKIET 20	1 510,00 zł
PAKIET 21	1 620,00 zł
PAKIET 22	60,00 zł

PAKIET 36	6 610,00 zł
PAKIET 37	1 800,00 zł
PAKIET 38	270,00 zł
PAKIET 39	2 450,00 zł
PAKIET 40	90,00 zł
PAKIET 41	2 550,00 zł
PAKIET 42	270,00 zł
PAKIET 43	2 070,00 zł
RAZEM	85 960,00 zł

3. Wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert.
4. Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wymienionych w art. 97 ust. 7 ustawy.
5. Wadium w formie pieniężnej winno być wniesione przelewem na rachunek bankowy:

**BGŻ BNP PARIBAS NR: 55 1600 1462 1828 9639 2000 0004**

z dopiskiem „**Wadium przetarg DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 43 PAKIETÓW 94/ZP/2026**”

6. Wadium w pozostałych formach winno być wniesione za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia. Zamawiający wymaga złożenia dokumentu w oryginale w formie elektronicznej na zasadach określonych w rozdz. XIII – z zastrzeżeniem, iż będzie on podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez Gwaranta tj. wystawcę gwarancji/poręczenia.
7. Wadium wnoszone w formach innych niż w pieniądzu, winno gwarantować Zamawiającemu wypłatę wadium, w przypadku zaistnienia okoliczności wskazanych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.
8. Niedopuszczalne jest wprowadzanie jakichkolwiek warunków ograniczających Zamawiającemu wypłacenie wadium.
9. Zamawiający zwraca lub zatrzymuje wadium na zasadach i w trybie art. 98 ustawy Pzp.

#### **XV. ZASADY OCENY OFERT**

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty spośród ofert niepodlegających odrzuceniu Zamawiający będzie stosował niżej podane kryteria:

KRYTERIUM	WARTOŚĆ PUNKTOWA WAGI W %
CENA	100%

Ocena będzie dokonywana według skali punktowej, przy założeniu, że maksymalna punktacja wynosi 100 punktów:

#### **Kryterium CENA**

Liczba punktów = (cena (min)/cena (oceniana) \* 100 gdzie:

- cena(min) – najniższa cena spośród wszystkich ofert ocenianych (w danym pakiecie)
- cena(oceniana) - cena podana w ofercie ocenianej (w danym pakiecie)

2. Za ofertę najkorzystniejszą uznana zostanie oferta, która w danym pakiecie uzyska największą liczbę punktów.

#### **XVI. OFERTA CENOWA**

1. Dokumenty opisane poniżej muszą być podpisane wyłącznie przez upoważnion(ego)ych przedstawiciel(a)i Wykonawcy.
2. **Wartość przedmiotu zamówienia - według poniższej tabeli:**

1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.	16.
L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia (zgodnie z SWZ)	Nazwa handlowa przedmiotu zamówienia	Pełny numer katalogowy	Kraj producenta i jego nazwa	Ilość (sztuka, para – wskazać odpowiednio)	Cena jednostkowa netto w zł	Stawka podatku VAT	Cena jednostkowa brutto w zł	Wartość netto w zł	Wartość podatku VAT	Wartość brutto w zł	Numer i data ważn. świad. dopuszczenia	Klasa wyrobu medycznego*	Kod EAN	Kod UDI
								Iloczyn kolumn 7 i 8, dodany do poz. w kol. 7	Iloczyn kolumny 6 i 7	Iloczyn kolumny 10 i 8	Suma kolumn 10 i 11				
1.															
RAZEM															

**\*W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca wypełnia kolumnę nr 13 wpisując nr dokumentu, który zobowiązany będzie dołączyć na wezwanie do oferty zgodnie z zapisem rozdz. XI ust. 1 lit. b Specyfikacji, a w kolumnie nr 14 wpisuje „nie dotyczy”.**

**UWAGA:**

**Wartość netto i brutto oferty musi być podana do dwóch miejsc po przecinku.**

**Należy podać cenę jednostkową za pojedynczą sztukę.**

- cena netto ma zawierać: w szczególności wynagrodzenie (w tym koszty) prawidłowej realizacji umowy, serwisu, napraw, transportu, ubezpieczenia, opakowania, oraz wszelkie inne składowe za wyjątkiem podatku VAT,
- stawka podatku VAT musi być wyszczególniona w osobnej rubryce.

**PODANA W OFERCIE CENA MA BYĆ CENĄ OSTATECZNĄ PO UWZGLĘDNIENIU WSZYSTKICH RABATÓW.**

**3. Warunki płatności:**

- terminy płatności - wymagany przez Zamawiającego termin płatności: do 30 dni po dostarczeniu oraz prawidłowej realizacji zamówienia i otrzymaniu prawidłowo wystawionej faktury,
  - forma płatności - przelew (m.in. podać numer rachunku bankowego oraz adres banku Wykonawcy),
  - w przypadku gdy termin płatności przypadnie w dzień ustawowo wolny od pracy lub sobotę, płatność nastąpi w terminie pierwszego dnia roboczego następującego po tych dniach.
4. Cena oferty ma być podana w PLN.
5. Sprzedawca zobowiązuje się do zagwarantowania stałości cen przez cały okres obowiązywania umowy. Zmiana podatku VAT następuje z mocy prawa – w takim przypadku kwota netto pozostaje bez zmian, kwota brutto ulega odpowiedniej zmianie.

**XVII. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY**

- Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w projekcie umowy, stanowiącym **Załącznik nr 3 do Specyfikacji**.
- Zamawiający, zgodnie z art. 454 ust. 1 ustawy Pzp, przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w sprawie zamówienia publicznego, w sposób i na warunkach określonych w projekcie umowy.

**XVIII. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

- Zamawiający, zawiadomi Wykonawcę (na adres poczty elektronicznej wskazany w formularzu ofertowym), którego oferta wybrana została jako najkorzystniejsza, o terminie zawarcia umowy **w siedzibie Zamawiającego tj. Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o., os. Złotej Jesieni 1, 31-826 Kraków lub drogą**

korespondencyjną. Zamawiający zastrzega, że w przypadku zawarcia umowy drogą korespondencyjną, za dzień zawarcia umowy uważa się datę wpisaną przez Zamawiającego w komparycji umowy. Jednocześnie Zamawiający zobowiązuje się, że w dniu wysyłki oryginału umowy do Wykonawcy, prześle drogą mailową skan podpisanej jednostronnie umowy, w której wskazana będzie data jej zawarcia.

2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 577 ustawy Pzp, w terminach określonych w art. 264 ustawy Pzp.
3. Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu umowę regulującą podstawy i zasady wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia.
4. Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca składa dla osoby podpisującej umowę, dokument potwierdzający uprawnienie osoby podpisującej do reprezentowania Wykonawcy. Powyższe nie dotyczy sytuacji, gdy Zamawiający dysponuje już odpowiednimi dokumentami złożonymi w toku Postępowania.

#### **XIX. ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ**

Wykonawcy przysługują przewidziane w ustawie Pzp środki ochrony prawnej. Szczegółowe zasady wnoszenia środków ochrony prawnej oraz postępowania toczonego wskutek ich wniesienia określa Dział IX ustawy Pzp.

#### **XX. KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO W CELU ZWIĄZANYM Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o.**, os. Złotej Jesieni 1, 31-826 Kraków, tel. 12 46 48 502;
- inspektorem ochrony danych osobowych w **Szpitalu Specjalistycznym im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o.** jest Pan Jacek Dziedzic, adres e-mail [rodo@rydygierkrakow.pl](mailto:rodo@rydygierkrakow.pl), nr. tel. 12 64 68 888;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **94/ZP/2026 – DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 43 PAKIETÓW** 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. z 2019 r. poz. 2019 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 przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
  - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
  - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

*\*\* Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*

*\*\*\* Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.*

#### **XXI. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA ZOBOWIĄZANIA**

Nie dotyczy.

#### **XXII. 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 zamierza zwołać zebrania Wykonawców.
4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
5. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w Postępowaniu, z wyjątkiem sytuacji opisanej w art. 261 ustawy Pzp.
6. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej.
7. Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.
8. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
9. Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
10. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
11. Informacja o sposobie komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69 – NIE DOTYCZY.
12. Wykonawca może złożyć ofertę na wszystkie części zamówienia w przypadku dopuszczenia możliwości składania ofert częściowych.
13. Zamawiający nie wymaga złożenia oferty w postaci katalogu elektronicznego.



**ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SWZ**

Lp.	Opis produktu	Rozmiar/Parametry	Rodzaj opakowania	Ilość opakowań
-----	---------------	-------------------	-------------------	----------------

**PAKIET 1**

1	Gaza jałowa 17-nitkowa, 8-warstwowa, z założonymi do wewnątrz brzegami, zapobiegającymi wysnuwaniu się luźnych nitek, bielona nadtlutkiem wodoru	100cm x 100cm	szt	80000
		50cm x 100cm	szt	20000

**PAKIET 2\*/\*\*\***

1	Sterylny zestaw serwet do operacji laryngologicznych		szt	3000
	Skład zestawu:			
	1) Serweta operacyjna z otworem, z przylepną taśmą wokół otworu, otwór umieszczony w osi dłuższego boku serwety, na wysokości około 1/3 serwety - 1szt	1) 170-200cm x 240-260cm, otwór: średnica 9-10cm		
	2) Serweta na stolik instrumentariuszki - 1szt.	2) 140-150cm x 160-190cm		
	3) Ręcznik celulozowy - minimum 1szt.			
2	Wszystkie serwety minimum 2-warstwowe, chłonne, nieprzemakalne na całej powierzchni. Serwety pełnobarierowe, zgodne z normą EN 13795 1-3, potwierdzone kartą techniczną. Centralna etykieta z czterema etykietami TAG zawierającymi informacje: REF, nazwa producenta, LOT, datę ważności oraz kod kreskowy		szt	5000
	Jałowy zestaw do zakładania szwów zapakowany w opakowanie typu "twardy blister" dwukomorowy, centralna etykieta z czterema etykietami TAG z numerem REF, numerem serii, datą ważności i nazwą producenta oraz kodem kreskowym służącymi do wklejenia do dokumentacji medycznej.			
	Skład zestawu:			
	1) Tupfer kule - 3szt.,	1) 20cm x 20cm,		
	2) Kompres włókninowy - 5szt.,	2) 7,5cm x 7,5cm,		
	3) Serweta włókninowa nieprzylepna dwuwarstwowa - 1szt.,	3) 70-75cm x 45 50 cm		
	4) Serweta włókninowa z otworem i przylepcem - 1szt.,	4) 50-60cm x 50-60cm, otwór 7-8cm,		
	5) Imadło metalowe - 1szt.,	5) 12 -14cm,		
	6) Pęseta metalowa chirurgiczna - 1szt.,	6) 12-13cm,		
	7) Penseta plastikowa - 1szt.,	7) 12 -13cm,		
	8) nożyczki metalowe ostro - ostre - 1szt.	8) 10-12cm		
3	Jałowy zestaw do wkłucia centralnego zapakowany w torebkę papierowo-foliową, na opakowaniu centralna etykieta z dwiema nalepkami z numerem serii, datą ważności i nazwą producenta, służącymi do wklejenia do dokumentacji medycznej. Skład zestawu: 1) Kompres gazowy 17-nitkowy, 8-warstwowy – 10szt, 2) Kleszczyki metalowe proste – 1szt, 3) Imadło metalowe - 1szt, 4) Serweta minimum dwuwarstwowa włókninowo-foliowa z samoprzylepnym otworem o średnicy 10-12cm, umieszczonym centralnie 50-55cm od górnego brzegu serwety - 1szt, 5) Strzykawka 10ml - 1szt, 6) Igły: 1,2mm - 1szt , 0,7mm - 1szt, 7) Nożyczki ostro-ostre, zabezpieczone kapturkiem - 1szt. Wszystkie wyżej wymienione wyroby zawinięte w chłonną serwetę minimum dwuwarstwową włókninowo-foliową (może być typu SMS), w rozmiarze 75cm x 90cm.	1) 7,5cm x 7,5cm	szt	3000
		2) długość minimum 12,5cm		
		3) minimum 13cm		
		4) 170-180cm x 120cm		
		7) minimum 11cm		

4	Jałowy zestaw do zakładania szwów zapakowany w opakowanie typu "twardy blister" trzykomorowy, centralna etykieta z czterema etykietami TAG z numerem REF, numerem serii, datą ważności i nazwą producenta oraz kodem kreskowym służącymi do wklejenia do dokumentacji medycznej.		szt	1000
	Skład zestawu:			
	1) Serweta z folii bezbarwnej 70g/m2, z otworem i taśmą lepłą na dwóch rogach - 1szt.	60cm x 50cm, otwór przylepny 10cm		
	2) Serweta włókninowa foliowana 39g/m2- 1szt.	75cm x 45cm		
	3) Igła z filtrem 5µm do pobierania leków - 1szt.	1,2 x 40mm		
	4) Igła - 1szt.	1,2 x 40mm		
	5) Igła - 1szt.	0,5 x 25mm		
	6) Strzykawka 3-częściowa Luer - Slip - 1szt.	5ml		
	7) Strzykawka 3-częściowa Luer - Slip - 1szt.	3ml		
	8) Opatrunek z wkładem chłonnym - 1szt.	5cm x 7,2cm		
	9) Kompres jałowy gazowy 17-nitkowy, 8-warstwowy - 10szt.	7,5cm x 7,5cm		
	10) narzędzie metalowe, pean prosty - 1szt.	14cm		
5	Kompres jałowy gazowy 17-to nitkowy, 8-o warstwowy, Wymagana zgodność z normą EN14079	10cm x 10cm	2 szt	100000
6	Sterylny kompres gazowy z gazy 17-nitkowej, 8-warstwowy, w opakowaniu otwieranym wzdłuż linii zgrzewu. Wymagana zgodność z normą EN14079	10cm x 10cm	20 szt.	25000
*Zgodność z normą potwierdzona kartą techniczną / ***Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ do poz. 1 (2 szt.)				

#### PAKIET 3\*

1	Ostrza do piły oscylacyjnej Zamawiającego Zimmer	długość 90mm, szerokość 13mm, grubość 1,27mm	szt	50
		długość 90mm, szerokość 20mm, grubość 1,27mm	szt	50
	*Kompatybilność potwierdzona dokumentami			

#### PAKIET 4

1	Sterylny układ oddechowy, jednorazowy, współosiowy lub dwuświatłowy przedzielony membraną, do aparatów do znieczulenia, zawierający rurę karbowaną o długości od 270cm do 300cm, z kolankiem z portem kapno i dodatkową rurą rozciągliwą od 40- 60 cm do 180-200cm, rurę wydechową do podłączenia do aparatu, worek bezlateksowy o pojemności 2 litrów, łącznik kolorowy z wyjściem do CO2, układ uniwersalny: pediatryczny (dla dzieci od 12 miesiąca życia) i dla wydajność ogrzania powietrza wdychanego 4,1 °C - przy przepływie 10l/min lub 6,2 °C - przy przepływie 4l/min. dorosłych, bez DEHP. Zamawiający dopuszcza układ mikrobiologicznie czysty.	wydajność ogrzania powietrza wdychanego 4,1 °C - przy przepływie 10l/min lub 6,2 °C - przy przepływie 4l/min.	szt.	400
---	--	---	------	-----

#### PAKIET 5

1	Sterylny wziernik ginekologiczny, jednorazowy, bezlateksowy, z blokadą rozwarcia, pakowany jednostkowo	rozmiar XXS, XS, S, M, L, XL (do wyboru przez Zamawiającego)	szt	16000

#### PAKIET 6

1	Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza, z silikonu lub mieszaniny silikonu i PCV, z mechanizmem blokującym umożliwiającym przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360°, z linią widoczną w RTG, z oznaczeniem rozmiaru rurki, rodzaju i średnicy mankietu na baloniku kontrolnym, z zakresem zmiennej długości podanym na kołnierzu, z tasemką do mocowania	CH7, CH8, CH9	szt	100

#### PAKIET 7\*

1	Sterylnie rękawiczki mikrochirurgiczne bezpudrowe, lateksowe powleczone od wewnątrz warstwą polimeru, ukształtowane anatomicznie, mikroteksturowane lub z powierzchnią antypoślizgową, w kolorze brązowym. Wymagania: AQL≤1, średnia długość rękawiczki minimum 280mm, średnia grubość na palcu od 0,16mm do 0,18mm, średnia grubość na dłoni od 0,15mm do 0,17mm, siła zrywu po starzeniu minimum 9N, zawartość białka maximum 30µg/g.	zakup w dostępnych rozmiarach	para	10000
	*Wymagana zgodność z normą EN455 1-4, EN374 1-3 (z wyłączeniem pkt 5.3.2), EN420 i EN388 oraz ASTM F1671 - potwierdzona niezależnymi badaniami lub kartą techniczną			

#### PAKIET 8\*\*

1	Sterylnie rękawice chirurgiczne bezlateksowe, bezpudrowe, z powierzchnią teksturowaną lub antypoślizgową, z rolowanym rantem, o anatomicznym kształcie, długość minimum 279mm, grubość na dłoni 0,18-0,21mm, grubość na palcu 0,19-0,21mm, grubość na mankiecie 0,13-0,18mm. AQL ≤ 1,0, siła zrywu po starzeniu minimum 12N, sterylizowane radiacyjnie	zakup w dostępnych rozmiarach	para	50000
	**Zgodne z normą EN 455, EN ISO 374-1:2016, EN 16523, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 wersja 16604 B albo ASTM F 1671, potwierdzone przez producenta (karta techniczna), albo badaniami niezależnej jednostki.			

#### PAKIET 9

1	Kranik pięciodrożny z zamknięciem typu "FloSwitch", sterylny lub rampa pięciu kraników bez przedłużacza, z niezależnie obracającą się nakrętką umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów	-	szt	500

#### PAKIET 10

1	Sterylny pierścień napinający torebkę soczewki, stosowany do jej stabilizacji, wykonany jako jedna całość z PMMA (polimetakrylan metylu)	stan sprężony 11mm, stan rozprężony 13mm; stan sprężony 10mm, stan rozprężony 12mm, długość gałki ocznej 24-28mm	szt	20

#### PAKIET 11

1	Sterylny cewnik urologiczny typu Foley, dwudrożny, lateksowy, powleczony silikonem, z balonem o pojemności od 3ml do 10-15ml (dla rozmiaru CH6-CH10 dopuszcza się balon o pojemności 3-5ml), dla rozmiaru CH24 o pojemności 15-50ml	rozmiar: CH6, CH8, CH10, CH12, CH14, CH16, CH18, CH20, CH22, CH24 (Do wyboru przez Zamawiającego)	szt	35 000
2	Sterylny cewnik urologiczny typu Foley, trójdrożny, lateksowy, powleczony silikonem, z balonem o pojemności od 30ml do	rozmiar: CH20, CH22, CH24, CH26	szt	2 000

	50ml	(Do wyboru przez Zamawiającego		
3	Sterylnie rozszerzadło do rutynowego rozszerzania cewki moczowej, wykonane z plastycznego materiału Neoplex, posiadające zakończenie typu oliwka	zakup w dostępnych rozmiarach, długość 34cm	szt	5

#### PAKIET 12

1	Samoprzylepny worek urostomijny, przeźroczysty do wycięcia, z przylepcem hydrokoloidowym, z kranikiem na spływ, z możliwością podłączenia do worka do zbiórki moczu	[Średnica wycięcia 10-66mm lub 13-60mm	szt	3 600

#### PAKIET 13

1	Opatrunek sterylny z przeźroczystej folii poliuretanowej z nacięciem/wycięciem, ze wzmocnionym brzegiem, z zaokrąglonymi rogami, przeznaczony do mocowania cewników do wkłucia centralnego, pokryty hypoalergicznym klejem akrylowym lub kauczukowym, w opakowaniu otwieranym wzdłuż linii zgrzewu	8,5-10,5cm x 11-12,5cm	szt	10000

#### PAKIET 14\*\*\*

1		38mm x 6mm	blister a 6 szt	3000
2	Plaster do nieinwazyjnego zamykania małych ran i nacięć chirurgicznych, zbliżający brzegi rany, wykonany z pasków włókniny, paroprzepuszczalny, oddychający, sterylny, pokryty klejem akrylowym lub kauczukowym	75-76mm x 6mm	blister a 6 szt	2000
3		100-101mm x 6mm	blister a 10 szt	1500
4		100-101mm x 12-13mm	blister a 6 szt	1500
	*** Zamawiający wymaga dostarczenia próbki wyrobu medycznego (każdej pozycji po 3 sztuki), celem potwierdzenia zgodności z SWZ			

#### PAKIET 15

1	Butelka sterylna, jednorazowa dla noworodków z zakrętką, wykonana z polipropylenu, możliwość nakręcenia smoczków ze standardowym gwintem, przeznaczona do kontaktu z żywnością	pojemność:	szt	4000
		100-150ml		

#### PAKIET 16\*\*/\*\*\*

1	Sterylny fartuch chirurgiczny, pełnobarierowy, niewzmocniony, z włókniny polipropylenowej o gramaturze minimum 35g/m2, rękaw typu rękaw zakończony niepyłącym mankietem o długości minimum 7cm, szwy wykonane techniką ultradźwiękową, z dołączonymi ręcznikami do osuszania rąk.	M, minimalna długość rękawa 63cm; L (lub M/L), minimalna długość rękawa 69cm; XL, minimalna długość rękawa 77cm; XXL, minimalna długość rękawa 82cm  (długość rękawa mierzona od wycięcia przy szyi, bez mankietów)	szt	20 000
	**Zamawiający wymaga zgodności asortymentu z wysokimi wymaganiami normy EN 13795: 2019 oraz wymagania AAMI PB70 dla fartuchów chirurgicznych poziom 3, potwierdzone kartą techniczną/***Zamawiający wymaga dostarczenia próbek, celem weryfikacji parametrów zawartych w SWZ (rozmiar M, L, XL, XXL - po 3 sztuki)			

PAKIET 17**				
1	Sterylnie chirurgiczne bezpudrowe rękawice lateksowe z wewnętrzną warstwą polimerową (dopuszcza się obustronnie powleczone polimerem i lekko chlorowane), ukształtowane anatomicznie, z powierzchnią zewnętrzną teksturowaną lub antypoślizgową. Długość rękawicy minimum 280mm, grubość na dłoni 0,19-0,22mm, na palcu 0,20-0,24mm. Wytrzymałość na zrywanie przed starzeniem 13N, AQL maksimum 0,65, poziom protein maksimum 10µg/g.	zakup w dostępnych rozmiarach	para	250 000
**Zgodne z normą EN 455, EN ISO 374-1:2016, EN 16523-1, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM F 1671, potwierdzone przez producenta kartą techniczną, albo badaniami niezależnej jednostki.				

PAKIET 18				
1	Kompres jałowy włókninowy 4-warstwowy, o gramaturze minimum 30g/m2	10cm x 10cm	2 szt	70 000
		7,5cm x 7,5cm	2 szt	150 000
		5cm x 5cm	2 szt	250 000

PAKIET 19				
1	Sterylny opatrunek hydrożelowy, złożony z poliwinylpirolidonu, glikolu polietylenowego oraz agaru, przeźroczysty, elastyczny	25 cm x 25 cm (na twarz)	szt	30
2		10 cm x 12 cm	szt	1000
3		12 cm x 24 cm	szt	1000

PAKIET 20				
1	Elastyczna opaska podtrzymująca o rozciągliwości 80% (potwierdzona w opisie katalogowym) i właściwościach kohezyjnych, wykonana z impregnowanej tkaniny krepowej	10cm x 20m	szt	1000
2		12cm x 20m	szt	1000
3		4cm x 4-6m	szt	1000
4		6cm x 20m	szt	700
5	Sterylny tupfer z gazy, 24-nitkowe, w wysuwanym pudełku podzielonym przedziałką.	6cm x 6cm	10szt	3000

PAKIET 21				
1	Zestaw do drenażu klatki piersiowej trzykomorowy, z tworzywa sztucznego wyposażony w: 1) Komorę regulacji siły ssania w zakresie ciśnienia odpowiadającego ciśnieniu od 10-25cm słupa wody, 2) Komorę zastawki podwodnej z portem membranowym do korygowania poziomu wody w zastawce, 3) Komorę na wydzielinę o pojemności 2200-3000 ml, 4) Wskaźnik manometryczny do pomiaru regulacji rzeczywistego poziomu podciśnienia w opłucnej (zintegrowany z komorą zastawki podwodnej), 5) Zawór bezpieczeństwa zapobiegający nadmiernemu wzrostowi podciśnienia w opłucnej, 6) Zawór odbarczający (ewakuujący powietrze do atmosfery) działający, gdy włącza się źródło próżni, 7) Uchwyt do podnoszenia i powieszenia na łóżku pacjenta		szt	250

#### PAKIET 22

1	Końcówka do odsysania pola operacyjnego typu "Poole", prosta, z 44 otworami i jednym otworem centralnym, nasadka domykana na "klik"	CH20, długość końcówki ssącej min. 175mm	szt	700

#### PAKIET 23

1	Sterylny opatrunek laryngologiczny, foliowy, z politetrafluoroetylenem	4cm x 4cm x 0,6mm	szt	1000
2		4cm x 6cm x 0,6mm	szt	
3		4cm x 4cm x 0,7mm	szt	
4		4cm x 4cm x 0,8mm	szt	

#### PAKIET 24

1	Elektroda EKG dla dzieci, jednorazowego użytku na bazie gąbkiz żel Ag/AgCl, z języczkiem do mocowania kabla	Ø = 36mm	szt	5000
2	Elektroda EKG jednorazowego użytku z polietylenem, na bazie gąbki z żel stałym Ag/AgCl, z nacięciem do mocowania kabla, wodoodporna. Elektroda przeznaczona do wykonywania prób wysiłkowych, badań Holtera, EKG oraz do 24-godzinnych nadajników telemetrii	42mm x 56mm	szt	350000

#### PAKIET 25

1	Paski otolaryngologiczne w kolorze niebieskim, pokryte żel silikonowym, niwelujące powstawanie zrostów na błonie bębenkowej, wpływające na poprawę przepływu powietrza i wydzieliny z ucha, sterylizowane promieniowaniem gamma	20x6x0,13mm	3szt.	150

#### PAKIET 26

1	Sterylny zestaw do punkcji jamy opłucnej metodą Seldingera Skład zestawu: 1) Igła - 1szt 2) Prowadnica z zakończeniem typu "J", z aplikatorem - 1szt 3) Rozszerzadło - 1szt 4) Dren do opłucnej z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi - 1szt 5) Kranik 3 lub 4-drożny - 1szt 6) Łącznik typu LuerLock, męski - 1szt 7) Skalpel osadzony w plastikowym uchwycie - 1szt 8) Strzykawka - 1szt. Zestaw pakowany w opakowanie typu "twardy blister".	1) 16G x 80mm 3) 14F 4) 12F x 300mm 7) rozmiar nr11 8) pojemność 10-12ml	szt	300

#### PAKIET 27\*\*

1	Igły iniecyjne bezpieczne, sterylne - uniemożliwiające zakłucie się pracownika, z uniwersalną nasadką do strzykawek typu LuerSlip i LuerLock, w kolorze identycznym jak element zabezpieczający (rozmiary kodowane kolorystycznie), pakowane pojedynczo, w opakowaniu maksymalnie po 100 sztuk. Zamawiający wymaga, aby aktywacja zabezpieczenia igły nie wymagała użycia twardej powierzchni.	rozmiary: 18G, 19G, 20G, 21G, 22G, 23G rozmiar: 25G (25mm, 40mm)	szt	40000
*** Zamawiający wymaga dostarczenia próbki wyrobu medycznego, celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 szt. dla każdego rozmiaru)				

#### PAKIET 28

1	Bezigłowy port do infuzji, sterylny, pakowany pojedynczo, otwarty, z końcówkami typu Luer Lock i Lock, z membraną silikonową i płaską powierzchnią wstrzyknięcia, umożliwiającą jej dezynfekcję. Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji.	-	szt.	60000

#### PAKIET 29

1	Sterylna igła do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem typu "Pencil Point", z przezroczystym uchwytem typu Lock, na uchwycie w postaci strzałki wskaźnik ułożenia otworu wylotowego, z tzw. "pryzmatem" odpowiednio załamującym światło przy prawidłowym umieszczeniu igły w przestrzeni podpajęczynówkowej i zmieniającym barwę, z uchwytem mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru, pakowana razem z prowadnicą dopasowaną do uchwytu dająca zysk na długości roboczej igły co najmniej 10mm	22G x długość 88-90mm, 24G x długość 88-90mm 25G x długość 88-90mm 26G x długość 88-90mm 27G x długość 88-90mm (Do wyboru przez Zamawiającego)	szt	10000

#### PAKIET 30

1	Wziernik prokto-rektoskopowy jednorazowy	20mm x 85mm, 20mm x 130mm, 20mm x 250mm (Do wyboru przez Zamawiającego)	szt	3 500

#### PAKIET 31

1	Sterylna strzykawka do insuliny z dopakowaną igłą, pakowana jednostkowo	pojemność 1ml, 40 IU	100 szt	100
2	Sterylna strzykawka do insuliny z wtopioną igłą, pakowana jednostkowo	pojemność 1ml, 100 IU	100 szt	100

#### PAKIET 32

1	Sterylny oczny kompres wykonany z delikatnej białej włókniny, wypełniony miękką warstwą absorpcyjną, o owalnym kształcie	54-56mm x 70-75mm	szt	8 000

#### PAKIET 33

1	Igły iniekcyjne sterylne, pakowane pojedynczo, rozmiary kodowane kolorami	0,3(30G)x12-13mm; lub 0,33(30G)x12-13mm; 0,4(27G)x15-16mm; lub 0,45(26G)x15-16mm; 0,4(27G)x40mm; 0,5(25G)x25mm; 0,5(25G)x40mm; 0,6(23G)x30mm; 0,6(23G)x80mm; 0,7(22G)x30mm; 0,8(21G)x40mm;	100 szt	10000
---	---	--	---------	-------

		0,9(20G)x40mm;		
		1,1(19G)x40mm;		
		1,2(18G)x40mm		
		(Do wyboru przez Zamawiającego)		

#### PAKIET 34\*

1	Jednorazowy dren do insuflatora	-	szt	750
2	Jednorazowy dren do insuflatora z funkcją usuwania dymu	-	szt	100
3	Zestaw drenów z końcówką roboczą ssąco płuczącą do pompy irygacyjnej	-	szt	54
*Poz. 1,2 Dreny kompatybilne z insuflatorem Zamawiającego STRYKER PneumoClear *Poz. 3 Dreny kompatybilne z pompą irygacyjną Zamawiającego STRYKER AHTO				

#### PAKIET 35\*

1	Dreny jednorazowe do pompy artroskopowej 1-rolkowej 10K wraz z drenami odpływowymi	-	szt	650
2	Kaseta napływowa do pompy artroskopowej 1-rolkowej 10K	-	szt	80
*Sprzęt musi być kompatybilny z artroskopen Zamawiającego Linvatec 10K				

#### PAKIET 36

1	Kompres włókninowy (celulozowo-wiskozowo-poliestrowy) o gramaturze 70g/m2, nasączony alkoholem izopropylowym (stężenie 36-38%), etanolowym (stężenie 47-49%) i chlorheksydyną (stężenie 0,5-2%), dziewięciowarstwowy, czterokrotnie złożony, pakowany pojedynczo	wymiary po rozłożeniu: 11-13cm x 12-13cm	100 szt	450
2	Kompres włókninowy o gramaturze 70g/m2, nasączony 70% alkoholem izopropylowym, przeznaczony do odkażania skóry, trzykrotnie złożony, 6-warstwowy, pakowany pojedynczo. Zamawiający dopuszcza kompresy w opakowaniach zbiorczych po 50sztuk (z odpowiednim przeliczeniem ceny i ilości).	powierzchnia minimum 100cm²	100 szt	15 000

#### PAKIET 37

1	Sterylny pojemnik z tworzywa sztucznego do odsysania ran	pojemność 200ml	szt	15000
---	--	-----------------	-----	-------

#### PAKIET 38

1	Sterylny korek do strzykawk ENFIT		szt	10000
---	-----------------------------------	--	-----	-------

#### PAKIET 39

1	Strzykawka trzyczęściowa typu LuerLock, wypełniona sterylnym roztworem 0,9% NaCl, z nieodkręcalną zatyczką, do użycia w sterylnym polu	3ml NaCl	szt	5000
2		5ml NaCl	szt	25000
3		10ml NaCl	szt	25000
PRÓBKA po 5 szt. z każdej pojemności				



#### PAKIET 40\*

1	Sterylna kaniula do wiskoelastyku, zagięta pod kątem 45 stopni	27G x 22mm	szt	500
2	Sterylna kaniula tępo zakończona do płukania kanalików łzowych, łukowato zagięta	26G x 28mm	szt	500
* karta techniczna / instrukcja producenta sprzętu				

#### PAKIET 41

1	Sterylna prowadnica intubacyjna dla dorosłych, wygięta, elastyczna, wzmocniona na całej długości, skalowana co 1cm, z zagiętym końcem, ułatwiającym wprowadzenie, stosowana do trudnych intubacji, jednorazowa	5mm/60cm; 5mm/80cm; 3,3mm/60cm; 3,3mm/80cm	szt	2400

#### PAKIET 42

1	Sterylny worek do morcelacji zamkniętej, wykonany z przezroczystego termoplastycznego poliuretanu, worek umieszczony w prowadnicy w kształcie tuby o średnicy 15mm i długości 300mm.	wymiary worka 200mm x 300mm, pojemność 2000ml	szt	40

#### PAKIET 43

1	Jałowy opatrunek piankowy do terapii podciśnieniowej z miękkim kanałem, kopułą ssącą, klamrą i taśmą mocującą	10cm x 8cm x 3cm**	szt	50
2		20cm x 12,5cm x 3cm**	szt	100
3		25cm x 15cm x 3cm**	szt	100
4	Jałowy opatrunek wypełniający, piankowy do terapii podciśnieniowej	10cm x 12,5cm x 1,5cm**	szt	5
5	Jednorazowy niesterylny pojemnik do zbiórki płynów i tkanek, stosowany w podciśnieniowej terapii ran	pojemność 300ml	szt	50
6		pojemność 750ml	szt	50
7	Jednorazowy niesterylny pojemnik do zbiórki płynów i tkanek, stosowany w podciśnieniowej terapii ran	pojemność 300ml	szt	50
8		pojemność 800ml	szt	50
9	Sterylnie złącze typu "Y" pozwalające na połączenie dwóch sterylnych portów z jednym przyrządem do terapii podciśnieniowej	-	szt	20
<p>*Zamawiający wymaga, aby pozycje nr 1,2,3 i 4 były kompatybilne z systemem Zamawiającego typu Renasys. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem.</p> <p>**Dopuszczalna tolerancja w rozmiarach opatrunków +/- 5% poz. 5,6 kompatybilne z systemem Renasys GO poz. 7,8 kompatybilne z systemem Renasys Touch</p>				

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O NIEPODLEGANIU WYKLUCZENIU**

**na podstawie art. 7 ust. 1**

**Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r.**

**o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego**

**oraz**

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O NIEPODLEGANIU ZAKAZOWI UDZIELANIA LUB DALSZEGO WYKONYWANIA WSZELKICH ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**

**na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie**

Nazwa Wykonawcy .....

Adres Wykonawcy .....

**Oświadczam, iż:**

**A) Oświadczam, że zgodnie z art. 22 pkt. 1 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego zwanej dalej „ustawą”, po upływie 14 dni od dnia wejścia w życie ustawy, nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 tej ustawy, zgodnie z którym:**

z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.

**Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania o zmianie tego statusu.**

A jeśli zachodzą podstawy wykluczenia, to Wykonawca składa oświadczenie o następującej treści:

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 7 ust. 1 pkt. .... ustawy /wskazać właściwy punkt z powyższych/.

**Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.**

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI**

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w pkt A) oświadczenia są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

**B) Oświadczam, że nie podlegam zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.), zgodnie, z którym:**

zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)-e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)-f) i lit. h)-j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)-e) i lit. g)-i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)-d), lit. f)-h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

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

**Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.**

Jeśli Wykonawca podlega zakazowi to składa oświadczenie o następującej treści:

Oświadczam, że podlegam zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, o których mowa w artykule 5k ust. 1 lit. ....  
Rozporządzenia /wskazać właściwą literę z powyższych/.

**Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.**

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI**

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w pkt B) oświadczenia są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

**Oświadczenie Wykonawcy**  
**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Nazwa Wykonawcy.....

Adres Wykonawcy.....

**Oświadczam, iż:**

**Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:**

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP,
- e) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1170),

**są nadal aktualne.**

**ZAŁĄCZNIK NR 6 DO SWZ**

**Wykonawca:**

.....

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

reprezentowany przez:

.....

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

**Oświadczenie Wykonawcy**  
**DOTYCZĄCE PRZYNALEŻNOŚCI LUB**  
**BRAKU PRZYNALEŻNOŚCI DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ**

**Oświadczam, że:**

1. **NIE NALEŻY** z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), w zakresie wynikającym z art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP\*
2. **NALEŻY** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), w zakresie wynikającym z art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP z następującymi Wykonawcami\*:
  - a. ....
  - b. ....
- 2a. W załączeniu Wykonawca przekazuje dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej\*\*.

\* *niepotrzebne skreślić lub oznaczyć w inny sposób*

\*\* *(jeżeli dotyczy)*