

SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie
35-111 RZESZÓW ul. Krakowska 16

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotycząca postępowania p.n.

**dostawa wyrobów do zabiegów
angiograficznych oraz angioplastycznych**

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

Specyfikację zatwierdzono:

SPIS TREŚCI

- A.** Informacje dotyczące zamawiającego oraz postępowania.
- B.** Przedmiot zamówienia.
- C.** Kwalifikacja podmiotowa wykonawców.
- D.** Podmiotowe oraz przedmiotowe środki dowodowe.
- E.** Oświadczenia i dokumenty składane wraz z ofertą.
- F.** Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty i sposób jej oceny.
- G.** Forma oświadczeń i dokumentów, sposób ich przekazywania oraz sposób przygotowania oferty i tryb jej złożenia.
- H.** 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.
- I.** Termin związania oferty.
- J.** Sposób złożenia oferty oraz miejsce i termin składania i otwarcia ofert.
- K.** Sposób udzielania wyjaśnień dotyczących SWZ oraz osoba upoważniona do porozumiewania się z wykonawcami.
- L.** Wymagania dotyczące wadium.
- M.** Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- N.** Tryb otwarcia i oceny ofert.
- O.** Środki ochrony prawnej przysługujące wykonawcy w toku postępowania.
- P.** Ogłoszenie o wynikach postępowania.
- Q.** Informacja o formalnościach, jakich należy dopełnić po wyborze ofert celem zawarcia umowy.
- R.** Podwykonawstwo – podwykonawcy.
- S.** Informacja dotycząca projektu umowy oraz możliwości zmiany umowy, jakie przewiduje zamawiający.
- T.** Informacja dotycząca walut obcych, w jakim dopuszcza się prowadzenie rozliczeń z zamawiającym.

A. Informacje dotyczące zamawiającego oraz postępowania.

1. Zamawiającym jest: **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie**
Adres: **ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów**
Godz. pracy administracji: 7⁰⁰ – 14³⁵
NIP: 813-28-92-063, Regon: 690028840, KRS: 0000020148
2. Dane dotyczące komunikacji elektronicznej w sprawie zamówienia publicznego:
 - a) poczta elektroniczna zamawiającego: zaopatrzenie@szpitalmswia.rzeszow.pl
 - b) adres strony internetowej zamawiającego: <https://www.szpitalmsw.rzeszow.pl>
 - c) adres strony internetowej prowadzonego postępowania: <https://ezamowienia.gov.pl/>
 - d) Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia:
ocds-148610-60afb2bb-6750-4e70-8ee4-5a7c650abcb0
3. Użyte w SWZ terminy mają następujące znaczenie:
 - a) „zamawiający” – **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie**,
 - b) „wykonawca” – osoba fizyczna, osoba prawna albo jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, która oferuje na rynku wykonanie robót budowlanych lub obiektu budowlanego, dostawę produktów lub świadczenie usług lub ubiega się o udzielenie zamówienia, złoży ofertę lub zawrze umowę w sprawie niniejszego zamówienia publicznego,
 - c) „SWZ”, „specyfikacja” – niniejsza Specyfikacja Warunków Zamówienia,
 - d) „ustawa” – ustawa z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r. poz. 1320 t.j.).
4. Postępowanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja Warunków Zamówienia dotyczy zamówienia publicznego i oznaczone jest znakiem **Z/ZZP.2375.20.25**.
Wykonawcy w korespondencji z zamawiającym powinni powoływać się na ten znak.
5. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/>
- link bezpośrednio odsyłający do strony niniejszego postępowania.
<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-60afb2bb-6750-4e70-8ee4-5a7c650abcb0>
6. Postępowanie zostanie przeprowadzone na podstawie **art. 132 ustawy** i przepisów wykonawczych wydanych na jej podstawie oraz niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia w trybie **przetargu nieograniczonego**.
7. Zamawiający nie przewiduje zastosowania odwróconej kolejności czynności, o której mowa w art. 139 ustawy.
8. 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”, zamawiający informuje, że:
 - a) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest *Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów; tel. 17 86 43 312;*
 - b) z inspektorem ochrony danych osobowych jest adwokat Karol Draus - Inspektor Ochrony Danych, tel. 17 86-43-380, e-mail: iod@szpitalmswia.rzeszow.pl,
 - c) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego pn. **dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
 - d) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r. poz. 1320 t.j.), dalej „ustawa”;

- e) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ustawy 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;
- f) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy;
- g) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- h) 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;
- i) 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.

9. Zamówienie nie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej.

10. Zamawiający nie zastrzega, aby o udzielenie zamówienia mogli ubiegać się wyłącznie wykonawcy mający status zakładu pracy chronionej, spółdzielnie socjalne oraz inni wykonawcy, których głównym celem lub głównym celem działalności ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie jest społeczna i zawodowa integracja osób społecznie marginalizowanych

11. Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert częściowych – tj. **na każde zadanie osobno, ilość zadań -24**

12. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

13. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.

14. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

15. Zamawiający nie przeprowadził wstępnych konsultacji rynkowych.

16. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówienia publicznego w dynamicznym systemie zakupów.

17. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

18. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214, ust. 1, pkt 7 ustawy.

19. Załącznikami do SWZ są następujące dokumenty:

- a) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia - *Załącznik nr 1*,
- b) Formularz ofertowy - *Załącznik nr 2*,
- c) Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej – *Załącznik nr 3*
- d) Formularze asortymentowo-cenowe – *Załącznik nr 4*,
- e) Projekt umowy - *Załącznik nr 5a (dla zadań od 1-20) i 5b (dla zadań od 21-24)*

* 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 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.

B. Przedmiot zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych** dla Szpitala MSWiA w Rzeszowie z podziałem na 24 zadania.

1.1. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 4 do specyfikacji warunków zamówienia.

1.2. Przedmiot zamówienia został podzielony na 24 zadania (części).

1.3. Wymagania dotyczące dostaw:

- **Zadania od 1 do 20** - Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą na zasadzie „banku sprzętu” tzn. Wykonawca zobowiązany jest dostarczać sprzęt w oparciu o zamówienia ilościowo-asortymentowe składane przez Zamawiającego do wyczerpania danego asortymentu. Dostawca dostarczy zamówiony sprzęt do Magazynu Pracowni Radiologii Zabiegowej znajdującego się w budynku głównym Szpitala (budynek „A”). Materiały medyczne (po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym) będą fakturowane dopiero po przeprowadzeniu zabiegu inwazyjnego. Zapasy w „banku sprzętu” pozostają własnością Wykonawcy. Dokumentem przyjęcia do „banku sprzętu” jest protokół przekazania.
- **Zadania od 21 do 24** - Dostawa przedmiotu zamówienia w oparciu o wysłane zamówienie ze wskazaniem ilości i asortymentu. Dostawa wraz z fakturą do Magazynu Centralnego tut. SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów.

1.4. Przedmiot zamówienia obejmuje również dostawę przedmiotu zamówienia transportem wykonawcy, na jego koszt i ryzyko.

1.5. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych zgodnie z zadaniami 1 – 24.

1.6. Wykonawca może złożyć ofertę na dowolną ilość zadań.

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

2. Okres, w którym realizowane będzie zamówienie: **12 miesięcy od dnia zawarcia umowy**

3. Główny kod CPV: 33111730-7; 33124130-5

4. Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany:

- a) ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważny”. Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów nie gorszych niż opisywanych, tj. spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji niniejszego postępowania,
- b) poprzez odniesienie się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy, to przyjmuje się, że dopuszcza się rozwiązania równoważne opisywanym, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”.

5. Przedmiot zamówienia:

Przedmiot zamówienia składa się z 24 niepodzielnych zadań:

Zamawiający przy określaniu ilości zamawianych wyrobów (artykułów) dochował należytej staranności, jednak faktyczna ilość zakupionych artykułów, wielkość poszczególnych zamówień uzależniona będzie od ilości przypadków chorych wymagających ich zastosowania.

C. Kwalifikacja podmiotowa wykonawców.

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy, wykonawcę:

1.1 będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
- b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
- c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
- f) pracy małoletnich cudzoziemców powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
- g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
- h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego.

1.2 jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo - akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1.1.

1.3 wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

1.4 wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

- 1.5 jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
- 1.6 jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawcę, który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.
3. W przypadkach, o których mowa w ust. 2, zamawiający może nie wykluczać wykonawcy, jeżeli wykluczenie byłoby w sposób oczywisty nieproporcjonalne, w szczególności gdy kwota zaległych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest niewielka.
4. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę który nie spełnia warunków udziału w postępowaniu dotyczących:
 - 4.1. zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:
zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;
 - 4.2. uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej:
zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;
 - 4.3. sytuacji ekonomicznej lub finansowej: *zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;*
 - 4.4. zdolności technicznej lub zawodowej: *zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie;*
5. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
- 5.1 Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego tj.:
 - 1) Wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/20061 i rozporządzeniu 269/20142 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy;
 - 2) Wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018r o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka , o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy;
 - 3) Wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994r o rachunkowości, jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką

jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022r, o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozszerzającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww ustawy.

5.2 Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 5k ust.

1 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), tj. Wykonawcę, który należy do którejkolwiek z poniższych kategorii podmiotów:

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

D. Podmiotowe oraz przedmiotowe środki dowodowe.

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

1.1 na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia:

1.1.1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie

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

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

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

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

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

- dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Unii Europejskiej, gdy ich przedłożenie jest niezbędne na podstawie odrębnych przepisów (jeżeli dotyczy),
- b) opisy (karty katalogowe, ulotki itp.) z opisem technicznym oferowanego sprzętu, w języku polskim.

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

W zakresie nieuregulowanym ustawą p.z.p. lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu zastosowanie mają w szczególności przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. 2020 poz. 2415) oraz rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. 2020 poz. 2452).

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

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

E. Oświadczenia i dokumenty składane wraz z ofertą.

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

błędy, zamawiający wezwie wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba, że oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu bez względu na ich złożenie, uzupełnienie lub poprawienie lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

- 2.1. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

F. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty i sposób jej oceny.

Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

L.P.	KRYTERIUM	RANGA
1	Cena	60 %
2	Termin dostawy	20 %
3	Termin płatności	20 %

- a) Wartość punktowa **ceny** będzie obliczona wg wzoru:

$$X_c = \frac{C_n}{C_{of}} \times R \times 100$$

X_c - wartość punktowa ceny

C_n – najniższa proponowana cena

C_{of} – cena badanej oferty

R – ranga – wartość procentowa za kryterium „Cena”

- b) Wartość punktowa za kryterium **termin dostawy** zostanie ustalona w oparciu o poniższą tabelę:

L.P.	TERMIN DOSTAWY	PRYZNANE PUNKTY
1	do 2 dni roboczych	20
2	powyżej 2 dni roboczych	0

Wykonawca w swojej ofercie w formularzu ofertowym, który stanowi załącznik nr 2 do SWZ deklaruje termin dostawy zamówienia od dnia jego złożenia (w dniach roboczych).

UWAGA: Chodzi o termin dostawy, o którym mowa w § 2 ust. 3 Projektu umowy (Załącznik nr 5 do SIWZ)

- c) Wartość punktowa za kryterium **termin płatności** zostanie ustalona w oparciu o poniższą tabelę:

L.P.	TERMIN PŁATNOŚCI	PRYZNANE PUNKTY
1	60 dni	20
2	od 30 do 59 dni	0

Wykonawca w swojej ofercie w formularzu ofertowym, który stanowi załącznik nr 2 do SWZ deklaruje termin płatności.

UWAGA: wymagany termin płatności wynosi nie mniej niż 30 dni oraz nie więcej niż 60 dni

WYNIK: oferta, która otrzyma największą sumę punktów za kryteria wymienione wyżej zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane według ilości uzyskanych punktów. Realizacja zamówienia zostanie powierzona Wykonawcy, którego oferta okaże się najkorzystniejsza, czyli uzyska największą ilość punktów

1. Zamawiający dokona wyboru najkorzystniejszej oferty w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
2. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę do wyrażenia w wyznaczonym przez zamawiającego terminie pisemnej zgody na wybór jego oferty.
3. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 2, oferta podlega odrzuceniu, a zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

G. Forma oświadczeń i dokumentów, sposób ich przekazywania oraz sposób przygotowania oferty i tryb jej złożenia.

1. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia, z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych w ustawie, prowadzi się pisemnie w języku polskim.
3. Do przygotowania oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanego podpisu elektronicznego.
4. Oferta powinna być złożona za pośrednictwem platformy e-zamówienia na formularzu ofertowym dostępnym w systemie, sekcja ogłoszenia i dokumenty postępowania zamieszczonej w szczegółach postępowania.
5. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” widocznego pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
6. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum

(ZIP). Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 pzp.

7. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta (t.j. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym)
8. Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 §2 ustawy z dnia 14 lutego 1991r. - Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upoważnionego.
9. Opis sposobu obliczenia ceny oferty:
 - zgodnie z art. 2 pkt 1 ustawy przez cenę należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 09 maja 2014r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U. z 2019r., poz. 178 tekst jednolity). Zgodnie z niniejszą ustawą przez cenę należy rozumieć wartość wyrażoną w jednostkach pieniężnych, którą zamawiający jest zobowiązany zapłacić przedsiębiorcy za przedmiot zamówienia. W cenie uwzględnia się podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru (usługi) podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług oraz podatkiem akcyzowym,
 - w zaoferowanej cenie realizacji zamówienia muszą być zawarte wszelkie podatki, cła i inne zobowiązania podatkowe wynikające ze stosowanych ustaw. Wykonawca w cenie oferty jest zobowiązany zawrzeć wszelkie upusty i rabaty, jakie zamierza udzielić zamawiającemu,
 - cena oferty stanowi wynagrodzenie ryczałtowe,
 - wykonawca podaje cenę oferty w Formularzu Ofertowym sporządzonym według wzoru stanowiącego *Załącznik Nr 2* do SWZ, jako cenę brutto [z uwzględnieniem kwoty podatku od towarów i usług (VAT)] z wyszczególnieniem stawki podatku od towarów i usług (VAT).
 - cenę/ceny w ofercie podaje się wyłącznie w PLN,
 - cenę oferty oblicza się z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku,
 - przy obliczaniu ceny oferty należy stosować zasadę wynikającą z treści Formularza cenowego,
 - jeżeli występuje więcej niż jedna pozycja asortymentowa należy zsumować odpowiednio wartości w kolumnach.
 - wykonawca podaje w Formularzu Ofertowym stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert. Określenie ceny ofertowej z zastosowaniem nieprawidłowej stawki podatku od towarów i usług (VAT) potraktowane będzie, jako błąd w obliczeniu ceny i spowoduje odrzucenie oferty, jeżeli nie ziszcza się ustawowe przesłanki omyłki (na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 Pzp w związku z art. 223 ust. 2 pkt 3 pzp).
10. Koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi wykonawca.

H. Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej

1. W postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu następujących środków komunikacji elektronicznej:

- 1) Platformy e-Zamówienia udostępnianej przez Urząd Zamówień Publicznych pod adresem: **<https://ezamowienia.gov.pl/>**,
- 2) poczty elektronicznej Zamawiającego: zaopatrzenie@szpitalmswia.rzeszow.pl
2. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
3. 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.
4. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Instrukcji interaktywnej korzystania z platformy e-zamówienia pod adresem: <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Komunikacja-w-postepowaniu-5.1.pdf>
5. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez Wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.
6. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).
7. Składanie ofert/wniosków/prac konkursowych dostępne jest tylko dla użytkowników będących Wykonawcami, posiadającymi uprawnienie do Składania ofert/wniosków/prac konkursowych. W celu złożenia oferty należy przejść do szczegółów postępowania, wybrać zakładkę oferty/wnioski, następnie przycisk złoż ofertę.
8. Ofertę należy złożyć na właściwym formularzu (aktualnym formularzu ofertowym pobranym z platformy do tego postępowania) – jeśli formularz będzie nieprawidłowy system poinformuje o tym w trakcie składania oferty.
9. W celu pobrania wzorców formularza (ofertowego, wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursowego) oraz pozostałych dokumentów postępowania należy przejść do szczegółów postępowania.
10. Funkcjonalność wypełnienia formularza dostępna jest tylko dla użytkowników będących Wykonawcami posiadającymi uprawnienie do Przygotowania ofert/wniosków/prac konkursowych.
11. Ofertę należy złożyć przed terminem składania ofert – oferta złożona po terminie nie zostanie przyjęta.
12. Formularz ofertowy i załączniki należy podpisać cyfrowo. Dokumenty można podpisać podpisem kwalifikowanym, profilem zaufanym, podpisem osobistym lub pieczęcią elektroniczną. Wypełniony formularz oferty podpisujemy podpisem wewnętrznym. Załączniki można podpisać podpisem zewnętrznym lub wewnętrznym. Dokumenty spakowane należy podpisać podpisem zewnętrznym. Jeśli będzie brakowało podpisu system poinformuje o tym w trakcie składania dokumentów, zostaną one przyjęte przez Platformę mimo braku podpisu.
13. Szczegółowa instrukcja dotycząca składania ofert dostępna jest pod adresem: <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.2.pdf>
14. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienia dotyczące wszelkich wątpliwości związanych z SWZ, przedmiotem zamówienia, sposobem przygotowania i złożenia oferty.
15. Zamawiający udzieli wyjaśnień zgodnie z art. 135 ustawy Pzp.
16. Zamawiający umieści wyjaśnienia bez ujawnienia źródeł zapytania.
17. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ.
18. Zamawiający nie udziela ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania.
19. Zamawiający nie organizuje zebrania uczestników postępowania

I. Termin związania oferty.

- Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez **90 dni tj. do dnia 15.04.2026 r.**
- W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy **niż 60 dni**.
- Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust.2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

J. Sposób złożenia oferty oraz miejsce i termin składania i otwarcia ofert.

1. Ofertę należy złożyć za pośrednictwem platformy www.ezamowienia.gov.pl do dnia **16.01.2026r.**, do godz. **9:00**.
2. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
3. Oferta powinna być złożona za pośrednictwem platformy e-zamówienia na formularzu ofertowym dostępnym w systemie, sekcja ogłoszenia i dokumenty postępowania zamieszczonej w szczegółach postępowania.
4. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” widocznego pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
5. Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi składający ofertę.
6. Oferta oraz wymagane formularze, zestawienia i wykazy składane wraz z ofertą wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym oraz przepisami prawa.
7. Oferta podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy wymaga załączenia właściwego pełnomocnictwa lub umocowania prawnego.
8. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Platformy e-zamówienia. W celu złożenia oferty należy przejść do szczegółów postępowania, wybrać zakładkę oferty/wnioski, następnie przycisk złóż ofertę. Składanie ofert dostępne jest tylko dla użytkowników będących Wykonawcami, posiadającymi uprawnienie do Składania ofert/wniosków/prac konkursowych.
9. Na formularzu do składania ofert należy załączyć wypełniony formularz ofertowy w sekcji „Wypełniony formularz ofertowy oraz załączniki i inne dokumenty w sekcji „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę. Po wprowadzeniu plików należy wcisnąć przycisk „Wyślij pliki i złóż ofertę” a następnie potwierdzić że chce się złożyć ofertę. UWAGA. Nie można zmieniać nazwy formularza ofertowego. Zmiana nazwy pliku formularza ofertowego skutkuje wyświetleniem przez system komunikatu o błędzie.
10. Następnie system rozpoczyna proces walidacji składanych plików, ich automatyczne szyfrowanie, pakowanie i składanie na platformie.
11. Ofertę należy sporządzić w języku polskim.
12. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
13. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Instrukcji interaktywnej”, dostępnej na stronie:

<https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.2.pdf>

14. System sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując o tym wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru wniosku znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
15. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2020 r. poz. 1913), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część załącza w sekcji „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
16. Do oferty należy dołączyć oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz pozostałe dokumenty wymagane przez Zamawiającego wskazane w SWZ w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, profilem zaufanym lub podpisem osobistym w sekcji „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
17. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
18. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę. W celu wycofania złożonej oferty należy przejść do szczegółów postępowania, wybrać zakładkę oferty/wnioski, następnie przycisk wycofaj ofertę. Po potwierdzeniu oferta zostanie wycofana i będzie można pobrać dokument potwierdzający wycofanie oferty, tzw. Elektroniczne Potwierdzenie Wycofania (EPW).
19. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
20. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **16.01.2026 r. o godz. 10:00**, za pośrednictwem platformy www.ezamowienia.gov.pl
21. Najpóźniej przed otwarciem ofert, Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
22. Otwarcie ofert następuje za pomocą platformy e-zamówienia. Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację zgodnie z art. 222 ustawy Pzp.
23. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

K. Sposób udzielania wyjaśnień dotyczących SWZ oraz osoba upoważniona do porozumiewania się z wykonawcami.

1. Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na **6 dni** przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na **14 dni** przed upływem terminu składania ofert.
2. Nie przewiduje się zwoływania zebrania wykonawców dla wyjaśnienia wątpliwości dotyczących SWZ.
3. Do porozumiewania się z Wykonawcami uprawnieni są:
 - w sprawach proceduralnych:
 - Marek Pytel – Kierownik Sekcji Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. /17/86-43-215, e-mail: zaopatrzenie@szpitalmswia.rzeszow.pl
 - w sprawach merytorycznych:
 - Piotr Wańczura – Kierownik Pracowni Radiologii Zabiegowej
tel. /17/86-43-868, e-mail: zaopatrzenie@szpitalmswia.rzeszow.pl

L. Wymagania dotyczące wadium

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

M. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

N. Tryb otwarcia i oceny ofert

1. Otwarcia, badania i oceny ofert dokona Komisja Przetargowa powołana zarządzeniem Dyrektora Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie.
2. W toku badania i oceny ofert zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń.
3. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez zamawiającego.
4. Niedopuszczalne jest prowadzenie między zamawiającym a wykonawcą negocjacji dotyczących złożonej oferty oraz, z uwzględnieniem ust. 2 i art. 187 ustawy, dokonywanie jakiejkolwiek zmiany w jej treści.
5. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - 5.1. oczywiste omyłki pisarskie,
 - 5.2. oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - 5.3. inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
6. W przypadku, o którym mowa w pkt. 5 ust. 5.3 zamawiający wyznacza wykonawcy odpowiedni termin na wyrażenie zgody na poprawienie w ofercie omyłki lub zakwestionowanie sposobu jej poprawienia. Brak odpowiedzi w wyznaczonym terminie uznaje się za wyrażenie zgody na poprawienie omyłki.

O. Środki ochrony prawnej przysługujące wykonawcy w toku postępowania.

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

5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy.

P. Ogłoszenie o wynikach postępowania

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

Q. Informacja o formalnościach, jakich należy dopełnić po wyborze oferty celem zawarcia umowy

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

R. Podwykonawstwo – podwykonawcy

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

S. Informacje dotyczące projektu umowy oraz możliwości zmiany umowy, jakie przewiduje Zamawiający

1. Projekt umowy stanowi załączniki do niniejszej SWZ.
2. Zamawiający przewiduje zmiany umowy – zmiany zostały określone w projekcie umowy.

T. Informacje dotycząca walut obcych, w jakim dopuszcza się prowadzenie rozliczeń z zamawiającym.

Wszelkie rozliczenia finansowe pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą będą prowadzone wyłącznie w złotych polskich. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń w walutach obcych.

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA**Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego**

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][][]/S [][][]-[][][][][][][][]

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [....]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź
Nazwa:	Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź: Dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających: wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.
W przypadku **podmiotów zamawiających: okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych do Szpitala MSWiA w Rzeszowie z podziałem na 24 zadania
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	Z/ZZP.2375.20.25

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
<u>Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸</u> : czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. *zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36)*. Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.
Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

<p>społecznym”⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.</p>	<p>[...]</p> <p>[....]</p>
<p>Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy</p>
<p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie:</p> <p>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.</p> <p>WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ,</p>

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ¹¹ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	a): [.....] b): [.....] c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[.....], [.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[.....]
Adres pocztowy:	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – **dla każdego** z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należyście wypełniony i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
2. **korupcja**¹⁴;
3. **nadużycie finansowe**¹⁵;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
6. **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸.

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
Jeżeli tak , proszę podać ²⁰ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): []

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podleganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („ samooczyszczenie ”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: <div style="margin-left: 40px;"> – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. </div>	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....]	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....]

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

<p>– W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:</p> <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	<p>– [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>– [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>
<p>Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]</p>	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁶?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)?</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji:</p> <p>a) zbankrutował; lub</p> <p>b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub</p> <p>c) zawarł układ z wierzycielami; lub</p> <p>d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

<p>wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych²⁷; lub</p> <p>e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub</p> <p>f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?</p> <p>Jeżeli tak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁸. <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <ul style="list-style-type: none"> – [.....] – [.....] </div> <div> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> </div> </div>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> </div> <div> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p> <p>[.....]</p> </div> </div>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> </div> <div> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p> <p>[.....]</p> </div> </div>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> </div> </div>

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁰ Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

<p>Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznym krajowym</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznym krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ,

dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ³¹
W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
<p>1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³³ ():</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obróć w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e):</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁶ – oraz wartość): [.....], [.....]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ,</p>

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:	dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych , które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych⁴⁰:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table><tr><th>Opis</th><th>Kwoty</th><th>Daty</th><th>Odbiorcy</th></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

technicznych⁴¹ , w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości , a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych , a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych , jak również środków kontroli jakości ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) [.....] b) [.....]
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	[.....]
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....]

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

	[.....], [.....] [.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej ⁴⁴ , proszę wskazać dla każdego z nich:	[....] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie ⁴⁵ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ⁴⁶

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskać(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

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

FORMULARZ OFERTOWY

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

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

Adres poczty elektronicznej (e-mail) wykonawcy:

Kryterium – cena:

Nr Zadania	Wartości wynikające z Formularza cenowego			
	Wartość netto w PLN	Stawka VAT	Kwota VAT	Wartość brutto w PLN
Zadanie nr 1				
Zadanie nr 2				
Zadanie nr 3				
Zadanie nr 4				
Zadanie nr 5				
Zadanie nr 6				
Zadanie nr 7				
Zadanie nr 8				
Zadanie nr 9				
Zadanie nr 10				
Zadanie nr 11				
Zadanie nr 12				
Zadanie nr 13				
Zadanie nr 14				
Zadanie nr 15				
Zadanie nr 16				
Zadanie nr 17				
Zadanie nr 18				
Zadanie nr 19				
Zadanie nr 20				
Zadanie nr 21				
Zadanie nr 22				
Zadanie nr 23				
Zadanie nr 24				

Uwaga:

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

Kryterium – termin dostawy

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

Kryterium – termin płatności

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

Oświadczenia dotyczące postanowień zawartych w SWZ:

1. Zapoznałem się z treścią SWZ dot. przetargu nieograniczonego na **dostawę wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych** i z załączonym do niej projektem umowy i akceptuję określone w nich warunki bez zastrzeżeń;
2. Oferowane przez naszą firmę wyroby spełniają bezwzględnie wymagania określone w SWZ;
3. W razie wyboru mojej oferty zobowiązuję się do dostarczania przedmiotu zamówienia zgodnego z jego opisem zawartym w SWZ, za cenę podaną w Formularzu asortymentowo-cenowym i w terminie podanym w SWZ i Projekcie umowy;
4. Oferowane przez naszą firmę wyroby są dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami, a jeśli dotyczy z przepisami ustawy o wyrobach medycznych,
5. W cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia;
6. Wartość lub procentowa część zamówienia jaka zostanie powierzona podwykonawcy lub podwykonawcom:
(należy podać nazwę podwykonawcy, zakres powierzonych prac, wartość lub procentową część zamówienia)
7. Zgodnie art. 225 ustawy Prawo zamówień publicznych oświadczamy, iż wybór naszej oferty ***będzie/*nie będzie** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług.

** niepotrzebne skreślić*

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

8. Wykonawca jest:

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

* *niepotrzebne skreślić*

9. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu / Oświadczam, że nie przekazuję danych osobowych innych niż bezpośrednio mnie/ reprezentowanego przeze mnie podmiotu dotyczących / Oświadczam, że wobec mnie/ reprezentowanego przeze mnie podmiotu zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO (*niepotrzebne skreślić*).

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

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

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

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

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

13. Wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty:

12.1.

12.2.

Miejscowość, data

.....

(podpis osoby uprawnionej do reprezentacji Wykonawcy)

* rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

** W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)/

OŚWIADCZENIE

**o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy
z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów
(t.j. Dz. U. z 2025r. poz. 794)**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.
„Dostawa wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych”

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

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

Lp.	Wskazanie wykonawcy

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

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

Uwaga!

Oświadczenie należy złożyć na wezwanie Zamawiającego.

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

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

Projekt umowy (dotyczy zadań 1-20)

Umowa nr/ 2026 (WZÓR)

bank sprzętu

zawarta w dniu 2026 r. w zakresie zadania nr..... (dotyczy przetargu Z/ZZP.2375.20.25),
pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej KRS, prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem KRS 0000020148, NIP: 813 28 92 063, REGON: 690028840, zwanym dalej **Kupującym** reprezentowanym przez:

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

a

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

.....

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

§ 1

1. Kupujący zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Kupującego wyrobów do zabiegów angiograficznych oraz angioplastycznych wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy [zwanym dalej sprzętem].
2. Kupujący zaznacza, iż podane w SWZ ilości sprzętu stanowią wielkość szacunkową, ustaloną w oparciu o plany realizacji. Mogą one ulec w okresie obowiązywania umowy zmniejszeniu wg faktycznych potrzeb Kupującego. Różnica wynikająca z faktycznego zużycia sprzętu w stosunku do ilości szacunkowej nie może stanowić podstawy do żądania przez Dostawcę wykonania umowy w zakresie niewykonanym, w tym domagania się odbioru przez Kupującego określonych wielkości czy ilości dostaw oraz zgłaszania związanych z tym jakichkolwiek roszczeń w tym z tytułu utraconych korzyści.
3. Kupujący zaznacza, iż ilości umówionego sprzętu w trakcie wykonywania umowy mogą ulec zmniejszeniu stosownie do faktycznych potrzeb Kupującego, przy czym minimalna wartość zamówienia wynosi 50% wartości umowy netto, rozumianej jako suma iloczynów ilości zamówionych sprzętów - wyrobów medycznych i ich cen netto.

4. Niezakupienie przez Kupującego całego umówionego sprzętu, zgodnie z §1 ust 3 Umowy, nie stanowi niewykonania lub nienależytego wykonania umowy oraz nie może stanowić podstawy roszczeń wobec Kupującego, w szczególności nakazania zakupu sprzętu niezakupionego, zapłaty wynagrodzenia w części lub odszkodowania.
5. Kupujący ma prawo do dokonywania przesunięć ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentowymi stanowiącymi przedmiot umowy w obrębie Zadania w przypadku, gdy przesunięcia wynikają z potrzeb Kupującego
6. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć sprzęt do depozytu „banku sprzętu ” w pełnym asortymencie oraz w pełnej rozmiarówce /długości, średnicy itp./ określonej w poszczególnych pozycjach pakietu w terminie do 7 dni od daty podpisania umowy. Zapasy w „banku sprzętu ” pozostają własnością Dostawcy. Dokumentem przyjęcia do „banku sprzętu” jest protokół przekazania.
7. Kupujący sporządza na podstawie dokumentacji medycznej zestawienie wydane do zużycia sprzętu. Zestawienie zostaje przekazane Dostawcy w formie pisemnej na adres e-mail i stanowi podstawę do wystawienia faktury.
8. Dostawcy należy się tylko wynagrodzenie za sprzęt zużyty do przeprowadzonych zabiegów.
9. Dostawca zobowiązuje się wymieniać sprzęt pozostający w "banku sprzętu" na 3 m-ce przed upływem ważności terminu na równoważny z dłuższą datą ważności.
10. Dostawca ma prawo sprawdzić w obecności reprezentanta Kupującego stan ilościowy „banku sprzętu”. Termin inwentaryzacji będzie uzgadniany z Kupującym przynajmniej na 14 dni przed jej datą. Za wszelkie braki nie wykazane w zamówieniach oraz uszkodzenia wyrobów znajdujących w banku sprzętu będzie obciążany Kupujący.
11. Po zakończeniu niniejszej umowy Dostawca odbierze na swój koszt od Kupującego sprzęt niewykorzystany do zabiegów medycznych.
12. Dostawca odpowiada wobec Kupującego za wady fizyczne i jakościowe dostarczanego sprzętu na podstawie przepisów Kodeksu Cywilnego. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego sprzętu Dostawca zobowiązuje się niezwłocznie załatwić reklamację, nie później jednak niż w terminie 10 dni od jej złożenia na piśmie przez Kupującego.
13. Dostawca zapewnia, że dostarczy sprzęt fabrycznie nowy, kompletny, o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości, a także wolny od wad materiałowych i prawnych. Gwarantuje także, że dostarczony sprzęt jest dopuszczony do stosowania w Zakładach Opieki Zdrowotnej w Polsce, i posiada, o ile są wymagane prawem, stosowne certyfikaty, atesty, deklaracje zgodności itp.

§ 2

1. Sprzęt będzie dostarczany sukcesywnie do Kupującego przez okres **12 miesięcy** od dnia podpisania umowy.
2. Bezpośrednio przed każdą dostawą przedstawiciel Kupującego określi telefonicznie lub e-mail rodzaj i ilość zamawianego sprzętu. Terminy dostaw będą każdorazowo uzgadniane.
3. Dostawy będą realizowane w terminie **dni roboczych** od złożenia zamówienia. Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy. Dostawca ma obowiązek wniesienia sprzętu do Magazynu Pracowni Radiologii Zabiegowej znajdującego się w budynku głównym Szpitala (budynek A).
4. Dostawca zobowiązuje się do zrealizowania dostaw awaryjnych w terminie do 24 godzin od daty telefonicznego, e-mailowego złożenia zamówienia.
5. Wszystkie koszty związane z dostawą sprzętu loco Magazynu Pracowni Radiologii Zabiegowej SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16 (transport, ubezpieczenie, opakowanie, opłaty podatkowe, rozładunek i inne czynności Dostawcy związane z przygotowaniem dostaw) pokrywa Dostawca. Koszty te stanowią składnik ceny ofertowej Dostawcy.

§ 3

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

§ 4

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

2. Dostawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy z którym zawarł umowę w zakresie odpowiadającym zmianą cen lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy.
3. Na podstawie art. 439 ust. 2 pkt 4 ustawy pzp, Kupujący określa maksymalną dopuszczalną wartość zmiany wynagrodzenia należnego Dostawcy w całym okresie realizacji zamówienia, w wyniku zastosowania postanowień o których mowa w ust. 1 na poziomie 2,5% ceny wybranej oferty.
4. Zmiana wynagrodzenia może nastąpić także w przypadkach:
 - 1) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,
 - 2) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych,
 - 3) zmiany minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 roku o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, o ile zmiany te mają wpływ na koszty wykonania umowy przez Dostawcę.
5. W razie zaistnienia przesłanek do zmiany wynagrodzenia, o której mowa w ust. 4 – odpowiednie zastosowanie znajduje procedura określona w ust 1 pkt 3-9.
6. Zmiana wynagrodzenia może nastąpić w razie zmiany stawki podatku od towarów i usług. W takim przypadku wynagrodzenie umowne netto nie ulega zmianie, a jedynie zostanie do niego doliczony rzeczony podatek w zmienionej wysokości.
7. W przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Dostawcy, zarówno Dostawca jak i Kupujący nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

§ 5

1. Dostawca zapłaci Kupującemu kary umowne:
 - a) za rozwiązanie umowy z winy Dostawcy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej dostawy,
 - b) za przekroczenie terminu ustalonej dostawy o więcej niż 24 godzin w wysokości 0,1% wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
 - c) za nie wypełnienie zobowiązań jakościowych ustalonych w §1 ust. 13 w wysokości 0,1% wartości dostawy, za każdy dzień zwłoki w wymianie towaru na wolny od wad.
2. Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne.
3. Wysokość naliczonych kar umownych przewidzianych w niniejszym paragrafie nie może łącznie przekroczyć 30% wartości umowy netto, rozumianej jako suma iloczynów ilości zamówionych towarów i ich cen netto.
4. Za szkody wynikłe z nie wykonania lub nienależytego wykonania innych zobowiązań umownych, strony ponoszą odpowiedzialność na zasadach ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego.
5. Kary umowne mogą być potrącone przez Kupującego z należności Dostawcy.

§ 6

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

§ 7

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

§ 8

1. Kupujący dopuszcza możliwość zmiany postanowień umowy w przypadkach określonych w art. 455 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024r. poz. 1320 t.j.) oraz w przypadku wystąpienia niżej wymienionych okoliczności:
 - 1) zmiany jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmiany numeru katalogowego sprzętu bądź nazwy własnej sprzętu w przypadku gdy nastąpiła zmiana w procesie produkcyjnym wynikająca z postępu technologicznego lub też będzie to konieczne ze względu na zmianę przepisów prawa, pod warunkiem że sprzęt zamienny nie będzie posiadał gorszych parametrów od objętych niniejszą umową;
 - 2) ilościowym (zmiany ilości poszczególnego asortymentu w ramach ilości ujętych w umowie),
 - 3) sposobu konfekcjonowania,
 - 4) zmiany organizacyjnej po stronie Zamawiającego lub Dostawcy w szczególności w przypadku, gdy nastąpi zmiana adresu siedziby jednej ze Stron;
 - 5) przejściowy brak towaru, zakończenie produkcji lub wycofanie z rynku, pod warunkiem że sprzęt zamienny nie będzie posiadał gorszych parametrów od objętych niniejszą umową.
2. Zmiany, o których mowa w ust. 1, nie mogą skutkować podwyższeniem ceny jednostkowej sprzętu wskazanej w Ofercie Dostawcy.

§ 9

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawa Zamówień Publicznych.
2. Sprawy sporne wynikłe w trakcie realizacji umowy podlegają rozstrzygnięciu przez właściwy rzeczowo sąd w Rzeszowie.

§ 10

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

KUPUJĄCY

DOSTAWCA

Projekt umowy (dotyczy zadań 21-24)

Umowa nr/ 2026 (WZÓR)

zawarta w dniu w zakresie zadania nr..... (dotyczy przetargu Z/ZZP.2375.20.25),
pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej KRS, prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem KRS 0000020148, NIP: 813 28 92 063, REGON: 690028840 zwanym dalej **Zamawiającym** reprezentowanym przez:

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

a

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

.....

łącznie zwanych dalej **Stronami**,

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

§1

1. Zamawiający zleca a Dostawca przyjmuje zlecenie dostarczania do siedziby Zamawiającego asortymentu wyszczególnionego w formularzach asortymentowo-cenowych stanowiących załącznik do niniejszej umowy (zwanych dalej sprzętem).
2. Zamawiający zaznacza, iż podane w SWZ ilości zamawianego sprzętu stanowią wielkość szacunkową, ustaloną w oparciu o plany realizacji i mogą one ulec zmianie w okresie obowiązywania umowy poprzez zmniejszenie wg faktycznych potrzeb Zamawiającego. Różnica wynikająca z faktycznego zużycia w stosunku do ilości szacunkowej nie może stanowić podstawy do żądania przez Dostawcę wykonania umowy w zakresie niewykonanym, w tym domagania się odbioru przez Zamawiającego określonych wielkości czy ilości dostaw oraz zgłaszania związanych z tym jakichkolwiek roszczeń w tym z tytułu utraconych korzyści.
3. Zamawiający zaznacza, iż ilości umówionego sprzętu w trakcie wykonywania umowy mogą ulec zmniejszeniu stosownie do faktycznych potrzeb Zamawiającego, przy czym minimalna wartość zamówienia wynosi 50% wartości umowy netto, rozumianej jako suma iloczynów ilości zamówionego sprzętu i ich cen netto.

4. Niezakupienie przez Zamawiającego całego umówionego sprzętu, zgodnie z §1 ust 3 Umowy, nie stanowi niewykonania lub nienależytego wykonania umowy oraz nie może stanowić podstawy roszczeń wobec Zamawiającego, w szczególności nakazania zakupu sprzętu niezakupionego, zapłaty wynagrodzenia w części lub odszkodowania.
5. Zamawiający ma prawo do dokonywania przesunięć ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentowymi stanowiącymi przedmiot umowy w obrębie Zadania w przypadku, gdy przesunięcia wynikają z potrzeb Zamawiającego.
6. Dostawca odpowiada wobec Zamawiającego za wady fizyczne i jakościowe dostarczanego sprzętu na podstawie przepisów Kodeksu Cywilnego. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego sprzętu Dostawca zobowiązuje się niezwłocznie rozpatrzyć reklamację, nie później jednak niż w terminie 10 dni od jej złożenia na piśmie przez Zamawiającego.
7. Dostawca zapewnia, że dostarczy sprzęt fabrycznie nowy, kompletny, o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości, a także wolny od wad materiałowych i prawnych. Gwarantuje także, że dostarczony sprzęt dopuszczony jest do stosowania w podmiotach leczniczych na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, i posiada, o ile są wymagane prawem, stosowne certyfikaty, atesty, deklaracje zgodności itp.

§ 2

1. Sprzęt składający się na przedmiot umowy będzie dostarczany sukcesywnie do Zamawiającego przez okres **12 miesięcy** od dnia zawarcia umowy.
2. Bezpośrednio przed każdą dostawą przedstawiciel Zamawiającego określi telefonicznie lub e-mail rodzaj i ilość zamawianego sprzętu. Terminy dostaw będą każdorazowo uzgadniane.
3. Dostawy będą realizowane w terminie od złożenia zamówienia. Za dni robocze będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy. **Dostawca ma obowiązek wniesienia zamówionego sprzętu do środka magazynu Centralnego SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie znajdującego się w budynku szpitala „B”.**
4. Dostawca zobowiązuje się do zrealizowania dostaw awaryjnych w terminie 24 godzin od daty telefonicznego, faksowego lub e-mailowego złożenia zamówienia.
5. Wszystkie koszty związane z dostawą sprzętu loco Magazyn Centralny w SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie, ul. Krakowska 16 (transport, ubezpieczenie, opakowanie, opłaty podatkowe, rozładunek i inne czynności Dostawcy związane z przygotowaniem dostaw) pokrywa Dostawca. Koszty te stanowią składnik ceny ofertowej Dostawcy.

§ 3

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

§ 4

1. Strony ustalają następujące zasady wprowadzenia zmian wysokości należnego Dostawcy wynagrodzenia w przypadku zmiany kosztów związanych z realizacją zamówienia:
 - 1) Miernikiem zmiany kosztów niezbędnych do realizacji przedmiotu umowy jest wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych podany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego,
 - 2) Wykonawca i Zamawiający jest uprawniony do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia, gdy wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym wniosek o waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy wzrośnie/spadnie o co najmniej 5% w stosunku do wskaźnika w miesiącu zawarcia umowy, a jeżeli zawarcie umowy nastąpiło po 180 dniach od upływu terminu składania ofert, w stosunku do wskaźnika w miesiącu składania ofert,
 - 3) Waloryzacja wynagrodzenia Dostawcy może nastąpić jedynie po ogłoszeniu przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego komunikatu w sprawie zmiany wskaźnika cen i towarów usług konsumpcyjnych,
 - 4) Waloryzacja nie może dotyczyć wynagrodzenia Dostawcy za usługi wykonane przed datą złożenia wniosku,
 - 5) Strona umowy żądająca zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, przedstawia drugiej Stronie odpowiednio uzasadniony wniosek, nie później niż 14 dni od daty publikacji komunikatu Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, który winien zawierać opis proponowanej zmiany wraz z kalkulacją kosztów oraz sposobem sporządzenia takiej kalkulacji,
 - 6) Wniosek musi zawierać dowody jednoznacznie wskazujące, że zmiana cen lub kosztów o ponad 5% w stosunku do cen lub kosztów obowiązujących w terminie składania oferty, wpłynęła na koszty wykonania zamówienia,
 - 7) W terminie 14 dni od otrzymania wniosku, o którym mowa w pkt 5), Strona umowy, której przedłożono wniosek, może zwrócić się do drugiej Strony z wezwaniem o jego uzupełnienie, poprzez przekazanie dodatkowych wyjaśnień, informacji lub dokumentów; wnioskodawca zobowiązany jest odpowiedzieć na wezwanie wyczerpująco i zgodnie ze stanem faktycznym, w terminie 7 dni od dnia otrzymania wezwania,
 - 8) Strona umowy, której przedłożono wniosek, w terminie 14 dni od otrzymania kompletnego wniosku, informacji i wyjaśnień, zajmie pisemnie stanowisko w sprawie; za dzień przekazania stanowiska, uznaje się dzień jego wysłania na adres właściwy dla doręczeń pism odpowiednio do Zamawiającego lub Dostawcy,
 - 9) Jeżeli zostanie wykazane, że zmiany ceny lub kosztów związanych z realizacją zamówienia uzasadniają zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Dostawcy, Strony umowy zawrą stosowny aneks do umowy, określający nową wysokość wynagrodzenia Dostawcy, z uwzględnieniem dowiedzionych zmian.
2. Dostawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy z którym zawarł umowę w zakresie odpowiadającym zmianą cen lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy.
3. Na podstawie art. 439 ust. 2 pkt 4 ustawy pzp, Zamawiający określa maksymalną dopuszczalną wartość zmiany wynagrodzenia należnego Dostawcy w całym okresie realizacji zamówienia, w wyniku zastosowania postanowień o których mowa w ust. 1 na poziomie 2,5% ceny wybranej oferty.
4. Zmiana wynagrodzenia może nastąpić także w przypadkach:
 - 1) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,
 - 2) zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych,

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

§ 5

1. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) za rozwiązanie umowy z winy Dostawcy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej dostawy,
 - b) za przekroczenie terminu ustalonej dostawy o więcej niż 24 godzin w wysokości 0,1% wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
 - c) za nie wypełnienie zobowiązań jakościowych ustalonych w §1 ust.7 w wysokości 0,1% wartości dostawy, za każdy dzień zwłoki w wymianie towaru na wolny od wad.
2. Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne.
3. Wysokość naliczonych kar umownych przewidzianych w niniejszym paragrafie nie może łącznie przekroczyć 30% wartości umowy netto, rozumianej jako suma iloczynów ilości zamówionego towaru i ich cen netto.
4. Za szkody wynikłe z nie wykonania lub nienależytego wykonania innych zobowiązań umownych, strony ponoszą odpowiedzialność na zasadach ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego.
5. Kary umowne mogą być potrącone przez Zamawiającego z należności Dostawcy.

§ 6

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

§ 7

1. Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy Dostawca:
 - 1) pozostaje w zwłoce z dostawą częściową przedmiotu umowy przez okres co najmniej 7 dni,
 - 2) minimum trzy razy pozostawał w zwłoce z dostawą częściową partii zamówienia przez okres co najmniej 5 dni,
 - 3) dostarcza towar wadliwy lub nie realizuje lub realizuje należycie roszczeń z tytułu gwarancji i rękojmi.
2. Zamawiający uprawniony jest również do jednostronnego odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy zakontraktuje przedmiot zamówienia nabywany przez niego w ramach przedmiotowej umowy w rezultacie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego uruchomionego w ramach grupy zakupowej utworzonej przez jednostki, dla których podmiotem

tworzącym jest Ministerstwo Spraw Wewnętrznych i Administracji lub w rezultacie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego uruchomionego w ramach innej grupy zakupowej, w której zrzeszony jest Zamawiający.

3. Zamawiający uprawniony jest do odstąpienia od umowy w terminie 60 dni od daty powzięcia przez Zamawiającego informacji o zaistnieniu którejkolwiek z przesłanek, o których mowa w ust. 1 i ust. 2, będącej podstawą odstąpienia od umowy.
4. Strony zgodnie oświadczają, iż w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn wskazanych w § 7 umowy, odstąpienie będzie miało charakter ex nunc, tj. będzie dotyczyło jedynie niewykonanej części umowy. Dostawcy należy się wynagrodzenie jedynie z tytułu wykonanej części obowiązującej umowy, a Dostawca nie ma jakiegokolwiek roszczenia w związku z tym do Zamawiającego, w tym z tytułu utraconych korzyści.

§ 8

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

§ 9

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Sprawy sporne wynikłe w trakcie realizacji umowy podlegają rozstrzygnięciu przez właściwy rzeczowo sąd w Rzeszowie.

§ 11

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy należy dokonywać za zgodą obu stron w formie pisemnej (aneks do umowy) pod rygorem nieważności.
2. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

ZAMAWIAJĄCY

DOSTAWCA

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Nazwa oferenta

Zadanie nr 1

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Stent wieńcowy z biodegradowalnym polimerem uwalniającym lek antyproliferacyjny - średnice 2.25 -5.00mm (2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.5, 5.0) - długości 8-48mm (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38, 48mm) z pominięciem rozmiaru 2.25 x 48mm oraz 4.5 i 5.0 w długościach 8, 38 i 48mm - stop platynowo-chromowy (PtCr) – zawartość platyny 33% wagi - pochodna rapamycyny (everolimus) uwalniana z bioresorbowalnego kopolimeru kwasu DL-polimlekowego i kwasu glikolowego - ciśnienie nominalne 11 atm - ciśnienie rozerwania (RBP): 18atm dla średnic 2.25 -2.75 oraz 16atm dla 3.0 – 5.0mm - profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" (0.44mm) - profil przejścia dla stentu o średnicy 2.50mm wynosi 0.038" (0,98mm); dla stentu 3.00mmx8mm profil przejścia wynosi 0.040" (1,03mm), - średnica strutu:	500 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> o dla stentów o średnicach 2.25-2.75mm: 0.0029" (0,074mm) o dla stentów o średnicach 3.00-3.50mm: 0.0031" (0,079mm) o dla stentów o średnicach 4.00-5.00mm: 0.0032" (0,081mm) 								
2	Balon wysokociśnieniowy do postdylatacji: - średnice 2.00 -6.00mm (2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00, 4.50, 5.0, 5.50, 6.00) - długości 6-30mm (6, 8, 12, 15, 20, 30) dla średnic 2.00 – 4.00mm, długości 6-20mm (6, 8, 12, 15, 20) dla średnic 4.50 i 5.00mm oraz długości 8-20mm (8, 12, 15, 20) dla średnic 5.50 i 6.00mm - dwusegmentowa budowa shaft'u wewnętrznego - ciśnienie nominalne 12atm - ciśnienie RBP 20atm dla 2.00-4.00, 18atm dla 4.50-6.00 (RBP dla 3.00 - 20atm) - profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów - duża niepodatność (precyzja doprężenia stentu), przyrost średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o mniej niż 4,4% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.13mm); przyrost średnicy w zakresie od 12atm do 18atm wynosi zaledwie 3%	400 szt.							
3	Balon niskociśnieniowy do predylatacji - średnice 1.20 -4.00mm (1.20, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00) - w średnicy 1.20 oraz 1.50mm dostępne dwie sztywności szafu do zmian krętych i CTO (Push) - długości 8-20mm (8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.0 – 4.0mm - dostępne balony: Monorail we wszystkich rozmiarach	500 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - hydrofilne pokrycie shaft'u - ciśnienie nominalne 6atm - ciśnienie RBP 18 atm dla 1.20mm, 14atm dla 1.50-3.25 oraz 12atm dla 3.50-4.00 - profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów - możliwość zwiększenia średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o ponad 6% dla wszystkich rozmiarów 								
4	System protekcji dystalnej <ul style="list-style-type: none"> - zakres zaopatrywanych średnic 3.50 – 5.50mm - długość systemu 190cm - obrotowy koszyczek zintegrowany z liderem wieńcowym 0.014" ułożonym niekoncentrycznie - możliwość ręcznego formowania krzywizny końcówki lidera - wielkość oczek filtra 110 mikronów - markery widoczne w skopii: końcówka 3cm, pętla nitynolowa otwierająca koszyczek oraz maker proksymalny 	2 szt.							
5	Cewnik do aterektomii rotacyjnej z łącznikiem <ul style="list-style-type: none"> - zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50 mm - długość cewnika 135 cm 	80 szt.							
6	Cewnik do aterektomii rotacyjnej <ul style="list-style-type: none"> - zakres dostępnych średnic wiertel 1,25 – 2,50 mm - długość cewnika 135 cm 	10 szt.							
7	Stent do PCI Pnia LCA <ul style="list-style-type: none"> - stop platynowo-chromowy – zawartość platyny 33% wagi - stent uwalniający lek everolimus z polimeru biodegradowalnego - dostępne średnice, min. 3.5 , 4.0, 4.5, 5.0 mm 	50 szt.							

<ul style="list-style-type: none">- dostępne długości: 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32 mm- ciśnienie nominalne 11 atm- ciśnienie RBP 16 atm- stosunek powierzchni stentu do naczynia 12,7% - 19,1%- profil końcówki natarcia, lesion entry profile – 0,017” dla wszystkich rozmiarów- duża siła radialna: min. 0,38 N/mm dla średnicy 3,5 mm- możliwość zwiększenia średnicy ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 7% dla wszystkich rozmiarów- możliwość przepięcia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury: 3,5-5,0 mm do 6,0 mm								
	Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 2

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Cewniki prowadzące standardowe do PCI - duża średnica wewnętrzna 0,058"-5F; 0,071"-6F; 0,081"-7F; 0,090"-8F 0,103"-9F - oferowane średnice: 5F, 6F, 7F, 8F, 9F - metalowe zbrojenie zachowujące niezmiennie światło wewnątrz na całej długości cewnika - miękka atraumatyczna końcówka + marker widoczny w skopii, - stabilność krzywizny w temp. 37 °C przez okres całego zabiegu - odporność na skręcanie i załamania - dobra pamięć kształtu - dobra manewrowalność - wysoka trwałość cewnika - pełna gama krzywizn typowych i nietypowych – min. 85 w każdej średnicy: (Judkins L&R, Amplatz J&R, Femoral J&R, Multipurpose, Bypass, Extra Back Up L&R, MAC – Multi Aortic Curve, Champ, 3DRight) – umożliwiającą dostęp z nakłucia tętnicy udowej, promieniowej,	2400 szt.							

	<p>ramieniowej, dojście do by-passów jak i innych nietypowych odejść naczyń</p> <ul style="list-style-type: none"> - możliwość zamówienia cewników z otworami bocznymi i z modyfikowanymi końcówkami - standardowe długości 100 cm dla wszystkich średnic - dostępna długość cewnika prowadzącego 55cm, 90cm i 110cm dla cewników 6F i 7F 								
2	<p>Cewniki balonowe typu SC</p> <ul style="list-style-type: none"> - typ: "rapid exchange" i (w całym wymaganym przedziale średnic) - ciśnienie nominalne 6 - 8 atm(balon 1,25mm ciśnienie NP i RBP = 12 atm) - balon o średnicy 1,25 mm o specjalnej konstrukcji jest przeznaczony do pokonywania bardzo trudnych, ciasnych zmian w naczyniach i do zabiegów CTO. Balon pozbawiony tzw. fałdów w celu jeszcze łatwiejszego pokonywania wąskich zmian - ciśnienie RBP 12-14 atm - profil balonu 0,020" przy średnicy 1,25mm - obecność w ofercie cewników balonowych o średnicy 1,25 mm i 1,5 mm przeznaczonych do udrożeń trudnych zmian - dla balonów o średnicy 1,25mm i 1,5mm - obecność jednego markera - profil wejścia końcówki balonu 0,016" - końcówka w połączeniu z niskim profilem powinna zapewniać łatwość przejścia przez ciasne, kręte i zwężone zmiany w naczyniach 	500 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - udokumentowana możliwość wykonywania zabiegu metodą „kissing balloon” przy użyciu cewnika prowadzącego 6F przy jakiegokolwiek kombinacji balonów do średnicy 3,5 mm - średnice balonu: 1,25; 1,5; 2,0; 2,25; 2,50; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0 mm (dla średnic od 2,0 do 4,0 mm skok średnicy balonu co 0,25 mm) - dostępne długości od 6,0; 10; 12; 15; 20; 25; 30,0 mm 								
3	<p>Balony</p> <ul style="list-style-type: none"> - typ: “rapid exchange” - średnice balonu (mm): 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,00 mm - dostępne długości balonu: 6; 8; 12; 15; 20; 27 mm - typ balonu „non-compliant - materiał bardzo trwały i odporny na uszkodzenia - gwarantowana możliwość minimum 10-krotnej inflacji do RBP - nominal pressure 12atm dla wszystkich rozmiarów - rated burst pressure 20 atm dla wszystkich rozmiarów - distal shaft 2,5 F (dla cewników o śr. 2,0-3,75 mm) distal shaft 2,7F (dla śr. 4,0-5,0 mm), proximal shaft 2,1 F dla wszystkich cewników - długość użytkowa cewnika 142 cm - selektywne pokrycie balonu materiałem hydrofilnym Selective Dura – TracTM - zapobiega przemieszczaniu się podczas inflacji - entry profile 0,015” - cewnik kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (min. 0,056”) w rozmiarach 2,00-4,00 mm oraz cewnikiem 6F (min. 0,068”) w rozmiarach 4,5 oraz 5,00 mm 	300 Szt.							

4	Stent uwalniający lek antyproliferacyjny Zotarolimus - Platforma stentu kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo z platynowo-irydowym rdzeniem poprawiającym widoczność w trakcie zabiegu - dostępne średnice 2.0 - 5.0 mm - zakres długości 8-38 mm dla średnic 2.0 -4.0 oraz 12-30 mm dla średnic 4.5-5.0mm - możliwość przeprężenia stentów 4.5 oraz 5.0 mm do średnicy min. 5,75 mm (skrócenie stentu 5.0 mm przy maksymalnym przeprężeniu do 5,75 mm < 1 %) - kompatybilność z przewodnikiem wieńcowym 0,014" oraz cewnikiem prowadzącym 5 F w pełnym zakresie średnic do 5.0 mm - ciśnienie nominalne min 12 atm, ciśnienie RBP min 16 atm - udokumentowana możliwość bezpiecznego przerwania podwójnej terapii przeciwplatekowej (DAPT) po okresie 1 miesiąca od wszczęcia	40 szt.							
5	System stentowy - System stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru - biokompatybilny polimer składający się z dwóch warstw: Hydrofilnej powierzchni zewnętrznej dla szybszego uwolnienia leku w początkowej fazie celem zmniejszenia reakcji zapalnej i hydrofobowej warstwy wewnętrznej dla wydłużonego kontrolowanego czasu dostarczania leku - substancja czynna – (pochodna Sirolimusa) Zotarolimus	300 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - platforma stentowa kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo z platynowo-irydowym rdzeniem poprawiającym widoczność w trakcie zabiegu (technologia Core Wire) - budowa stentu otwartokomórkowa - dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm - dostępne długości : 8; 12; 15; 18; 22; 26; 30; 34; 38 mm dla wszystkich średnic - maks. rozszerzenie stentu o średnicy 3,5 – 5,00 mm - profil przejścia stentu dla rozmiaru 3,0 x 18 mm - 0,041" - grubość elementów z jakich wykonany jest stent – 0,0032" (81µm) - ciśnienie nominalne – 12 atm - ciśnienie RBP 18 atm - wymiary szafu: dystalny 2.7F, proksymalny 2.1F - kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5F – (0,056") - bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona wynikami wieloośrodkowych badań klinicznych z minimum pięcioletnią obserwacją min. 7500 pacjentów - brak zwiększonego ryzyka zakrzepicy stentu po przerwaniu lub zakończeniu podwójnej terapii przeciwplatekowej (DAPT) po upływie jednego miesiąca od zabiegu (potwierdzone w instrukcji obsługi) 								
6	Cewnik przedłużający <ul style="list-style-type: none"> - dostępne rozmiary: 6F, 7F - światło wewnętrzne cewnika: dla 6F-0,056"; dla 7F-0,062" - długość cewnika 150cm, długość kanału dystalnego 25cm 	15 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - miękka atraumatyczna końcówka z markerem radiocieniującym - pokrycie hydrofilne w części dystalnej na długości 21cm - segment przejściowy o długości 4cm ułatwiający wprowadzanie urządzeń - taperowany szaft na odcinku 10cm - marker radiocieniujący o długości 3mm w miejscu wprowadzania urządzeń do części dystalnej tzw. „entry port” - 2 markery pozycjonujące w odległości 90cm i 100cm od końcówki 								
Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:					

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 3

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Prowadniki angioplastyczne do CTO - dostępne średnice: 0,010"; 0,014" - dostępna średnica końcówki: 0,009" - prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej - dostępny prowadnik z dystalną częścią uplecioną z 8 drutów zapewniającą wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika - rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu - dostępne prowadniki o sztywności końcówki: 3,0g; 9,0g; 12g - dostępne końcówki cieniujące: 3cm, 10,5cm, 11cm, 20cm - dostępny kształt końcówki: prosta, pre-shape - dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych: 20 cm, 40cm; 41cm; 50cm; 170cm - dostępne długości: 180cm, 190cm; 200cm; 235cm; 300cm; 330cm - przeniesienie obrotu 1:1 - prowadnik dedykowany do zabiegów CTO	40 szt.							

2	Prowadniki angioplastyczne do zmian prostych - średnica 0,014" - prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej - dystalna część prowadnika upleciona z 15 drutów zapewniająca wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika - rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu - dostępne sztywności końcówki 0,5g; 0,7g - końcówka cieniująca 3cm - kształt końcówki: prosty z możliwością kształtowania dystalnych 2cm, j oraz pre-shape (dla długości 190cm i 300cm) - dostępne mieszane pokrycie na końcówce roboczej: dystalne 1,5cm silikon (hydrofobowe) oraz pokrycie hydrofilne na proksymalnych 18,5cm lub dostępne pokrycie hydrofilne na 28 cm - szafci prowadnika pokryty PTFE - dostępne długości: 190cm i 300cm - prowadnik uniwersalny do zabiegów prostych i w naczyniach o krętej anatomii, zabiegów w ciasnych zmianach, oraz dostępu retrograde	2200 szt.							
3	Stent kobaltowo – chromowy uwalniający Sirolimus - stent kobaltowo – chromowy wykonany ze stopu L-605, wycinany laserowo - dostępne średnice stentu: 2,00mm; 2,25mm; 2,5mm; 2,75mm; 3,0mm; 3,5mm; 4,0mm; 4,5mm - dostępne długości stentu: 9 mm; 13mm; 16mm; 20mm; 26mm; 33mm; 40mm, 46mm - obecny marker platynowy na każdym końcu stentu (w sumie 2 markery)	30 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - stent uwalniający Sirolimus zawieszony w nośniku będącym kwasem organicznym zapewniającym równomierną i kontrolowaną dystrybucję leku na długości zmiany oraz w ścianie naczyń - dawka leku 0,9µg/mm² - system uwalniania leku bez udziału polimeru: lek uwalniany ze specjalnych kanalików w przęsłach stentu mający bezpośredni kontakt ze ścianą naczyń (lek nie jest uwalniany do krwi) - pokrycie węglem pirolitycznym zapobiegające uwalnianiu się jonów metali do krwi oraz przyspieszające endotelizację stentu - brak skracania się stentu w trakcie rozprężania - elastic recoil ~3% - grubość ściany stentu: 2.00 - 2.25: 70µm; 2.50 - 2.75 - 3.00 - 3.50 - 4.00 - 4.50: 80µm - siła radialna 21,76 PSI - różna ilość cel na obwodzie stentu w zależności od średnicy: - 3 cele dla średnic 2,00-3,00 mm; 4 cele dla średnic 3,5mm – 4,5mm - pacjenci mogą być bezpiecznie poddawani obrazowaniu MR bezpośrednio po implantacji stentu - profil przejścia (crossing profile) systemu dostawczego 0,039" dla średnicy stentu 3,0mm - 2 markery radiocieniujące umieszczone na szafcie w odcinku 90cm i 100cm - długość robocza cewnika 142cm - system dostawczy kompatybilny z przewodnikiem 0,014" oraz cewnikiem prowadzącym 5F - balon wykonany z poliamidu, profil wejścia (entry profile) 0.017" - 2 markery na balonie - ciśnienie RBP balonu 18 atm 								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

4	Prowadniki specjalistyczne - średnica 0,014" - prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej - dostępny prowadnik z dystalną częścią uplecioną z 8 drutów zapewniającą wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika - rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu - dostępna sztywność końcówek: 0,5g; 0,6g; 0,7g, 0,8g; 1,0g; - dostępne końcówki cieniujące : 3cm, 4cm, 16cm - dostępne kształty końcówek: prosty z możliwością kształtowania dystalnych 2cm, j oraz pre-shape - dostępny prowadnik z płaszczem polimerowym na dystalnej części prowadnika o długości 20cm - dostępny prowadnik z pokryciem hydrofilnym na dystalnych 40cm - dostępny prowadnik pokryty silikonem na dystalnych 5 cm - dostępna średnica końcówki : 0,009"; 0,010" - dostępne długości: 180cm, 190cm, 300cm, - prowadnik przeznaczony do ciasnych oraz krętych naczyń	300 szt.							
5	Cewniki diagnostyczne - szeroka gama krzywizn: JL (3,0 – 6,0); JL Short Tip (4.0); JR; (3,0 – 6,0); AL (1 – 3); AR (1 – 3, Modified); Internal Mammary; Pigtail (prosty, 145°, 155°); Hockey Stick, Multipurpose (A, A PP, B,B PP); Atesal (3.5 - 4.5), Sones (I, II, III, IPP, II PP, III PP) , Modified Extra Back Up, Coronary Bypass (Left, Right); Coronary Bypass Graft (Left, Right) ,Q4, Progressive Right, Kaplan (4,0-4,5 PP), Kaplan JS (3,5- 4,0 PP), Kaplan Mod I (4,0-5,0 PP), Kaplan Mod II (4,0-5,0 PP) - krzywizna Pigtail z 8 otworami bocznymi	2800 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - dostępne średnice: 4F; 5F; 6F, 7F - kompatybilny z przewodnikiem 0,038" - shaft wykonany z nylonu zapewniającego odporność na załamanie, pamięć kształtu i gładką powierzchnię - shaft ze zwiększającą się dystalnie elastycznością w kolejnych trzech segmentach - tip wykonany z peba - końcówka bez zbrojenia, miękka, atraumatyczna - pamięć kształtu końcówki - doskonale widoczne w skopii – posiadają końcówkę cieniującą (siarczan baru) - cewnik zbrojony w części proksymalnej oplotem z płaskiego drutu ze stali nierdzewnej - doskonała popychalność, przeniesienie obrotu oraz manewrowalność - wytrzymałość ciśnieniowa: 1200 PSI - duże światło wewnętrzne: 4F: 0,042"; 5F: 0,047"; 6F: 0,057"; 6F (Pigtail): 0,054"; 7F: 0,070"; 7F (Pigtail): 0,067" - długości cewników 80cm, 100cm, 110 cm (Pigtail) i 125 cm (Pigtail, JR 4,0, JR 5,0, JR 6,0, JL 4,0, JL5,0, JL 6,0) - 55 krzywizn dla 6F - przepływy: 4F: 1200 PSI min. 20 ml/sec ; 5F: 1200 PSI min. 25 ml/sec; 6F: 1200 PSI min. 36 ml/sec; 7F: 1200 PSI 45 ml/sec 								
6	Prowadniki dedykowane do zabiegów CTO <ul style="list-style-type: none"> - profil przejścia 0,014" - dostępne końcówki taperowane o średnicy: 0,011"; 0,012" - przewodnik wykonany ze stali nierdzewnej 	70 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - przewodniki o zwiększonej odporności przeciw utknięciu i złamaniu w zmianie - rdzeń zbudowany z jednego kawałka drutu - dystalna część rdzenia wzmocniona opłotem z 6 drutów - opłot zewnętrzny składający się z 8 splotów drutów, każdy ze splotów zbudowany jest z 7 drutów - przewodniki z dystalną częścią uplecioną z 63 drutów - dostępne sztywności końcówki: 2 g, 4 g, 6 g - dostępna końcówka cieniująca: 15 cm - kształt końcówki pre-shape - dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych 40 cm - dostępne długości: 190 cm; 300 cm - przewodniki dedykowane do złożonych i przewlekłych okluzji 								
7	<p>Cewnik prowadzący</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik pokryty hydrofilnie na 68 cm, końcówka dystalna niepokrywana na długości 7 cm, segment proksymalny niepokrywany na 25 cm - redukuje możliwość wystąpienia skurczu naczyń - zmniejsza tarcie podczas wprowadzania cewnika przez naczynia - końcówka miękka, atraumatyczna - dostępne 80 rodzajów krzywizn, w tym do LCA, RCA, Bypass - dostępne średnice: 5F, 6F, 7F, 8F - duże średnice wewnętrzne: 5F: 0,058"; 6F: 0,071"; 7F: 0,082"; 8F: 0,091" - długość robocza – 100 cm - ultra cienkie, płaskie zbrojenie zapewnia odporność na złamania w krętych naczyniach radialnych 	100 szt.							

Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:	
---------------------------------	--	--------------------------------------	--

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 4

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Zestaw jednorazowy do koronarografii promieniowo – udowej w OZW zawiera: - Zestaw sterylny w opakowaniu / folia-papier /, musi posiadać 4 szt. etykietek z nadrukiem zgodnym z etykietą naklejoną na opakowaniu, z kodem identyfikacyjnym zestawu. - chusta angiograficzna - wykonana z paroprzepuszczalnej nieprzemakalnej włókniny SMS o wymiarze 240 x 380 cm, 4 otwory przylepne z paskiem lepny w świetle otworu: 2 otwory promieniowe w kształcie elipsy wymiary z folią: wysokość: 12 cm, szerokość: 7cm. Sam otwór: wysokość: 6cm, szerokość: 4cm. otwory udowe: średnica z folią: 12cm, sam otwór: 7,5 cm. Umieszczenie otworów promieniowych umożliwiające wkłucie w częściowym odwiedzeniu ręki. Folia przezroczysta z prawej i lewej stronie szerokość 70 cm. Wzmocnienie chusty w strefie otworów: min. 140 x150cm – 1 szt. - miska okrągła przezroczysta 250 ml – 2 szt. - rampa kranikowa 3-drożna, OFF, 35 bar z adapterem rotacyjnym męskim/męskim po prawej stronie - dren wysokociśnieniowy w oplocie przezroczystym - 120 cm – 1 szt.	1500 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długości 150cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką luer lok – 1 szt. - dren przeźroczysty miękki niskociśnieniowy wykonany z PCV , o średnicy wewnętrznej 2,7 mm , dł 125 cm - igła angiograficzna 18G dł. 70 mm , ostro zakończona pod kątem < 16stopni o średnicy wewnętrznej pozwalającej na wprowadzenie przewodnika 0,038" - 1 szt. - igła iniekcyjna bezpieczna No 7 w zabezpieczającym przed zakłuciem opakowaniu 1 szt. - kompres wysokoabsorpcyjny 20x40 cm – 1 szt. - strzykawka do podawania kontrastu trzyczęściowa z gumowym tłokiem, z podwójnym uszczelnieniem (naturalny, bezlateksowy, syntetyczny materiał) i końcówką luer lock, wyposażona w pierścień zabezpieczający przed wypadnięciem tłoka, o wysokiej przeźroczystości cylindra 10ml – 1 szt. - miska 250 ml, przeźroczysta – 1 szt. - strzykawka do podawania kontrastu trzyczęściowa z gumowym tłokiem, z podwójnym uszczelnieniem (naturalny, bezlateksowy, syntetyczny materiał) i końcówką luer lock, wyposażona w pierścień zabezpieczający przed wypadnięciem tłoka, o wysokiej przeźroczystości cylindra 20ml – 1 szt. - ściereczki bawełniane do rąk 40 x 30 cm – 2 szt. - igła punkcyjna 1.30x70mm (18Gx2 4/5) – 1 szt. - gaziki bawełniane 12-warstwowe o wymiarach 100x100 mm – 30 szt. - przeźroczysta osłona typu 'czepek" o wymiarach 140 x 140 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt. 								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

	<ul style="list-style-type: none"> - przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt. - fartuch chirurgiczny jednorazowy w rozmiarze XL wzmacniany wykonany z włókniny SMS na przedniej części i na rękawach dodatkowa nieprzemakalna warstwa absorpcyjną - 2 szt. - całość zestawu zawinięta w nieprzemakalną serwetę o wymiarach min. 90 x 100 cm wykonaną z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego – 1 szt. 								
2	<p>Zestaw jednorazowy implantacji stymulatorów serca, zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zestaw sterylny w opakowaniu / folia-papier /, musi posiadać 4 szt. etykietek z nadrukiem zgodnym z etykietą naklejoną na opakowaniu, z kodem identyfikacyjnym zestawu. - chusta angiograficzna - wykonana z paroprzepuszczalnej nieprzemakalnej włókniny SMS o wymiarze 225 x 292 cm, 2 otwory udowe: średnica z folią: 12cm, sam otwór: 9cm. Folia przezroczysta z prawej i lewej stronie szerokość 68 cm x 292cm. Wzmocnienie chusty dodatkową warstwą wysokochłoną w strefie otworów: min. 80 x 120cm – 1 szt. - miska okrągła przezroczysta 250 ml – 1 szt. - igła angiograficzna 18G dł. 70 mm – 1 szt. - strzykawka 3-częściowa, nienakręcana 10ml – 1szt. - strzykawka 3-częściowa , nienakręcana 20ml – 1 szt. - gaziki bawełniane 12-warstwowe o wymiarach 100x100mm – 15szt. - przezroczysta osłona typu "czepek" o wymiarach 140 x 140 cm z elastyczną krawędzią – 2 szt. - przezroczysta osłona na głowicę o wymiarach 75 x 100 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt. - fartuch jednorazowy w rozmiarze XL wykonany z włókniny SMS - 1 szt. 	30 szt.							

	- całość zestawu zawinięta w nieprzemakalną serwetę o wymiarach min. 90 x 100 cm wykonaną z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego – 1 szt.								
3	Stent do zmian bardzo ciasnych uwalniający substancję antyproliferacyjną – Sirolimus, bezpolimerowy - substancja czynna: sirolimus (1.2 µg/mm ²) - pokrycie stentu substancją czynną w technologii abluminalnej - brak powłoki polimerowej - platforma: stent kobaltowo-chromowy - minimalny zakres średnic: 2,0 - 4,0 mm - średnica 2,0 dostępna z długościami 9, 12, 16, 19, 24, 28, 32, 36 mm - minimalny zakres długości dla pozostałych średnic: 9 – 38 mm - długość systemu doprowadzającego: 145 cm - grubość ściany stentu do 0,0022" dla średnic 2,0 – 2,5 mm oraz do 0,0026" dla wszystkich pozostałych rozmiarów - shaft proksymalny 1,9F (dla wszystkich rozmiarów) - shaft dystalny 2,5F (dla wszystkich rozmiarów) - profil wejścia ≤ 0,016 " - profil przejścia dla średnicy 3.0 mm ≤ 0.035" - ciśnienie RBP 18 atm. – dla średnic od 2,0 mm do 3,5 mm - ciśnienie nominalne rozprężenia stentu 10 atm	250 szt.							
4	Cewnik balonowy - cewnik balonowy z powierzchnią pokrytą matrycą będącą mieszanką paclitakselu i jopromidu - o długościach 10-40 mm (minimum 7 długości) - o średnicach 2.0-4.0mm (minimum 7 średnic)	20 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - RBP 14 atm , - ciśnienie nominalne 6 atm. - profil wejścia do zmiany $\leq 0.016''$ - szafy: proksymalny $\leq 1.9F$, dystalny $\leq 2.5F$ dla wszystkich rozmiarów - długość użytkowa 145 cm - udokumentowana długość leczenia przeciwłytkowego do 1 miesiąca 								
5	Cewnik balonowy uwalniający sirolimus, bez nośnika polimerowego <ul style="list-style-type: none"> - system wprowadzający – cewnik typu rapid exchange - szaft proksymalny 1.9F - szaft dystalny 2.5 F - długość użytkowa 145 cm - znacznik ramienny i udowy 100 cm & 110 cm - kompatybilność cewnika prowadzącego 5F - kompatybilność przewodnika 0.014'' - profil końcówki 0.016'' - podatność balonu – balony standardowe półpodatne - profil przejścia balonu 0.033'' – 0.037'' - ciśnienie nominalne (NP) 6 atm - znamionowe ciśnienie rozrywające (RBP) 14 atm - długość: 10 – 40mm (minimum 7 długości) - średnica: 2 – 4 mm (minimum 7 średnic) 	20 szt.							
6	Proteza naczyniowa dziana <ul style="list-style-type: none"> - dziana, obustronnie welurowana proteza poliestrowa, - impregnowana wchłaniającą modyfikowaną żelatyną, - impregnacja redukuje początkową przepuszczalność protezy do 0 ml/min/cm² podczas implantacji i wchłania się w okresie 4 do 6 tygodni, - zerowa porowatość- nieprzepuszczalna dla krwi w momencie implantacji, 	3 szt.							

	- biokompatybilna, bezaldehydowa technologia impregnacji, - wysoka retencja szwu - działanie potwierdzone 30 letnim doświadczeniem								
		Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 5

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Stent wieńcowy konstrukcja hybrydowa, chromowo-kobaltowy z ultracienkimi przęsłami, pokryty pasywną powłoką uwalniający sirolimus - Stent wieńcowy konstrukcja hybrydowa, chromowo-kobaltowy z ultracienkimi przęsłami, pokryty pasywną powłoką (z węgla krzemu) przyspieszającą endotelializację i gojenie naczynia oraz aktywną powłoką zawierającą biodegradowalny polimer kontrolowanie uwalniający sirolimus - dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 35; 40 mm - dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm - dostępne grubości przęseł stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej): 60 µm (0,0024") dla średnic 2,25 - 3,0 mm (71 µm wraz z polimerem) 80 µm (0,0031") dla średnic 3,5 - 4,0 mm (91 µm wraz z polimerem) - profil przejścia 0,042" (1,08 mm) dla średnicy 3,0 mm - ciśnienie nominalne (NP): 10 atm - ciśnienie RBP: 16 atm - czas biodegradacji polimeru ok. 24 miesiące	500 szt.							

<p>- możliwość doprężenia: do 3,5 mm (ø 2,25 – 3,0 mm) do 4,5 mm (ø 3,5 – 4,0 mm)</p> <p>- Shaft dystalny pokryty hydrofilnie, shaft proksymalny hydrofobowo</p> <p>- Shaft proksymalny: 2,0F</p> <p>- Shaft dystalny: 2.7F (ø 2,25 – 3,0 mm) 2.9F (ø 3,5 – 4,0 mm)</p> <p>- rekomendowany cewnik prowadzący: 5F</p> <p>Wyniki badań klinicznych w badaniu RCT udowodniony istotny statystycznie niższy odsetek poważnych zdarzeń klinicznych w pierwszorzędowym punkcie końcowym TLF w porównaniu ze stentem typu DES II generacji. Istotnie niższy odsetek zdarzeń klinicznych potwierdzony w trzyletniej obserwacji. TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo – naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji)</p> <p>W badaniu RCT udowodnione superiority w pierwszorzędowym punkcie końcowym TLF w grupie pacjentów STEMI w porównaniu ze stentem typu DES II generacji. TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo – naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji).</p> <p>Wskazania: ostre zespoły wieńcowe, zawał z uniesieniem odcinka ST (STEMI), cukrzyca, zmiany złożone typu B2/C, pacjenci z wysokim ryzykiem krwawienia (HBR), długie zmiany (≥20mm), małe naczynia (≤ 2,75mm), choroba wielonaczyniowa (MVD)</p>							
--	--	--	--	--	--	--	--

2	<p>Cewnik balonowy pół-podatny uwalniający lek paclitaxel</p> <ul style="list-style-type: none"> - środek ułatwiający transfer leku do ściany naczynia: BTHC (butyryl-tri-hexyl citrate) - sposób nanoszenia leku: mikropipeting otwartego balonu - dawka leku: 3 µg/mm² - złożenie trójkładkowe - długość użytkowa cewnika 140 cm - średnica przewodnika 0,014" - dostępne długości: 10; 15; 20; 25; 30 mm - dostępne średnice: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0 mm - profil przejścia: 0,845 mm (0,033") dla cewnika 3,0 mm - system przenoszenia siły typu EFT - ciśnienie nominalne (NP): 7 atm - ciśnienie RBP: 13 atm (ø 2,0 – 3,5 mm) 12 atm (ø 4,0 mm) - Shaft proksymalny: 2.0F - Shaft dystalny: 2.5F (ø 2,0 – 3,5 mm) 2.6F (ø 4,0 mm) - dwa platynowo-irydowe markery na każdym z końców balonu, wkomponowane specjalną techniką w system tak, aby nie pogrubiać profilu balonu - kompatybilne z cewnikiem prowadzącym 5F - kissing technique dla cewnika prowadzącego 6F (0,070") dla dwóch balonów max. 3,5 mm 	50 szt.							
---	---	---------	--	--	--	--	--	--	--

<ul style="list-style-type: none"> - udokumentowane utrzymywanie się leku w ścianie naczynia przez co najmniej 6 dni - udowodniona skuteczność w leczeniu restenozy w stencie w badaniu klinicznym typu non-inferiority w porównaniu ze stentem nowej generacji z biodegradowalnym polimerem oceniana jako LLL (late lumen loss – późna utrata światła naczynia) w 6 miesiącu obserwacji (LLL = 0,05mm) - udowodniona skuteczność kliniczna w badaniu RCT- wskaźnik TLF (Target Lesion Failure) porównywalny ze stentem nowej generacji z biodegradowalnym polimerem w 18 miesięcznej obserwacji - udowodniona skuteczność w grupie pacjentów STEMI w 9. miesiącu obserwacji (FFR = 0,92; LLL = 0,05mm) <p>Wskazania: restenoza, zmiany de novo, zmiany w małych naczyniach, ostra niedrożność naczyń</p>							
	Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:			

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 6

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Prowadnik naczyniowy hydrofilny - długość 180cm - dostępne średnice: 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038" - dostępne końcówki: proste, zakrzywione 45 stopni, końcówka kształtowalna - prowadnik dostępny w shafcie STIFF z dwoma końcówkami roboczymi, prostą (sztywność końcówki soft) i zakrzywioną (sztywność końcówki standard) - dostępne w wersji standardowej, sztywnej STIFF, - trwała powłoka hydrofila, - rdzeń nitinolowy jednoczęściowy zapewniający bardzo dobrą kontrolę trakcji 1:1 odporny na odkształcenia	100 szt.							
2	Prowadnik naczyniowy hydrofilny - długość 260cm - dostępne średnice: 0,018"; 0,035" - dostępne końcówki: proste, zakrzywione 45 stopni - dostępne w wersji standardowej, sztywnej STIFF,	200 szt.							

	- trwała powłoka hydrofila, - rdzeń nitinolowy jednoczęściowy zapewniający bardzo dobrą kontrolę trakcji 1:1 odporny na odkształcenia								
		Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 7

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Balony semi-compliant - wykonane z materiału Pebax - profil dla balonu 1,0mm - 0,0214", 3,0 mm - 0,031" - NP – 6 Atm, RBP – 16Atm dla 1,0-1,5mm, 14 Atm dla 1,75-4,0mm - średnice balonów (1,0; 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 4,0 mm) - długości balonów: (5; 8; 10; 12; 15; 20; 30 mm) - Tip 0,016", - długość końcówki: 1,5mm dla balonu 1,0-1,75mm; 2 mm dla balonu 2,0-3,0 mm; 2,5 mm dla balonu 3,25-4,0mm - długość użytkowa 140 cm. - Prox shaft 1,9 F dla 1,0-1,5mm, 2,0F dla 1,75-4,0mm distal 2,36F/2,55F/2,7F. - pokrycie hydrofilne od końcówki dystalnej do wyjścia dla przewodnika, hydrofobowe światło - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F	50 szt.							

2	<p>Balony non-compliant (controlled compliance)</p> <ul style="list-style-type: none"> - wykonane z materiału Nylon - NP – 12 Atm, RBP – 20 Atm dla średnic 1,75-4,0mm; 18 Atm dla średnic 4,5 i 5,0mm; MBP ≥30 Atm - pokrycie hydrofilne od końcówki dystalnej do wyjścia dla przewodnika, hydrofobowe światło - profil balonu 0,0336" dla średnicy 3,0 mm - przekroje balonów od 1,75 do 5,0 mm (1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 mm) - długości balonów: od 8 do 18 mm (8; 10; 12; 15; 18 mm) - długość końcówki: 1,5mm dla balonu 1,75mm; 2 mm dla balonu 2,0-3,0 mm; 2,5 mm dla balonu 3,25-5,0mm - dostępna długość użytkowa 140 cm - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym: <ul style="list-style-type: none"> 5F (1,75mm-4,0mm); 6F (4,5-5,0mm) - Prox shaft 2,0F, distal 2,36F dla średnic 1,75-2,0mm/2,55F dla 2,25-3,5mm/2,6F dla 3,75-5,0mm 	50 szt.							
3	<p>Cewnik balonowy RX do restenozy w stencie</p> <ul style="list-style-type: none"> - balon posiadający 4 rzędy wypustek stabilizujących i zapobiegających wyslizgiwaniu się go ze zmiany - dostępne średnice: 2,5mm; 3,0mm; 3,5mm; 4,0 mm - dostępne długości: 8mm; 12mm; 16 mm - NP – 11atm; RBP 21 atm - wysoka odporność na przebicia - pokrycie Hydrolubric 	4 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - długość użytkowa 138 cm - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F 								
4	<p>Balon tnący</p> <p>Balon tnący z dwoma drutami uczestniczącymi w procesie dylatacji</p> <ul style="list-style-type: none"> - wbudowany drut 0,011", zintegrowany zewnętrznie na balonie, stanowiący platformę tnącą - standardowy guidewire 0,014" - balon non-compliant, materiał nylon, powłoka hydrofilna - średnice balonów (1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm) - dostępne długości balonów: 10mm; 15mm; 20mm - crossing profile 0,0313" - NP – 12atm; RBP 20 atm - Prox shaft 2,1F, distal 2,7F 	20 szt.							
5	<p>Mikrocewnik do CTO</p> <ul style="list-style-type: none"> - długość użytkowa 135cm, 150cm - profil proksymalny 2,6F; dystalny 2,0F - materiał Pebax - końcówka z wolframu o długości 6mm - pokrycie zewn. 60cm hydrofilne - ID wewn. światła 0,0170" - konstrukcja wewn. oplót i zwoje - profil wejścia końcówki 0,0190" - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F 	20 szt.							

	- pokrycie zewn. nylon proksymalnie i Pebax (31cm stopniowej elastyczności w części dystalnej) - światło wewn. pokryte PTFE - ID końcówki 0,0157"								
		Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 8

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	System działający na zasadzie niewchłanianego szwu naczyniowego (bez dodatkowych elementów wchłaniających) w miejscu nakłucia tętnicy udowej - możliwość zamknięcia otworów w naczyniu od 5F do 21F (od 9F do 21F przy pomocy 2 urządzeń) - możliwość natychmiastowego ponownego nakłucia zamykanej zamykaczem tętnicy - hydrofilna powłoka ułatwiająca wprowadzanie - kompatybilny z przewodnikiem 0,035" - możliwość założenia szwów przed zabiegiem, a po zabiegu tylko ich dociągnięcie celem uzyskania hemostazy - system składający się z 2 igieł i jednego szwu wiązanego automatycznie	40 szt.							
				Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:			

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data.....
(Podpisy osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 9

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Introduktor naczyniowy dostęp promieniowy - średnice od 4 F do 7 F - długości 11 cm i 23 cm - posiadające mini prowadnik o długości 45 cm oraz igłę 21G, akceptując prowadnik 21 cała, zakończony z obu stron miękką traumatyczną końcówką z jednej strony w kształcie litery J z drugiej proste, trójdrożnym kranikiem i portem bocznym i znacznikiem rozmiarowym - bardzo duża odporność na załamania z zastawką zapewniającą optymalną hemostazę oraz niskie opory przejścia - silikonowy zawór o budowie płatkowej min. 6 płatków zapewniający optymalną szczelność - przezroczysta kaniula pokryta substancją śliską SLX wewnątrz i na zewnątrz - oznaczenia kolorami ułatwiająca identyfikację rozmiarów - średnica wewnętrzna 0,038" przy 6 F - możliwość ułożenia pacjenta w pozycji półsiedzącej 60 stopni	200 szt.							

2	<p>Introduktor naczyniowy dostęp udowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - średnice od 4 F do 11 F - wykonana z PTFE o długości 11 oraz 23 cm - dilatator o długości użytkowej 30 cm - kompatybilna z przewodnikiem 0,038", dla 4F kompatybilna z przewodnikiem 0,035 - w zestawie atraumatyczny rozszerzacz, wykonany z polipropylenu, łączący się zatrzaskowo z koszulką - atraumatyczne gładkie przejście między koszulką a rozszerzaczem oraz stożkowo zakończona końcówka rozszerzacza; boczne ramię, na końcu dystalnym bocznego ramienia jednokierunkowy zawór i kranik trójdrożny umożliwiający przepłukanie introducera lub podanie leku oraz zapewniający szczelność, intuicyjne przełączanie kranika w jedną z trzech możliwych pozycji, wyczuwalny charakterystyczny klik; silikonowa hemostatyczna zastawka krzyżowa na końcu proksymalnym - kaniula wszystkich koszulek pokryta substancją śliską SLX (wewnątrz i na zewnątrz) - lejkowy kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką) 	700 szt.							
3	<p>Stent DES z lekiem umieszczonym na biodegradowalnym polimerze.</p> <ul style="list-style-type: none"> - platforma stentu wykonana ze stopu kobaltowo-chromowego L605 - biodegradowalny polimer, biodegradacja polimeru w ciągu ok 8 tygodni - pokrycie stentu polimerem z lekiem sirolimus - dł. robocza shaftu 140 cm, system dostarczania stentu typu RX, kompatybilny z przewodnikiem 0,014" - wysoka siła radialna 1,24 bar 	100 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - dostępne długości stentu 8-40 mm - dostępne średnice stentu 2,25 – 4,5 mm - profil przejścia 0,034" dla średnicy 3,0 mm - profil wejścia 0,017" - stent zamontowany na balonie semi-compliant - ciśnienie nominalne 10 atm - RBP 16 atm - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F dla wszystkich średnic 								
4	Cewniki balonowe do walwuloplastyki aortalnej <ul style="list-style-type: none"> - nominalne średnice balonu :15,16,18,20,23,25,28,30 mm - długość balonu od 25 mm- 60 mm - współpracujące z przewodnikiem 0,035" i 0,038" - współpracujące z introduktorami w rozmiarach 7-12 F w zależności od nominalnej średnicy balonu. - długość systemu wprowadzającego 110cm 	10 szt.							
5	Kateter diagnostyczny zbrojony <ul style="list-style-type: none"> - dostępne krzywizny Judkins Lewy (2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6), Judkins Prawy (2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6), Amplatz, Pigtail, Wielofunkcyjny, Vertebral, Headhunter, Sones, Tonnelier, Sidewinder, Femoral Renal, Cobra, Simmons, Newton, Modulaire, Mani, Left carotid, Cerebral, Bentson, Straight, N.I.H, Gensini, Angled Pigtail - długość cewnika 100cm - dostępne średnice 4, 5 i 6F - dostępne również cewniki niezbrojone o średnicy 3F dla wszystkich w/w krzywizn 	2000 szt.							

	- budowa trójwarstwowa wzmocniona zbrojeniem w postaci stalowego oplotu (16 drutów, w konfiguracji 8x2)								
		Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 10

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Cewnik balonowy - Cewnik balonowy powlekany lekiem Paklitakselem w postaci mikrokryształicznej, uwalniający lek antyproliferacyjny z powłoki balonu bez udziału polimerów, - cewnik balonowy w systemie RX, - balon typu semi-compliant, - dostępne średnice balonu od 1,5 do 4,5 mm – 11 średnic (1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5) - dostępne długości balonów: 10, 15, 20, 25, 30, 40 mm - profil przejścia dla balonu: 2,0mm – 0,030”; 2,75mm – 0,033”; 3,0mm – 0,034”; 4,0mm – 0,039”; - długość użytkowa 142 cm, - długość światła dla systemu RX – 25 cm, - ciśnienie nominalne 6 atm - RBP 16 atm - ABP 20 atm - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F we wszystkich rozmiarach, - kompatybilny z przewodnikiem 0,014”	100 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - profil końcówki 0,016" - średnica zewnętrzna proksymalnie – 2F - średnica zewnętrzna środka cewnika 2,6 F - średnica zewnętrzna dystalnie – 2,3F - uwalniany lek – Paklitaksel - dawka leku 3µg/mm2 - dwa markery platynowo – irydowe (PT/Ir) 								
2	<p>Cewnik przedłużający RX dla cewnika prowadzącego</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik przedłużający w systemie szybkiej wymiany RX dla cewnika prowadzącego, - kompatybilny z cewnikami prowadzącymi – 5,5F; 6F; 7F; 8F - długość użytkowa – 150cm, - trzon o długości 125 cm, - długość odcinka szybkiej wymiany (RX) – 25 cm, - dystalna końcówka cewnika pokryta powłoką hydrofilową, elastyczna, atraumatyczna, - 2 znaczniki radiocieniujące dobrze widoczne w skopii, - znacznik dystalny umieszczony w odległości 2mm od końcówki dystalnej, - znacznik proksymalny umieszczony w odległości 4mm od proksymalnego wejścia do cewnika, - średnice wewnętrznego światła: 5,5F-0,052", 6F-0,057", 7F-0,063", 8F-0,072", - średnica zewnętrzna sekcji dystalnej: 5,5F-0,064", 6F-0,068", 7F-0,076", 8F-0,086", - cewnik jest stosowany razem z przewodnikami o standardowej długości i z przewodnikami o średnicy maksymalnej 0,014 cala (0,36mm) 	30 szt.							

3	Mikrocewnik wieńcowy z pojedynczym światłem w systemie OTW - mikrocewnik z pojedynczym światłem w systemie OTW, - minimalny kompatybilny cewnik prowadzący 4F, - dostępne długości – 135cm i 150 cm - długość sekcji hydrofilnej – 70cm i 90cm, - typ powłoki hydrofilnej Hydraxplus, - średnica zewnętrzna w części dystalnej – 1,8F, - średnica zewnętrzna w części proksymalnej – 2,5F, - profil wejścia końcówki stożkowej – 0,020”, - profil przejścia 0,023”, - min. średnica wewn. proksymalnie 0,55mm, - min. średnica wewn. dystalnie 0,45mm, - odległość końcówki dystalnej od markera 0,6mm, - 1 marker Pt/Ir, - elastyczna, zaokrąglona, atraumatyczna końcówka o dł. 0,60mm całościowo widoczna w skopii, - korpus cewnika opleciony płaskim drutem ze stali nierdzewnej o zmiennym profilu, - część dystalna cewnika pokryta trwałą hydrofilną powłoką Hydraxplus, - kompatybilny przewodnik 0,014”	20 szt.							
4	Stent powlekany lekiem Sirolimus (DES) - stent CoCr wykonany w technice hypotube - laserowo wycięty z tuby zbudowanej ze stopu kobaltowo - chromowego - TransferWise technologia - budowa otwartokomórkowa - powlekany biokompatybilnym polimerem uwalniającym lek - uwalniany lek - Sirolimus	300 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - dawka leku – 1,4µg/mm² - długość użytkowa 142 cm - długość światła dla systemu RX - 25 cm - zakres średnic: 2,00 do 4,50 mm (8 dostępnych wielkości) - zakres długości: 9 - 49 mm (10 dostępnych długości) - ciśnienie nominalne - 9-12 Atm, RBP - 16 Atm, ABP - 22 Atm - obecność markerów widocznych w skopii - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F dla wszystkich rozmiarów - skracalność po rozprężeniu max 3% - zwężenie po rozprężeniu max 5% - profil przejścia dla średnicy 3,0 mm - 0,046" - średnica zewnętrzna proksymalnie - 2F - średnica zewnętrzna środka cewnika - 2,6F - średnica zewnętrzna dystalnie - 2,2F - grubość ścianki - 75 µm dla średnic od 2 do 2,5 mm; 80 µm dla średnic od 2,75 do 3,5 mm; 85 µm dla średnic od 4 do 4,5 mm 								
5	<p>Cewnik balonowy semi-compliant,</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik balonowy w systemie szybkiej wymiany RX, - typ balonu - semi-compliant, - ciśnienie NP 6 Atm. , RBP – 14 Atm., ABP - 20Atm - średnice balonów od 1,0 do 4,0 mm (1,0; 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0) - długość balonów od 5 do 30 mm (5; 8; 10; 12; 15; 20; 25; 30 mm) - profil wejścia – 0,016" - długość końcówki – 1,5 mm dla balonu o średnicy 1,0-1,75mm , 2,0 mm dla balonu o średnicy 2,0-3,0 mm , ; 2,5 mm dla balonu o średnicy 3,25-4,0 mm 	500 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - dostępna długość użytkowa - 140 cm - średnica zewnętrzna szafu proksymalnie – 1,9 F - średnica zewnętrzna szafu dystalnie – 2,36F (ø1,0-1,75); 2,55F (ø2,0-3,0mm); 2,7F (ø3,25-4,0 mm) - ilość zakładek balonu: 2 zakładki (ø1,0 mm), 3 zakładki (ø1,25 – 4,00 mm) - hydrofilna powłoka w części dystalnej cewnika - hydrofobowa powłoka dla kanału przewodnika - 2 markery platynowo-irydowe na obu krańcach balonu, 1 marker dla średnic 1,0-1,75 mm 								
6	<p>Cewnik balonowy non compliant</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik balonowy w systemie szybkiej wymiany RX, - typ balonu – non compliant, - ciśnienie NP 12 Atm. , - RBP – 22 Atm. (ø2,0-4,0 mm); 20 Atm. (ø4,5-5,0 mm) ABP - 30Atm - średnice balonów od 2,0 do 5,0 mm (2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0) - długość balonów od 6 do 30 mm (6; 8; 10; 12; 15; 18; 20; 22 ; 25; 30 mm) - profil wejścia – 0,016” - długość końcówki – 2,0 mm dla balonu o średnicy 2,0-3,0mm; 2,5 mm dla balonu o średnicy 3,25-5,0 mm - dostępna długość użytkowa - 140 cm - średnica zewnętrzna szafu proksymalnie – 2,0 F - średnica zewnętrzna szafu dystalnie – 2,55F (ø2,0-4,0); 2,6F (ø4,5-5,0mm) 	500 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - zakładki balonu: 3 zakładki - hydrofilna powłoka od końcówki do sąsiadującego portu przewodnika (zewnątrzna powierzchnia - hydrofobowa powłoka kanału dla przewodnika - 2 markery platynowo-irydowe na obu krańcach balonu, 								
7	Cewnik balonowy o małej średnicy do trudnych zabiegów w systemie szybkiej wymiany RX <ul style="list-style-type: none"> - typ balonu – semi compliant - ciśnienie NP 10 atm, RBP 20 atm, ABP – 28 atm - profil przejścia dla balonu 0,75 mm – 0.0184" - średnice balonów od 0,75 do 2,0 mm (0,75; 1,0; 1,25; 1,5; 1,75; 2,0 mm) - długość balonów od 5 do 30mm (5; 8; 10; 12; 15; 20; 25; 30 mm) - profil wejścia 0,0156" - długość końcówki – 1,5 mm dla balonu o średnicy 0,75 – 1,75 mm; 2,0 mm dla balonu o średnicy 2,0mm - dostępna długość użytkowa – 140 cm - średnica zewnętrzna szafu proksymalnie – 1,9F (0,75 mm- 1,5mm) 2,0 F (1,75 mm – 2,0 mm) - średnica zewnętrzna szafu dystalnie 2,2F (0,75mm-1,0mm) 2,2F/2,36F (1,25mm-1,5mm); 2,36F/2,55F (1,75mm-2,0mm) - hydrofilna powłoka SilderTM w części dystalnej cewnika 	50 szt.							
8	Cewnik balonowy RX non-compliant <ul style="list-style-type: none"> - cewnik balonowy w systemie szybkiej wymiany RX - typ balonu non-compliant - ciśnienie NP 12 Atm ; RBP 22Atm (ø 2,25 -4,0mm); 20Atm (ø4,5-5,0 mm); ABP – 30Atm 	100 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - średnice balonów od 2,25 do 5,0mm (2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0mm) - długość balonów od 6 do 15 mm (6; 8; 10; 12;15) - profil wejścia – 0,016" - długość końcówki – 2,0 dla balonu o średnicy 2,25-3,0 mm; 2,5 dla balonu o średnicy 3,25-5,0 mm - dostępna długość użytkowa -140 cm - średnica zewnętrzna szafu proksymalnie – 2,0F - średnica zewnętrzna szafu dystalnie – 2,55F dla \varnothing 2,0-3,5 mm; 2,6F dla \varnothing 3,75-5,0mm - kompatybilny z przewodnikiem 0,014" - kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (\varnothing 2,25-4,0 mm); 6F (\varnothing 4,5-5,0mm) - hydrofilna powłoka w części dystalnej cewnika - silikonowa powłoka dla kanału przewodnika - krótkie ramiona balonu wynoszące 0,6 mm redukujące jego podłużny przyrost oraz minimalizujące możliwość urazu naczyń poza leczonym obszarem - 2 markery platynowo-irydowe na obu krańcach balonu - 2 markery wyjściowe ulokowane odpowiednio na 90 cm i 100 cm szafu - profil przejścia dla balonu 2,25mm – 0,0240"; 2,75mm – 0,0260"; 3,0mm – 0,0270"; 4,0 mm – 0,0300"; 5,0mm – 0,033 								
9	Balon nacinający <ul style="list-style-type: none"> - materiał balonu Nylon/Pebax -materiał struktury nacinającej Nitinol - typ balonu pół-podatny (semi-compliant) 	50 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - ciśnienie nominalne NP 8 atm - ciśnienie RBP 20atm - ciśnienie ABP 26 atm - profil balonu (profil przejścia na całej długości balonu) - średnica (mm) cale=mm=F 1,5 0,039=0,98=2,9 2,0 0,040=1,01=3,0 2,5 0,041=1,04=3,1 3,0 0,042=1,07=3,2 3,5 0,043=1,10=3,3 - markery 3 x Pt/Ir - długość użytkowa cewnika 142 cm - średnica zewnętrzna 2F – część proksymalna; 2,6F – część środkowa; 3,7F – część dystalna - długość odcinka (Rx) 25 cm - profil końcówki 0,016"=0,41mm - kompatybilny przewodnik 0,014" - kompatybilny cewnik prowadzący 6F - czas deflacji 4s – Max. (ø 3.50 mm) - długość końcówki 6 mm - dostępne średnice balonów 1,5 do 3,5 mm - dostępne długości balonów 6-15 mm 								

Nazwa oferenta

Zadanie nr 11

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Zestaw do nakłucia tętnicy promieniowej - dostępne średnice 4 – 5 – 6 – 7Fr - dostępne długości 7 i 10 cm - zestawy z przewodnikiem prostym stalowym typu mini spring 0,018”; 0,021”; 0,025” - przewodnik sztywny w części proksymalnej - długość przewodnika 45cm - odpowiednia igła metalowa z krótkim ostrzem 22G; 21G; 20G odpowiednia do średnicy przewodnika - koszulka wykonana ze śliskiego materiału ETFE odporna na załamania, szczelna zastawka hemostatyczna typu cross-cut, atraumatyczne, gładkie przejście pomiędzy rozszerzaczem a koszulką, rozszerzacz łączący zatrzaskowo, łatwo odłamywalny jedną ręką, boczny port z kranikiem trójdrożnym w zestawie - atraumatyczne przejście między koszulką a rozszerzaczem - rozmiary kodowane kolorami i liczbowo - pakowane na tacy - dostępna koszulka cienkościenna hydrofilna o grubości ściany 0,12mm	2400 szt.							

2	<p>Stent CO-CR uwalniający lek z biodegradowalnego polimeru z 1 miesięcznym DAPT</p> <ul style="list-style-type: none"> - stent wieńcowy kobaltowo-chromowy L605 uwalniający analog rapamycyny (Sirolimus) z biodegradowalnego polimeru PDLLA-PCL, wycinany laserowo typu „slotted tube” - dwu konektorowe połączenia - niewielka dawka leku: 3,9 µg/mm - średnice stentów od 2.25 mm do 4.0 mm - długość stentów od 9.0 mm do 38 mm - ciśnienie nominalne ≥9 atm - profil końcówki dystalnej – 0,017” - recoil ≤ 5,5% - skrócenie stentu ≤ 0,3% - czas biodegradacji polimeru i uwalniania leku 3-4m - kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5Fr dla wszystkich rozmiarów - długość robocza cewnika ≥ 144cm, szaft modyfikowany, z dystalnym pokryciem hydrofilnym 33cm - udokumentowane bezpieczeństwo stosowania w obszarze MRI do 3 Tesli - stent certyfikowany i rekomendowany w wytycznych ESC 2014 do użycia klinicznego, o udowodnionej skuteczności badaniami klinicznymi - sposób pokrycia lekiem – abluminalnie – stopniowane – brak polimeru na konektorach platformy, zapobiegające pękaniu podczas rozprężania stentu, co minimalizuje ryzyko dostania się polimeru z lekiem bezpośrednio do krwioobiegu - grubość ściany stentu 80µm 	350 szt.							
---	---	----------	--	--	--	--	--	--	--

	- bardzo dobry dostęp do gałęzi bocznych po rozprężeniu stentu 2,91mm (4,57mm2 dla stentu 3,0mm) - możliwość skrócenia DAPT do 1 miesiąca z informacją zawartą w instrukcji obsługi								
		Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 12

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Cewnik do aspiracji skrzeplin - cewnik przeznaczony do użycia w systemie krążenia wieńcowego - długość cewnika 140cm - metalowy opłot - dostępny w wersji standardowej oraz ze sztyletem zwiększającym sztywność zapobiegającym załamaniu cewnika - kompatybilny z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F - średnica zewnętrzna 0,055" - szybkość aspiracji 115,2cm 3/min - pokrycie hydrofilne na długości 16,5cm - wyposażony w marker na końcu dystalnym - w komplecie z dwoma strzykawkami a'30cm3, kranikiem trójdrożnym, przedłużaczem i koszyczkiem na skrzepliny	100 szt.							
2	Stent wieńcowy uwalniający sirolimus - materiał – stop Co Cr F562 - grubość rozpórki – 68 µm	250 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - budowa stentu – struktura otwartokomórkowa i elastyczna - polimer – biostabilny polimer akrylowy BA-co-THEMA - materiał balonu – nylon 12 - znaczniki pozycjonujące – ramienny i udowy w obszarze rurki hypotube - markery radiologiczne – 2 złote w obszarze balonu - długość użytkowa systemu wprowadzania - 141 cm - profil wejścia – 0,016” - profil przejścia – 0,023” - skrót perspektywiczny - $\leq 2,0\%$ - siła promieniowa - $\geq 0,17\text{N/mm}^2$ - odrzut – 4,0% - lek: sirolimus (rapamycyny) - dawka leku: $0,90\text{ }\mu\text{m/mm}^2$ - ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów - ciśnienie RBP – 17 barów - zgodny cewnik prowadzący – 5F - zgodny przewodnik – max 0,14” - dostępne średnice: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm - dostępne długości: 8, 12, 15, 18, 23, 28, 32, 36, 40 mm 								
3	<p>Cewnik dwuświatłowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik dwuświatłowy niskoprofilowy, z jednym kanałem w systemie OTW (over the wire) a drugim Rx (rapid exchange) - długość robocza 140 cm - profil przejścia 0,017” (0,43 mm) - średnica shaftu proksymalnego 3,2F 	10 szt.							

	- średnica shaftu dystalnego 2,9F - wyposażony w dwa markery radiocieniujące - shaft dystalny z pokryciem hydrofilnym								
		Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 13

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Stent uwalniający substancję antyproliferacyjną Ewerolimus do zmian długich i krętych naczyń - stenty o budowie hybrydowej - substancja czynna - Ewerolimus - platforma: stent kobaltowo-chromowy o budowie hybrydowej: cele (komórki) zamknięte na końcach stentu, cele (komórki) otwarte w środkowym segmencie stentu - stent zamontowany fabrycznie na cewniku balonowym - minimalny zakres średnic - 2,5 - 4,5 mm - minimalny zakres długości - 8 - 40 mm - dostępność długości ≥ 44 mm dla średnic 2,5 - 3,5 mm - grubość ściany stentu - 0,050 mm - stopień skrócenia stentu po rozprężeniu - 0,29% - crossing profile - 0,039" (dla stentów zamontowanych na balonie o średnicy 3,0 mm) - ciśnienie RBP 14 atm - ciśnienie nominalne rozprężenia stentu - 9 atm	150 szt.							

	- możliwość zastosowania cewnika prowadzącego 5 F dla wszystkich rozmiarów stentów								
2	Cewnik balonowy do PTCA pokryty lekiem -cewnik balonowy uwalniający lek Sirolimus - dawka leku Sirolimus: 3,00 µg/mm ² - kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5F - szafł proksymalny 1,98F - szafł dystalny 2,40F dla średnicy 2,00mm; 2,70F dla średnicy 2,25-4,50mm - ciśnienie nominalne: 7 atm, ciśnienie RBP 16 atm dla średnic od 2,00 do 4,00mm; 14 atm dla średnicy 4,5mm - długość użytkowa cewnika 142cm - dostępne długości: 9, 12, 14, 15, 17, 20, 25, 30mm - dostępne średnice: 2,00-4,50mm	50 szt.							
		Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:					

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 14

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Cewnik balonowy wysokociśnieniowy - cewnik balonowy wysokociśnieniowy typu „non-compliant” w systemie RX, jednorazowego użytku, do twardych zmian zwężających i doprężeń stentów. - wykonany z trwałego i odpornego na uszkodzenia materiału nylonu (składanie 3-zakładkowe) - dostępne długości: 8, 10, 12, 15, 18mm - długość użytkowa cewnika minimum 140cm, shaft proksymalny nie większy niż 2,0F, dystalny nie większy niż 2,55F - wymagane ciśnienia – NP nie mniej niż 12 atm, RBP minimum 22 atm (dla balonów 2,0 do 4,0), ABP minimum – 28 atm - średnice balonu od 2,0 do 5,0mm. W zakresie 2,0 do 4,0 mm wymagane średnice nominalne balonów co 0,25mm, w pozostałym zakresie co 0,5mm - crossing profile dla balonu 3mm nie większy niż 0,025” - cewnik posiada dwa wskaźniki umiejscowione na 90cm i 100cm oraz hydrofilne pokrycie balonu, shaftu i końcówki balonu. Długość końcówki	700 szt.							

	od 1,5 do 2,0mm. Kompatybilność z cewnikiem prowadzącym dla 5F w zakresie 2,0-4,0mm, a dla 6F- 4,5-5,0mm								
2	Cewnik balonowy - cewnik balonowy typu „semi-compliant” w systemie Rx, jednorazowego użytku, do predylatacji i zabezpieczenia bocznych gałęzi - wykonany z trwałego i odpornego na uszkodzenia materiału pebex, nie odkształcającego się po wypełnieniu i zapewniającego stabilną pozycję balonu w trakcie rozprężenia - długość użytkowa cewnika minimum 140cm, shaft proksymalny 1,9F, dystalny 2,55F (1,0-2,55mm) 2,7F (2,5-4,0mm) - wymagane ciśnienia – NP nie więcej niż 6 atm, RBP minimum 14 atm - średnice cewnika balonowego od 1,0 do 4,0mm. W całym zakresie wymagane średnice nominalne balonów co 0,25mm, - długość cewnika balonowego: 10, 15, 20, 30mm - crossing profile dla balonu 3mm nie większy niż 0,021”, dla balonu 1,5mm nie większy niż 0,0193” i dla balonu 1,25mm nie większy niż 0,019” - profil wejścia dla wszystkich średnic nie większy niż 0,016” - dwa dobrze widoczne w fluoroskopii znaczniki, dla najmniejszych średnic (1,00mm-1,75mm) jeden pojedynczy marker na środku balonu - kompatybilność w pełnym zakresie rozmiarów z cewnikiem prowadzącym 5F - możliwość wykonania KBT dla cewnika prowadzącego 6F dla dwóch balonów nie mniejszych niż 3,0mm	700 szt.							

3	<p>Dwuświatłowy mikrocewnik</p> <ul style="list-style-type: none"> - dwuświatłowy mikrocewnik wspierający prowadniki w systemie OTW, kompatybilny z cewnikami prowadzącymi 5F oraz większymi, - efektywna długość robocza 140cm z dwoma światłami OTW biegnącymi przez całą długość mikrocewnika, - kompatybilne z prowadnikami 0,014"/0,36mm lub mniejszymi, umożliwiające wymianę prowadników w obu światłach bez konieczności wycofywania mikrocewnika na zewnątrz cewnika prowadzącego. - kanały OTW posiadają na dystalnym końcu mikrocewnika trzy ujścia – jedno na taperowanej, elastycznej, atraumatycznej końcówce, 2 pozostałe ujścia wyprowadzone w przeciwnych kierunkach (pod kątem 180°), w odległości 8 i 12mm od końca mikrocewnika, umożliwiające kontrolę kierunku wyjścia prowadnika. - elastyczna końcówka w całości widoczna w skopii; oba boczne ujścia, w odległości 8mm i 12mm również widoczne w skopii, - dwa markery głębokości umieszczone w odległości 95cm i 105cm od końcówki dystalnej, - hydrofilna powłoka zewnętrzna obejmująca co najmniej 25cm dystalnej części mikrocewnika 	5 szt.							
4	<p>Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego</p> <ul style="list-style-type: none"> - Cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego dostępny w średnicach 5F, 6F, 7F, 8F zmniejszający światło cewnika o maksymalnie 1F, o konstrukcji umożliwiającej wprowadzenie i kontynuację zabiegu przez Y-konektor, o miękkiej, atraumatycznej końcówce roboczej cewnika, w całości widoczna w skopii. 	40 szt.							

	- Długość użytkowa 150cm, z dystalnym markerem widocznym w skopii, długość przedłużającego segmentu RX 25cm, światło wewnętrzne: 0,041" dla cewnika 5F; 0,056" dla cewnika 6F; 0,062" dla cewnika 7F; 0,071" dla cewnika 8F							
5	Mechaniczne wsparcie lewej komory serca przy zabiegach PCI - cewnik dedykowany do lewej komory serca po wprowadzeniu przez tętnicę udową - system stanowiący naturalne wsparcie pulsacyjne działające razem z sercem pacjenta - zwiększenie rzutu lewej komory serca do 2 litrów/minutę, wzmocnienie perfuzji - poziom hemolizy : fHb<10 mmol/L - światło wewnętrzne cewnika 17 Fr - zintegrowana dwukierunkowa zastawka w dystalnej części cewnika 73 mm od końcówki - końcówka aspiracyjna w dystalnej części cewnika - w zestawie z cewnikiem znajduje się pompa membramowa, kompatybilna koszulka wprowadzająca, konektor do konsoli LAB	10 szt.						
		Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 15

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	(DES) Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe pokrywane lekiem najnowszej generacji o nietypowych średnicach i do bardzo długich zmian -stenty kobaltowo-chromowe, montowane na balonie - substancja czynna sirolimus uwalniana z biodegradowalnej matrycy polimerowej - rejestracja jako "drug eluting stent" (stent uwalniający lek) - długość systemu doprowadzającego 140 cm - grubość ściany stentu 0,0024" (60 μ) dla wszystkich rozmiarów - długości: 8/ 12/ 16/ 20/ 24/ 28/ 32/ 36/ 40/ 44/ 48 mm dla pełnego zakresu średnic - średnice: 2,0/ 2,25/ 2,5/ 2,75/ 3,0/ 3,5/ 4,0/ 4,5 mm - ciśnienie nominalne 10 atm dla średnicy 3,0 mm - ciśnienie RBP 16 atm dla wszystkich rozmiarów - możliwość post dylatacji do 5.5 mm (dla rozmiarów 4.0 -4.5 mm)	400 szt.							
2	Cewnik balonowy typu NC - selektywne pokrycie balonu materiałem hydrofilnym (distal shaft oraz tip balonu)	500 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - powłoka hydrofilna nakładana na złożony balon co powoduje, że po rozprężeniu niewielkie części balonu są bez powłoki hydrofilnej, powłoka hydrofilna na złożonym balonie ułatwia dostarczanie balonu, podczas rozprężania niepowlekana część pomaga w zakotwiczeniu balonu i zapobiega jego ślizganiu, - distal shaft 2,6F, proximal shaft 1,95F - system monorail; - profil wejścia (entry profile) 0,016"; - ciśnienie nominalne 12 atm (dla wszystkich rozmiarów); - ciśnienie RBP 20 atm (dla średnic 2.0-4.5 mm) i 18 atm dla średnicy 5.0 mm; - długości balonika 6, 8, 10, 12, 15, 20, 25 i 30 mm (8 długości) dla wszystkich dostępnych średnic - różne średnice balonika od 2.0 - 5.0 mm w zakresie 2.0-4.0 mm zmieniające się co 0.25 mm - długość systemu dostarczania 140 cm 								
3	Stent do zmian krętych i długich zmian <ul style="list-style-type: none"> - stenty kobaltowo-chromowe, montowane na balonie semicompliant - rejestracja jako „drug eluting stent” (stent uwalniający lek) - substancja czynna sirolimus uwalniana z biodegradowalnej matrycy polimerowej, dawka leku: 1,4 µg/mm² - grubość ściany stentu 0,0024" (60 µm) dla wszystkich rozmiarów - duży dostęp do bocznic, obwód rozprężonego oczka stentu min. 20 mm - długości: 36 / 40 / 44/ 48 mm dla pełnego zakresu średnic - średnice: 2,0 / 2,25 / 2,5 / 2,75 / 3,0 / 3,5/ 4,0 / 4,5 mm - profil końcówki 0,41 mm (0,16") 	300 Szt.							

	- ciśnienie nominalne 10 atm dla średnicy 3,0 mm - ciśnienie RBP 16 atm dla wszystkich rozmiarów							
		Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 16

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość zł)			
1.	Zestaw jednorazowy do koronarografii W skład zestawu wchodzi: - 1x serweta angiograficzna o wymiarach 230 cm x 380 cm z 4 otworami otoczonymi przylepną folią (2 promieniowe owalne 4x6cm / 2 udowe okrągłe 9cm), serweta wykonana z trójwarstwowego nieprzemakalnego laminatu PP/PE/PP o gramaturze min. 80g/m2 i absorpcji min. 440% na całej powierzchni włókniny; obszar wysokochłonny w kształcie krzyża: w części środkowej o rozmiarze 120 cm x 380 cm oraz w górnej części nachodzący na osłony pulpitu sterowniczego (na wysokości otworów) o wymiarach 56x92cm z każdej strony; obustronnie zintegrowane foliowe wstawki do okrycia pulpitu sterowniczego o wymiarach 56cm x 380cm. Odporność na przenikanie cieczy 100cm H2O. Taśmy wokół otworów wykonane z hipoalergicznego kleju akrylowego. Połączenie włókniny z foliowymi osłonami pulpitów trwałe i utrzymujące się podczas zabiegu. Materiał serwety głównej musi spełniać wymogi podwyższone normy PN-EN 13795. - miska okrągła przezroczysta 250 ml – 2 szt.	1500 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - rampa kranikowa 3-drożna , OFF, wysokociśnieniowa z adapterem rotacyjnym męsko/męskim po prawej stronie – 1 szt. - dren wysokociśnieniowy – min. 150cm – 1 szt. - zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych długość 150cm, wyposażony w ostry kolec, filtr z odpowietrznikiem oraz końcówką Luer Lock – 1 szt. - dren przeźroczysty niskociśnieniowy, min. 125 cm – 1 szt. - strzykawka trzyczęściowa luer lock 10ml – 1 szt. - strzykawka trzyczęściowa luer lock 20ml – 1 szt. - strzykawka trzyczęściowa luer 10ml – 1 szt. - ręcznik do rąk min. 45 x 50 cm – 2 szt. - igła punkcyjna 18G – 1 szt. - kompresy z gazy 10 x 10 cm, minimum 8-warstwowe, 20-nitkowe – 30 szt. - przeźroczysta osłona PE typu „czepek” o wymiarach: 140x140 cm z elastyczną krawędzią – 1 szt. - przeźroczysta osłona PE o wymiarach 75x100cm z elastyczną krawędzią – 1 szt. - serweta chłonna (podkład chłonny nieprzeziąkliwy) 60x90cm (+/- 5cm) – 1 szt. - fartuch chirurgiczny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwalająca na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 43g/m2. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150kPa. Rozmiar XL – 1 szt. 								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

	<p>- fartuch chirurgiczny wzmocniony, w kolorze niebieskim, zapinany u góry na rzep, rękawy wykończone elastycznym, syntetycznym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki łączone kartonikiem. Sposób założenia i konstrukcja pozwalająca na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze min. 43g/m². Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej fartucha 120cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na mokro w strefie krytycznej 150kPa. Rozmiar L – 1 szt.</p> <p>- serweta na stół narzędziowy o wymiarach min. 90x150cm wykonana z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego – 1 szt.</p> <p>- przewodnik diagnostyczny „J” 0,035 x 200cm, powlekany PTFE, zapakowany sterylnie wewnątrz zestawu</p> <p>- każdy zestaw z min. 4 naklejkami do dokumentacji; do transportu pakowane w 2 opakowania transportowe. Sterylne próbki na życzenie Zamawiającego.</p>								
2	<p>Zestaw jednorazowy do zabiegów hybrydowych</p> <p>W skład zestawu wchodzi:</p> <p>- fartuch chirurgiczny wzmocniony XL - zapewniający wysoki komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlance o właściwościach hydrofobowych, wyposażony w nieprzemakalne wstawki w rękawach o długości 40 cm(+/- 2cm) oraz z przodu o długości 111 cm. Długość fartucha 152cm (+/- 2cm). Fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep minimum 17 cm. Indywidualne oznakowanie rozmiaru na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem – 3 szt.</p>	50 szt.							

<ul style="list-style-type: none"> - fartuch chirurgiczny wzmocniony L- zapewniający wysoki komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlance o właściwościach hydrofobowych, wyposażony w nieprzemakalne wstawki w rękawach o długości 40 cm(+/- 2cm) oraz z przodu o długości 88 cm. Długość fartucha 112 cm (+/- 2cm). Fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep minimum 17 cm. Indywidualne oznakowanie rozmiaru na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem – 2 szt. - sterylna osłona na stolik Mayo 80 x 142 cm, posiadająca dodatkową warstwę chłonną. Osłona wykonana z materiału spunbond polipropylen. Osłona powinna posiadać duże wywinięcie, co ułatwia czyste i sprawne nakrycie stolika – 1 szt. - miska z podziałką, 250 ml kolor czerwony – 2 szt. - przedłużenie do ssania 26 CH, długość 350 cm, PVC wolne od DEHP, antypoślizgowa końcówka, żeńsko-żeńska, możliwość podłączenia złączki międzygałęziowej – 1 szt. - kubek 1000 ml z podziałką ułatwiającą odczyt zawartości – 1 szt. - cewnik do odsysania nr 16, 48 cm wykonany z materiału PVC, wolny od DEHP , pakowany osobno – 3 szt. - ssawka Yankauer 18Ch, 25 cm, z 6 otworami bocznymi, bez V.C; typ midi – 2 szt - elektroda czynna do diatermii z ostrzem, długość całkowita 329 cm (+/- 2cm) z dwoma włącznikami (jeden do cięcia, drugi do koagulacji) – 1 szt. - osłonki na kleszczyki, żółte, 5 par, wolne od lateksu – 1 kpl - miska nerkowa, przeźroczysta 800 ml – 1 szt. 								
--	--	--	--	--	--	--	--	--

<ul style="list-style-type: none"> - kompresy gazowe 10 x 10 cm, 17-nitkowe, 12-warstwowe – 20 szt. - kompresy gazowe 10 x 10 cm z nitką radiacyjną, 12-warstwowe – 20 szt. - organizator przewodów typu rzep 2,5 x 30 cm – 3 szt. - taśma lepna min. 9 cm x 50 cm. – 3 szt. - kieszeń jednokomorowa minimum 38 x 40 cm, przezroczysta, wolna od lateksu, wolna od DEHP – 1 szt. - kieszeń dwukomorowa 31 x 40 cm, przezroczysta, wolna od lateksu, wolna od DEHP – 1 szt. - serweta pod retraktor o rozmiarze minimum 40 x 60, low-lint – 3 szt. - serweta 75 x 90 cm, dwuwarstwowa, wzmocniona, przylepna z warstwą chłonną o wymiarach 14 x 50 cm – 4 szt. - serweta 175 x 180 cm, dwuwarstwowa, wzmocniona, przylepna z warstwą chłonną o wymiarach 29 x 64 cm – 2 szt. - obłożenie chirurgiczne do operacji hybrydowych o wym. 498 x 295/205 (dł. x szer. +/- 5 cm), posiadające otwór na klatkę piersiową o wymiarach 34 x 38 cm (+/- 2 cm) oraz 2 otwory do wejścia w okolicach tt. udowych o wymiarach 17 x 11 cm (+/- 1 cm). Dokoła otworów tt. udowych wkomponowana ma być warstwa chłonna o wymiarach 98 x 200 cm (+/- 2cm). Obłożenie ma być wykonane z minimum trójwarstwowego laminatu bazowego w całości i warstwy chłonnej. 1. Serweta wyposażona w dwie dwukomorowe kieszenie o wym. min. 40 x 32 cm (dł. x szer. +/- 2 cm) zlokalizowane po bokach otworu na klatkę piersiową 2. serweta powinna posiadać cztery organizatory typu rzep zlokalizowane powyżej otworu na klatkę piersiową; serweta oznaczona w sposób wyraźny przed rozłożeniem piktogramem wskazującym kierunek aplikacji oraz dodatkową informacją kolorystyczną identyfikującą otwory 								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

<ul style="list-style-type: none"> - ostrze w rozmiarze 11 wykonane ze stali węglowej – 1 szt. - ostrze w rozmiarze 23 wykonane ze stali węglowej – 1 szt. - czyścik do koagulacji – 1 szt. - strzykawka 20ml luer - 1 szt. - strzykawka 50 ml luer - 1 szt - igła iniekcyjna 21G x 38 mm zielona – 1 szt. - igła iniekcyjna 1,2 x 40 mm różowa – 1 szt. - pojemnik na ostrza, 20 pozycji z gąbką, 15 pozycji magnetycznych z opcją bezdotykowego zdejmowania ostrzy , w kolorze żółtym – 1 szt. - opatrunek pooperacyjny 10 x 30 cm, wyspowy, samoprzylepny – 1 szt. - osłona na aparaturę okrągła w rozmiarze 91 x 91 cm – 2 szt. - serweta na stół instrumentariuszki służąca jako owinięcie zestawu 150 x 230 cm (+/-2 cm) wzmocniona – 1 szt. - organizer do przeliczania zużytego materiału opatrunkowego, umożliwiający liczenie gazików i opatrunków. Organizier powinien posiadać 5 kieszonek dwukomorowych umieszczonych jedna pod drugą o rozmiarach 25,5 x 98 cm (+/-1cm) – 1 szt. - seton gazowy z taśmą i znacznikiem RTG, 4 warstwowy w rozmiarze 8 x 90 cm – 10 szt. <p>Wszystkie elementy zestawu oprócz (cewników do odsysania, organizera do przeliczania zużytego materiału opatrunkowego oraz setonu gazowego z taśmą) zapakowane sterylne w środku zestawu.</p> <p>Zestaw powinien być wyposażony w minimum 2 przylepne etykiety z numerem katalogowym, datą ważności, numerem serii. Na etykiecie zestawu widoczny QR kod zawierający instrukcję użytkowania komponentów zestawu, do których jest wymagana instrukcja użytkowania</p>								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

	oraz kod UDI. Zawartość zestawu opisana w języku polskim. Podwójne opakowanie transportowe. Karton zewnętrzny ze znacznikiem sterylizacji (opakowanie brudne) oraz folia owinięcie zestawu (opakowanie czyste). Zestaw sterylizowany tlenkiem etylenu. Sterylna próbka na życzenie Zamawiającego.								
3	<p>Jałowy zestaw do drenażu osierdzia 7F o składzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1x dren pigtail atraumatyczny (bezpośredni dostęp) 0,035 x 30 cm, 3 otwory - 1x przewód metalowy 'J' .038" x 70cm - 1x strzykawka 10ml Luer, zielona - 1x igła Chiba, echogeniczna 18G, 15cm, ze znacznikiem głębokości nakłucia, z dezyletem wewnętrznym zapobiegającym naginaniu igły i zatykaniu przy przejściu przez skórę. <p>Każdy z komponentów zestawu zapakowany w opakowanie sterylizacyjne, a następnie wszystkie razem umieszczone w rękawie sterylizacyjnym jako zestaw. Każdy zestaw zaopatrzony w min. 3 naklejki do dokumentacji. Sterylna próbka na życzenie Zamawiającego.</p>	20 szt.							
		Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:					

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 17

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	System do obrazowania wewnątrzwieńcowego IVUS - cewnik IVUS HD – sonda wysokiej rozdzielczości - kompatybilny z przewodnikiem 0,014 cala - kompatybilny z cewnikami prowadzącymi 6-8 Fr - marker widoczny w RTG w odległości 8 mm od końcówki dystalnej cewnika - cewnik zapewnia możliwość obrazowania z przestrajalną programowo częstotliwością 40MHz i 60MHz (obie częstotliwości dostępne „na jednym cewniku”) - długość robocza 141 cm - maksymalny profil przejścia 3,4Fr - długość tzw. „martwej strefy” obrazowania (ang. „dead zone length”) – odległość od końcówki dystalnej cewnika do przetwornika 20 mm - 5 prędkości akwizycji „pullback” (do wyboru przez operatora): 0,5; 1,0; 2,5; 5,0; 10,0 mm/s - maksymalna długość jednoczesowej akwizycji (tzw. Pullback):120mm	50 szt.							

	Bezpłatne użyczenie konsoli na czas trwania umowy - urządzenie mobilne do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej IVUS wyposażony w funkcję GS (Gray Scale) - konsola w formie monitora ze zintegrowanym wewnątrz komputerem + urządzenie peryferyjne – element służący podłączeniu cewnika, element wyciągający (tzw. Pullback) - opcja oprogramowania wyboru częstotliwości obrazowania (40MHz lub 60MHz) - ekran dotykowy - archiwizacja obrazu w formacie DICOM - serwisowanie i naprawy sprzętu leżą po stronie Wykonawcy							
		Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 18

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Cewnik balonowy semi-compliant - cewnik balonowy w systemie szybkiej wymiany RX - typ balonu semi-compliant - ciśnienie NP: 6 Atm, RBP 16 Atm - średnice balonów od 1,25 do 5,0mm (1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 mm) - długość balonów od 6 do 30mm (6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30mm) - dla długości 6, 10, 12 dostępne średnice 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0 - dla długości 8 dostępne średnice 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0 - dla długości 15, 20 dostępne średnice 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 - dla długości 25, 30 dostępne średnice 1,5; 1,75; 2,0; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0 - profil wejścia – 0,016” - dostępna długość użytkowa – 1420mm - średnica zewnętrzna szafu proksymalna – 2F - średnica zewnętrzna szafu dystalna – 2,7F	700 szt.							

	- hydrofilna powłoka w części dystalnej cewnika - hydrofobowa powłoka dla kanału przewodnika - 2 markery platynowo-irydowe na obu krańcach balonu, 1 marker dla średnic 1,0-1,5mm								
2	Cewnik balonowy non compliant - cewnik balonowy w systemie szybkiej wymiany RX - typ balonu non compliant - ciśnienie NP: 12 Atm, RBP 20 Atm - średnice balonów od 2,25 do 4,5mm (2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,25; 4,5 mm) - długość balonów od 6 do 30mm (6, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30mm) - profil wejścia – 0,016” - dostępna długość użytkowa – 1420mm - średnica zewnętrzna szafu proksymalna – 2,0F - średnica zewnętrzna szafu dystalna – 2,7F - selektywna powłoka hydrofilowa zwiększająca możliwość przesuwania - 2 markery platynowo-irydowe na obu krańcach balonu, 1 marker dla średnic 1,0-1,5mm	500 szt.							
		Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:					

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 19

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Prowadnik do angioplastyki wieńcowej Prowadnik do angioplastyki wieńcowej – PTCA Tip load: 0,7g Tip radiopacy 3cm Końcówka prosta/zakrzywiona Hydrofilna powłoka końcówki Długość 190/300 cm	1000 szt.							
				Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:			

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 20

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Cewnik balonowy - Cewnik balonowy typu RX, stosowany w koronaroplastyce, uwalniający lek Sirolimus - niskie stężenie dawki leku na powierzchni balonu (1 µg/mm ²) przy jednoczesnym zwiększeniu retencji i biodostępności dzięki zastosowaniu technologii amfipatycznych lipidów (technologia CAT) - trwałe uwalnianie leku przez okres do 90 dni - długość użytkowa cewnika 140cm, - dostępne średnice balonu: 1.50mm, 2.00mm, 2.25mm, 2.50mm, 2.75mm, 3.00mm, 3.25mm, 3.50mm, 3.75mm, 4.00mm, 4.50mm, 5.00mm, - długości balonu: 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40mm - ciśnienie RBP balonów 12 barów - kompatybilność z przewodnikiem .014" - średnica trzonu 1.9F - kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5F-6F - technologia uwalniania leku z mikrozrezerwuarów umieszczonych na powierzchni balonu	80 szt.							

2	Prowadnik diagnostyczny - prowadnik diagnostyczny o podwyższonej sztywności, powlekany PTFE, co ułatwia manewrowanie i zmniejsza siłę potrzebną do wprowadzenia i usunięcia prowadnika - wysoce atraumatyczna końcówka - dwa typy ukształtowania – prosta i „J” - utrzymuje podparcie w krótkich odcinkach naczyń - dostępne długości: 150, 180 i 260cm - dostępne średnice .035” i .038”	100 szt.							
3	Balon do predylatacji - balony typu Rapid Exchange do predylatacji charakteryzujące się wyjątkową zdolnością do przejścia CTO i zwapniałych zmian, z bardzo niskim profilem wejścia i balonu (od 1.00mm) - wszystkie rozmiary kompatybilne z 5F „Kissing balloon” dla 5F profil (distal tip) dla 1.00 x 6mm – 0.0157” - dostępne średnice balonu od 1.00 do 4.00 (1.00, 1.20, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00) - dostępne długości od 6mm do 30mm, w tym 6, 8, 10, 12, 15, 20 i 30mm - pokrycie hydrofilne balonu oraz taperowany kształt balonu - gładka końcówka i niskoprofilowa konstrukcja zapobiega odkształcaniu i ułatwia przejście nawet przez trudne i wąskie zmiany - ciśnienie nominalne 6 atm, RBP 14 atm - długość shaftu 146cm - w zestawie urządzenie do re-wrappingu	200 szt.							

4	Balon do post-dylatacji - balony typu Rapid Exchange do post-dylatacji charakteryzujące się wyjątkową zdolnością do przejścia wąskich zmian dzięki hydrofilnemu pokryciu - wszystkie rozmiary kompatybilne z 5F - dostępne średnice balonów od 1.50 do 4.50mm (w tym 1.50, 1.75, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00, 4.25, 4.50mm) - dostępne długości 8mm - 30mm, w tym 8, 10, 13, 15, 20 i 30mm - ciśnienie nominalne 12 atm, RBP 22 atm (dla balonów 2.25-4.0mm) - długość shaftu 146cm - w zestawie urządzenie do re-wrappingu	200 szt.							
		Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:					

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 21

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Stentgraft wieńcowy - Stent chromowo – kobaltowy pokryty pasywną powłoką z węgla krzemu, która nie aktywuje płytek krwi i fibrynogenu (zapobiega wykrzepianiu na powierzchni przęseł stentgraftu), ogranicza dyfuzję jonów metali do otaczającej tkanki (redukuje ryzyko korozji i uczulenia na nikiel) oraz przyspiesza proces endotelializacji i gojenia naczynia; - Pokrycie (graft) nakładane metodą elektrospun (nie plecione); - Grubość pokrycia 90µm; - Dostępne długości: 15mm, 20mm, 26mm; - Dostępne średnice: 2,5mm; 3,0mm; 3,5mm; 4,0mm; 4,5mm; 5,0mm; - Różne grubości przęseł stentgraftu: ✓ 60µm (0,0024”) dla średnic 2,5-3,0mm ✓ 80µm (0,0031”) dla średnic 3,5-4,0mm ✓ 120µm (0,0047”) dla średnic 4,5 i 5,0mm - Crossing profile 1,19mm (0,046”) dla średnicy 3,0mm; - Ciśnienie nominalne (NP): 7 atm (ø 4,0-5,0mm); 8 atm (ø 2,5-3,5mm); - Ciśnienie RBP: 14 atm (ø 4,5-5,0mm); 16 atm (ø 2,5-5,0mm); - Konstrukcja „double helix”(podwójna spirala) pozwala na uzyskanie doskonałej elastyczności, zwiększając dostarczalność stentu do zmiany i możliwość przechodzenia przez kręte naczynia. Łączniki i przejścia w	15 szt.							

konstrukcji „podwójnej spirali” zapewniają gładkie przemieszczanie stentu bez efektu „rybiej łuski”; - Shaft proksymalny: 2,0F; - Shaft dystalny: 2,8F (ø 2,5-3,5mm); 3F (ø 4,0-5,0mm); - Zawartość chromu w stopie konstrukcyjnym 20%, niklu 10%; - Kompatybilny z cewnikiem prowadzącym: 5F (ø 2,5-4,0mm) i 6F (ø 4,5-5,0mm); - Długość systemu dostarczania 140cm; - Możliwość doprężenia: do 3,5mm (ø 2,5-3,0mm); do 4,65mm (ø 3,5-4,0mm); do 5,63mm (ø 4,5-5,0mm); - Średni czas dostarczenia do zmiany – 8 min.; - Udowodniony 91,7% sukces procedury								
		Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:			

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 22

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Mikrocewnik 2-kanałowy (światłowy) w pełni w systemie OTW - Mikrocewnik 2-światłowy w systemie OTW (idący przez całą długość cewnika); - Mikrocewnik zbrojony; - System o długości użytkowej 140cm (stylet długości 135cm); - Kompatybilny z cewnikiem 5F i przewodnikami 0,014"; - Umożliwiający wymianę przewodników w obu światłach bez konieczności wycofywania mikrocewnika; - Długość końcówki dystalnej 6mm; - 3 ujścia przewodnika w dystalnym końcu mikrocewnika w odległości 8mm i 12 mm od końcówki (widoczne w skopii); - Hydrofilna dystalna powłoka zewnętrzna; - Boczne ujścia widoczne w skopii; - Markery wyjściowe na długości 95 cm i 105 cm; - Profil wejścia 1,5F (0,50 mm); - Szaft owalny 2,3F (0,78mm) x 3,3F (1,1mm); - Wewnętrzna średnica światła 0,016" (0,40mm)	4 szt.							

2	Mikrocewnik 1-kanałowy (światłowy) w systemie OTW - Mikrocewnik 1-światłowy w systemie OTW (jednkanałowy) do interwencji typu CTO antegrade i retrograde; - Dostępne długości 135 cm i 155 cm; - Długość sekcji dystalnej 1,5 cm i średnica shaftu 2,0F tej sekcji; - Średnica zewnętrzna shaftu proksymalnego 3,0F; - Średnica wewnętrzna shaftu proksymalnego 0,52 mm; - Powłoka hydrofilna pokrywająca 25cm przy długości 135cm i 60 cm przy długości 155cm zapewniająca niską frykcję; - Średnica wewnętrzna cewnika w części dystalnej: 0,45mm; - Długość końcówki taperowanej 7mm; - Średnica zewnętrzna końcówki taperowanej 0,58mm (0,023"; 1,7F); - Kompatybilny z przewodnikiem 0,014"; - Technologia podwójnego zbrojenia oraz „core wire” dla uzyskania lepszej popychalności; - Markery wyjściowe na długości 95 cm i 105 cm; - Zintegrowany torquer na korpusie cewnika dla unikalnej techniki „lock&cross” – zablokowanie przewodnika; - Niebieski hub - Kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (1,42mm)	10 szt.							
3	Cewnik przedłużający - Cewnik przedłużający w systemie szybkiej wymiany Rx dla cewnika prowadzącego; - Kompatybilny z cewnikami prowadzącymi 5F, 6F, 7F, 8F; - Długość użytkowa 150 cm; - Długość odcinka szybkiej wymiany (Rx) 25 cm;	40 szt.							

<ul style="list-style-type: none">- Końcówka cewnika elastyczna, atraumatyczna, widoczna w skopii – długość 1,3mm – stanowiąca jednocześnie marker na końcu dla lepszej kontroli rozprężenia stentu;- 2 pozycjonujące markery wyjściowe umieszczone w odległości od dystalnej końcówki – 95cm i 105 cm;- Średnice wewnętrznego światła: 5F – 0,041”; 6F – 0,056”; 7F – 0,062”; 8F – 0,071”- Owalny szafł proksymalny dla zwiększenia zdolności pokonywania zmian i zwiększenia miejsca w świetle wewnętrznym;- Żółty hub dla lepszego rozróżnienia wykorzystywanych podczas procedury urządzeń;- 12mm strefa elastyczna dla lepszego prowadzenia i mniejszej traumatyzacji naczynia, jednocześnie silnie zbrojona dla utrzymania kształtu i swobody ruchu urządzeń współpracujących								
	Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:					

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 23

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	<p>Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew z bezpośrednio z lewej komory serca (wraz z nieodpłatnym przekazaniem na czas trwania umowy dwóch sztuk konsoli sterujących)</p> <ul style="list-style-type: none"> - wydajność: do 4,3L na minutę - średnica szafu 9F - średnica pompy 14F - kompatybilna z koszulką 14F - koszulka 14F typu „peel – away” w zestawie - kompatybilność z przewodnikiem 0,018” - marker cieniujący ułatwiający pozycjonowanie pompy - pomiar całkowitego rzutu serca - możliwość repozycji pompy bez dodatkowego obrazowania - optyczny czujnik ciśnienia - zdalny dostęp do pracy pompy <p>Nieodpłatne przekazanie na czas trwania umowy dwóch sztuk konsoli sterujących: (System sterujący pracą pomp wyszczególnionych w poz. powyżej)</p>	13 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - konsola na mobilnej podstawie - konsola posiadająca kolorowy wyświetlacz LCD - system podający informacje o szybkości przepływu oraz zasilaniu - możliwość kontrolowania poprawności pozycji pompy - wykres ciśnienia oraz pracy silnika umożliwiające kontrolę pracy pompy - sygnalizacja na wyświetlaczu niepoprawnej pracy pompy albo jednostki sterującej - możliwość demontażu konsoli i jej przenoszenia wraz z tóżkiem pacjenta) 								
		Razem wartość netto:			Razem wartość brutto:				

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Nazwa oferenta

Zadanie nr 24

L.p.	Nazwa towaru	Ilość szac.	Cena jedn. netto (zł)	Wartość netto (zł)	VAT %		Wartość brutto (zł)	Nr katalogowy	Nazwa handlowa
					%	Wartość (zł)			
1	Introduktor naczyniowy cienkościenny - dostępne średnice 5F, 6F, 7F - dostępne długości 10cm i 16cm - zestawy z przewodnikiem prostym 0,21" - przewodnik sztywny w części proksymalnej - długość przewodnika 45cm - odpowiednia igła metalowa z krótkim ostrzem 21G - koszulka wykonana ze śliskiego materiału ETFE odporna na załamania - atraumatyczne przejście między koszulką a rozszerzaczem - rozmiary kodowane kolorami i liczbowo	200 szt.							
2	Introduktor naczyniowy dostęp promieniowy - dostępne średnice od 5F do 6F - dostępne długości 11cm i 23cm - posiadające mini przewodnik o długości 45cm oraz igłę 21G, przewodnik 21 cała	800 szt.							

	<ul style="list-style-type: none"> - bardzo duża odporność na załamania z zastawką zapewniającą optymalną hemostazę oraz niskie opory przejścia - oznaczenia kolorami ułatwiające identyfikację rozmiarów - koszulka wykonana ze śliskiego materiału ETFE odporna na załamania 								
3	Opaska uciskowa do ucisku dystalnej tętnicy promieniowej <ul style="list-style-type: none"> - ucisk typu obrotowego, stabilna i lekka konstrukcja - część zestawu uciskająca na tętnicę wykonana z przezroczystego materiału umożliwiającego bezpośredni podgląd miejsca nakłucia tętnicy - opaska dostępna na lewą i prawą rękę - zatrzask zabezpieczający zapobiega przypadkowemu obrotowi po dotknięciu przez pacjenta - dostępne co najmniej trzy długości opaski 22cm, 26cm, 30cm 	300 szt.							
		Razem wartość netto:		Razem wartość brutto:					

RAZEM słownie: zł brutto.

.....
Miejscowość, data

.....
(Podpisy osób uprawnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)