

Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku
ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko

Znak sprawy: Z.II.260.054.Zp.2021

Nisko, 07/12/2021

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

(PO MODYFIKACJI)

zwana dalej (SWZ)

Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129),, zwanej dalej "ustawą Pzp" w trybie podstawowym bez negocjacji, o wartości szacunkowej zamówienia niższej od progów unijnych określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp.

Zatwierdzono w dniu:
07/12/2021

**Dyrektor
SPZZOZ w Nisku**

Paweł Tofil

/podpisano elektronicznie/

Nisko, Grudzień 2021

1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku

ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko

NIP: 865-20-74-945, REGON: 000306680

Tel. (15) 8416 703, 8416 779, Fax. (15) 8416 704

Adres poczty elektronicznej: przetargi@szpital-nisko.pl

Adres strony internetowej: www.szpital-nisko.pl

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania oraz strony, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem (adres platformy): <https://e-propublico.pl>

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

- 2.1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie: **podstawowym bez negocjacji**, o którym mowa w art. 275 pkt 1 ustawy Pzp.

3. INFORMACJE OGÓLNE

- 3.1. Komunikacja w postępowaniu:

W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem platformy on-line działającej pod adresem: <https://e-propublico.pl> (dalej jako: „Platforma”).

- 3.2. Wizja lokalna:

Zamawiający nie przewiduje obowiązku odbycia przez Wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez Wykonawcę dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia.

- 3.3. Zaliczki na poczet wykonania zamówienia:

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

- 3.4. Katalogi elektroniczne:

Zamawiający ☐ wymaga / ☒ nie wymaga złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

- 3.5. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021, poz. 1129).

4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 4.1. Przedmiotem zamówienia jest: Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku.

- 4.2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, gdzie część (zadanie) stanowi:

Pakiet nr:	Opis:
1	Temat: Pakiet nr 1 Wspólny Słownik Zamówień: 33141300-3 Opis: Igły i kaniule Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
2	Temat: Pakiet nr 2 Wspólny Słownik Zamówień: 33194000-6 Opis: Przyrządy i przedłużacze Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
3	Temat: Pakiet nr 3 Wspólny Słownik Zamówień: 33194000-6 Opis: Przyrządy i przedłużacze Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
4	Temat: Pakiet nr 4 Wspólny Słownik Zamówień: 33141310-6 Opis: Strzykawki Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
5	Temat: Pakiet nr 5 Wspólny Słownik Zamówień: 33770000-8 Opis: Materiały higieniczne Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych

Pakiet nr:	Opis:
6	Temat: Pakiet nr 6 Wspólny Słownik Zamówień: 33141200-2 Opis: Cewniki i zgłębniki Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
7	Temat: Pakiet nr 7 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
8	Temat: Pakiet nr 8 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
9	Temat: Pakiet nr 9 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
10	Temat: Pakiet nr 10 Wspólny Słownik Zamówień: 33157000-5 Opis: Maski krtaniowe i obwody oddechowe Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
11	Temat: Pakiet nr 11 Wspólny Słownik Zamówień: 33157000-5 Opis: Maseczki nosowe Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
12	Temat: Pakiet nr 12 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Maseczki do resuscytacji Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
13	Temat: Pakiet nr 13 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
14	Temat: Pakiet nr 14 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Elektrody Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
15	Temat: Pakiet nr 15 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Filtry powietrza Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
16	Temat: Pakiet nr 16 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Łyzki do laryngoskopu Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
17	Temat: Pakiet nr 17 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
18	Temat: Pakiet nr 18 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
19	Temat: Pakiet nr 19 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
20	Temat: Pakiet nr 20 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych

Pakiet nr:	Opis:
21	Temat: Pakiet nr 21 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
22	Temat: Pakiet nr 22 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Igły do biopsji hispatologicznej Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
23	Temat: Pakiet nr 23 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Wężyki do wstrzykiwacza kontrastu Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
24	Temat: Pakiet nr 24 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Elektrody pediatryczne Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
25	Temat: Pakiet nr 25 Wspólny Słownik Zamówień: 33192500-7 Opis: Sprzęt laboratoryjny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
26	Temat: Pakiet nr 26 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Filtry powietrza Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
27	Temat: Pakiet nr 27 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Elektrody neutralne Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
28	Temat: Pakiet nr 28 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Elektrody enzymatyczne Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
29	Temat: Pakiet nr 29 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
30	Temat: Pakiet nr 30 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny do artroskopii Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
31	Temat: Pakiet nr 31 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny do laparoskopii Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
32	Temat: Pakiet nr 32 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Brzeszczoty do piły Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych
33	Temat: Pakiet nr 33 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Zgłębniki Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, nie dopuszcza składania ofert wariantowych

- 4.3. Części nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w zadaniu częściowym zostaną odrzucone.
- 4.4. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do ☒ wszystkich części zamówienia ☐ maksymalnej liczby części zamówienia: [] ☐ tylko jednej części zamówienia.
- 4.5. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.
 Ileokroć w opisie przedmiotu zamówienia użyto znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne zgodnie z art. 99 ust. 5 Ustawy Pzp, oznacza to, że Zamawiający

dopuszcza składanie ofert równoważnych o tych samych lub lepszych parametrach od wymaganych przez zamawiającego.

Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

4.6. Miejsce realizacji: Szpital Powiatowy im. PCK w Nisku. – Magazyn medyczny.

5. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 7 I 8 USTAWY PZP.

5.1. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.

6. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

6.1. Zamówienie musi zostać zrealizowane: sukcesywnie w ciągu **12 miesięcy** od daty udzielenia zamówienia.

7. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

7.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SWZ, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp.

7.2. Zamawiający, na podstawie art. 112 ustawy Pzp określa następujące warunki udziału w postępowaniu:

Lp.	Warunki udziału w postępowaniu
1.	Zdolność do występowania w obrocie gospodarczym. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy prowadzący działalność gospodarczą lub zawodową, którzy są wpisani do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych prowadzonych w kraju, w którym mają siedzibę lub miejsce zamieszkania. Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.
2.	Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.
3.	Sytuacja ekonomiczna lub finansowa. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.
4.	Zdolności techniczna lub zawodowa. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający uzna warunek za spełniony jeżeli Wykonawca udowodni, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, zrealizował co najmniej dwie dostawy odpowiadające przedmiotowi zamówienia (tj. dostawa drobnego sprzętu jednorazowego użytku) o łącznej wartości brutto minimum 50 000,00 zł. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia na podstawie dokumentów dołączonych do oferty.

8. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA

8.1. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę, wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp.

8.2. Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 111 ustawy Pzp.

8.3. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 2 - 5 i 7-10 ustawy Pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki określone w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.

8.4. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, a jeżeli uzna, że nie są wystarczające, wykluczy Wykonawcę.

8.5. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

9. INFORMACJA O WYMAGANYCH DOKUMENTACH I PODMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

9.1. Wykonawca wraz z ofertą zobowiązany jest złożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Wypełniony formularz ofertowy.
2.	Wypełniony formularz cenowy.
3.	Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu składa każdy z Wykonawców.
4.	Pełnomocnictwo. W przypadku podpisania oferty oraz poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę nie wymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub kopii poświadczoną notarialnie.
5.	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).
6.	Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów. Pisemne zobowiązanie podmiotów, na zdolnościach lub sytuacji, których Wykonawca polega, do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia (jeżeli dotyczy).

9.2. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych:

1) W celu potwierdzenia spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Wykaz dostaw lub usług. Wykaz dostaw lub usług wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie Wykonawcy. W przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
2.	Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z obowiązującą Ustawą o Wyrobach Medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z dnia 20 maja 2010 r. z późn. zm) i stanowi wyrób medyczny w rozumieniu przywołanej ustawy tj. posiada certyfikat CE i deklarację zgodności – dla wyrobów medycznych.

2) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Oświadczenie Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej. Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.
2.	Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej. Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.
3.	Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. (dotyczy podmiotów zagranicznych).

Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się ww. dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy, z uwzględnieniem terminów ważności tych dokumentów.

- 9.3. 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 podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.
- 9.4. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 9.5. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia Wykonawca składa, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 9.6. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

10. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW POLEGAJĄCYCH NA ZASOBACH PODMIOTÓW TRZECICH

- 10.1. Wykonawca, w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu, może polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów trzecich, na zasadach określonych w art. 118–123 ustawy Pzp.
- 10.2. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, zobowiązany jest:
 - 1) złożyć wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby lub inny podmiotowy środek dowodowy, musi potwierdzać, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określać w szczególności:
 - a) zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
 - b) sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
 - c) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
 - 2) złożyć wraz z ofertą „Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków”, 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.
 - 3) przedstawić na żądanie Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, określone w pkt 9.2 ppkt 2) SWZ, dotyczące tych podmiotów, na potwierdzenie, że nie zachodzą wobec nich podstawy wykluczenia z postępowania.
- 10.3. Zamawiający oceni, czy udostępniane Wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, a także zbada, czy nie zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem Wykonawcy w pkt. 8 niniejszej SWZ.
- 10.4. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzą spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zajądą wobec tego

podmiotu podstawy wykluczenia, Zamawiający zażąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.

11. INFORMACJE DLA WYKONAWCÓW ZAMIERZAJĄCYCH POWIERZYĆ WYKONANIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA PODWYKONAWCOM

- 11.1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.
- 11.2. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli, Podwykonawców zaangażowanych w realizację zamówienia, jeżeli są już znani.
- 11.3. Wykonawca jest obowiązany zawiadomić Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazać wymagane informacje na temat nowych Podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.

12. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 12.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 12.2. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty i powinno ono zawierać w szczególności wskazanie:
 - 1) postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego dotyczy;
 - 2) wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia;
 - 3) ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.
- 12.3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument „Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału”, o którym mowa w pkt. 9.1 SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

13. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI

- 13.1. W niniejszym postępowaniu komunikacja Zamawiającego z Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy on-line działającej pod adresem: **<https://e-propublico.pl>**.
- 13.2. Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne.
- 13.3. Na Platformie postępowanie prowadzone jest pod nazwą: „Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” – znak sprawy: Z.II.260.054.Zp.2021.
- 13.4. Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej **<https://e-propublico.pl>** oraz uznaje go za wiążący.
- 13.5. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto na Platformie.
- 13.6. Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu zaufanego lub podpisu osobistego.
- 13.7. Ilekroć w niniejszej SWZ jest mowa o:
 - a) podpisie zaufanym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa art. 3 pkt 14a ustawy z 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz. U. 2020 poz. 346);
 - b) podpisie osobistym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa w art. z art. 2 ust. 1 pkt 9 ustawy z 6 sierpnia 2010 r. o dowodach osobistych (t.j. Dz. U. 2020 poz. 332).
- 13.8. Zalecenia Zamawiającego odnośnie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:

- a) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie .pdf zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES;
 - b) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie innym niż .pdf (np.: .doc, .docx, .xlsx, .xml) zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie XAdES;
 - c) do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego zaleca się stosowanie algorytmu SHA-2 (lub wyższego).
- 13.9. Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowe – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy:
- a) stały dostęp do sieci Internet,
 - b) posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail),
 - c) komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux,
 - d) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera),
 - e) włączona obsługa JavaScript oraz Cookies.
- 13.10. Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych: pliki w formatach określonych odpowiednimi przepisami prawa, tj. m.in.: .doc, .docx, .txt, .xls, .xlsx, .ppt, .csv, .pdf, .jpg, .gif, .png, .tif, .dwg, .ath, .kst, .zip, .rar, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie: **.pdf, .doc, .docx, .xls, .xlsx, .xml**. Maksymalny rozmiar pojedynczego pliku to **80 MB**, przy czym nie określa się limitu liczby plików.
- 13.11. Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych:
- a) załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami, nie jest dostępny dla Zamawiającego i przechowywany jest na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej. Zamawiający otrzyma dostęp do pliku dopiero po upływie terminu otwarcia ofert,
 - b) oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie „Data przesłania”,
 - c) o terminie przesłania decyduje czas pełnego przetworzenia transakcji pliku na Platformie.
- 13.12. W postępowaniu, wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazywane są za pośrednictwem Platformy (karta „Wiadomości”). Za datę wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przesłanych za pośrednictwem Platformy, przyjmuje się datę ich zamieszczenia na Platformie.
- 13.13. Ofertę, wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy, podpisaną kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 13.14. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 13.15. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:
- w zakresie merytorycznym:
Maria Kosz - Specjalista ds. zaopatrzenia, tel.: (15) 8416 712.
 - w zakresie formalnym:
Piotr Tabor - Specjalista ds. zamówień publicznych, tel.: (15) 8416 779, e-mail: przetargi@szpital-nisko.pl

14. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ

- 14.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ, przekazany za pośrednictwem Platformy (karta „Zapytania/Wyjaśnienia”).
- 14.2. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.
- 14.3. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynie w terminie, o którym mowa w punkcie powyżej, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ.
- 14.4. Przedłużenie terminu składania ofert, nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.

- 14.5. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.
- 14.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

15. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

- 15.1. W postępowaniu nie jest przewidziane składanie wadium.

16. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 16.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia **15/01/2022**.
- 16.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 16.3. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, Zamawiający przed upływem tego terminu zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.

17. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

- 17.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 17.2. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w niniejszej SWZ.
- 17.3. Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami.
- 17.4. Oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami musi być sporządzona w języku polskim i złożona pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej, za pośrednictwem Platformy oraz podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 17.5. Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), zwanej dalej „ustawą o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” jeżeli Wykonawca:
 - a) wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane,
 - b) wykazał, załączając stosowne uzasadnienie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.Zaleca się, aby uzasadnienie o którym mowa powyżej było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie pozostałym uczestnikom postępowania.
Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp.
- 17.6. Opis sposobu przygotowania oferty składanej w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej:
 - a) Wykonawca, chcąc przystąpić do udziału w postępowaniu, loguje się na Platformie, w menu „**Ogłoszenia**” wyszukuje niniejsze postępowanie, otwiera je klikając w jego temat, a następnie korzysta z funkcji „**Zgłoś udział w postępowaniu**” na karcie „**Informacje ogólne**”,
 - b) w przypadku, gdy Wykonawca nie posiada konta na Platformie, należy skorzystać z funkcji „**Zarejestruj**”. Po wypełnieniu Formularza rejestracyjnego Wykonawca otrzyma wiadomość e-mail na zdefiniowany adres poczty elektronicznej, z opcją aktywacji konta. Aktywacja konta jest konieczna do zakończenia procesu rejestracji i umożliwia zalogowanie się na Platformie,
 - c) oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, powinna być podpisana ważnym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę (osoby) uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumentach rejestrowych, a następnie przesłana Zamawiającemu za pośrednictwem Platformy, poprzez dodanie dokumentów na karcie „**Oferta/Załączniki**”, za pomocą opcji „**Załącz plik**” i użycie przycisku „**Załącz**”,
 - d) jeżeli umocowanie dla osób podpisujących ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, Wykonawca do oferty powinien dołączyć dokument pełnomocnictwa udzielonego przez osoby uprawnione

- i obejmujące swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, lub podpisem osobistym albo w elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego,
- e) wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca chce zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać przesłane za pośrednictwem Platformy, w osobnym pliku, na karcie „Oferta/Załączniki”, w tabeli „Część oferty stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa”, za pomocą opcji „Załącz plik” i użycie przycisku „Załącz”,
 - f) potwierdzeniem prawidłowo załączonego pliku jest automatyczne wygenerowanie przez Platformę komunikatu systemowego o treści „Plik został poprawnie przesłany na platformę”,
 - g) ostateczne złożenie oferty wraz z załącznikami Wykonawca musi potwierdzić klikając w przycisk „Złóż ofertę”,
 - h) złożenie oferty zostanie potwierdzone komunikatem systemowym z podaniem terminu jej złożenia oraz aktywowana zostanie dla Wykonawcy możliwość pobrania, w stosunku do każdego z przesłanych plików, automatycznie wystawionego przez Platformę dokumentu EPO (Elektroniczne Potwierdzenie Odbioru), będącego dowodem potwierdzającym fakt i czas dostarczenia Zamawiającemu pliku za pośrednictwem Platformy.
- 17.7. Do upływu terminu składania ofert, Wykonawca, za pośrednictwem Platformy, może wycofać złożoną ofertę, używając opcji „Wycofaj ofertę” (karta Oferta/Załączniki). Po wycofaniu oferty Wykonawca może usunąć załączone pliki, zaznaczając pozycje do usunięcia i klikając w przycisk „Usuń zaznaczone”.
- 17.8. Szczegółowa instrukcja korzystania z Platformy znajduje się na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/>, przycisk „Instrukcja Wykonawcy”.
- 17.9. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

18. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

- 18.1. Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia **17/12/2021** do godz. **09:00**.

19. TERMIN OTWARCIA OFERT

- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **17/12/2021** o godz. **09:30**, za pośrednictwem Platformy, na karcie „Oferta/Załączniki”, poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.
- 19.2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 19.3. Niezwłocznie po otwarciu ofert, Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
- 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej bądź miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte,
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

20. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- 20.1. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia w złotych polskich (PLN), z dokładnością do 1 grosza, tj. do dwóch miejsc po przecinku.
- 20.2. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia, a także wszystkie potencjalne ryzyka ekonomiczne, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu zamówienia.
- 20.3. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

- 20.4. Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.
- 20.5. Jeżeli złożona zostanie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.
- 20.6. Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest:
- 1) poinformować Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego,
 - 2) wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego,
 - 3) wskazać wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku,
 - 4) wskazać stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

21. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

- 21.1. Zamawiający będzie oceniał oferty (każdy pakiet osobno) według następujących kryteriów:

Nr	Nazwa kryterium	Waga
1.	Cena (koszt)	60 %
2.	Warunki płatności	40 %

- 21.2. Punkty przyznawane za podane kryteria będą liczone według następujących wzorów:

Nr kryterium	Wzór
1.	Cena (koszt) $\text{Liczba punktów} = (\text{Cmin}/\text{Cof}) * 100 * \text{waga}$ gdzie: - Cmin – najniższa cena spośród wszystkich ofert, - Cof – cena podana w badanej ofercie
2.	Warunki płatności: $\text{Liczba punktów} = (\text{Wof}/\text{Wmax}) * 100 * \text{waga}$ gdzie: - Wof – najkrótszy termin płatności podany w badanej ofercie - Wmax – najdłuższy termin płatności spośród wszystkich ofert

Minimalny termin płatności wynosi: 30 dni od dnia doręczenia faktury.

Maksymalny termin płatności wynosi: 60 dni od dnia doręczenia faktury.

Całkowita liczba uzyskanych przez badaną ofertę punktów
$= [(\text{Cmin}/\text{Cof}) * 100 * \text{waga}] + [(\text{Wof}/\text{Wmax}) * 100 * \text{waga}]$

- 21.3. Po dokonaniu oceny punkty przyznane przez każdego z członków Komisji przetargowej zostaną zsumowane dla każdego z kryteriów oddzielnie. Suma punktów uzyskanych za wszystkie kryteria oceny stanowić będzie końcową ocenę danej oferty.
- 21.4. Zamawiający poprawia w ofercie:
- a) oczywiste omyłki pisarskie,
 - b) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - c) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze SWZ, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty.
- Zamawiający wyznaczy 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.
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

- 21.5. Jeżeli zaoferowana cena, lub jej istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia lub budzą wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w dokumentach zamówienia lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający zażąda od Wykonawcy wyjaśnień, w tym złożenia dowodów w zakresie wyliczenia ceny, lub jej istotnych części składowych. Wyjaśnienia mogą dotyczyć zagadnień wskazanych w art. 224 ust. 3 ustawy Pzp.
- 21.6. Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny spoczywa na Wykonawcy.
- 21.7. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.
- 21.8. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie udzielił wyjaśnień w wyznaczonym terminie, lub jeżeli złożone wyjaśnienia wraz z dowodami nie uzasadniają rażąco niskiej ceny tej oferty.

22. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 22.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji warunków zamówienia i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane wyżej kryteria oceny ofert.
- 22.2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty, przekazując im informacje, o których mowa w art. 253 ust. 1 ustawy Pzp oraz udostępni je na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://e-propublico.pl>.
- 22.3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla 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.

23. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

- 23.1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 308 ust. 1 i 2 ustawy Pzp.
- 23.2. Zamawiający poinformuje Wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu i terminie zawarcia umowy.
- 23.3. Przed zawarciem umowy Wykonawca, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązany jest do podania wszelkich informacji niezbędnych do wypełnienia treści umowy.
- 23.4. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ci, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązani będą przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego przedłożyć kopię umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
- 23.5. Jeżeli Wykonawca nie dopełni ww. formalności w wyznaczonym terminie, Zamawiający uzna, że zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i będzie upoważniony do zatrzymania wadium na podstawie art. 98 ust. 6 pkt. 3 ustawy Pzp.

24. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

- 24.1. W danym postępowaniu wniesienie zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.

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

- 25.1. Wzór umowy stanowi załącznik do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 25.2. Zakres dopuszczalności dokonywania zmian postanowień zawartej umowy oraz warunki dokonywania takich zmian określone zostały w projekcie umowy stanowiącym załącznik niniejszej specyfikacji.

26. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

- 26.1. Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

27. AUKCJA ELEKTRONICZNA

- 27.1. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 308 ust. 1 ustawy Pzp.

28. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

- 28.1. 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 „Rozporządzenie”, informuję, że:
- 28.2. Administratorem Państwa danych jest **Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej** 37-400 Nisko, ul. Kościuszki 1, tel.: 15 841 67 03, fax: 15 841 67 04, e-mail: info@szpital-nisko.pl,
- 28.3. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym mogą się Państwo kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych za pośrednictwem adresu email: adam.zieminski@cbi24.pl lub pisemnie pod adresem Administratora.
- 28.4. Dane osobowe będą przetwarzane w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.
- 28.5. Dane osobowe będą przetwarzane przez okres zgodnie z art. 78 ust. 1 i 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), 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.
- 28.6. Podstawą prawną przetwarzania danych jest art. 6 ust. 1 lit. c) ww. Rozporządzenia.
- 28.7. Odbiorcami Państwa danych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 4 ustawy Pzp.
- 28.8. Obowiązek podania przez Państwa danych osobowych bezpośrednio Państwa dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z Pzp.
- 28.9. Osoba, której dane dotyczą ma prawo do:
- dostępu do treści swoich danych oraz możliwości ich poprawiania, sprostowania, ograniczenia przetwarzania,
 - w przypadku gdy przetwarzanie danych odbywa się z naruszeniem przepisów Rozporządzenia służy prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa,
- 28.10. Osobie, której dane dotyczą nie przysługuje:
- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e Rozporządzenia - prawo do usunięcia danych osobowych,
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 Rozporządzenia,
 - na podstawie art. 21 Rozporządzenia - prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c Rozporządzenia.
- 28.11. W przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 Rozporządzenia, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, Administrator może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
- 28.12. Skorzystanie przez osobę, której dane dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych, o którym mowa w art. 16 Rozporządzenia, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z Pzp.
- 28.13. Wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 Rozporządzenia, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

- 28.14. W przypadku danych osobowych zamieszczonych przez Administratora w Biuletynie Zamówień Publicznych, prawa, o których mowa w art. 15 i art. 16 Rozporządzenia, są wykonywane w drodze żądania skierowanego do Administratora.
- 28.15. Od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku gdy wniesienie żądania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 Rozporządzenia, spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole i załącznikach do protokołu, Administrator nie udostępnia tych danych zawartych w protokole i w załącznikach do protokołu, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 Rozporządzenia.
- 28.16. W przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 Rozporządzenia, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, Administrator może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających w szczególności na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia.
- 28.17. Skorzystanie przez osobę, której dane dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 Rozporządzenia, nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.
- 28.18. Ponadto informujemy, że w związku z przetwarzaniem Państwa danych osobowych nie podlegają Państwo decyzjom, które się opierają wyłącznie na zautomatyzowanym przetwarzaniu, w tym profilowaniu, o czym stanowi art. 22 Rozporządzenia.

Załącznikami do specyfikacji warunków zamówienia są:

Nr	Nazwa załącznika
1.	Opis przedmiotu zamówienia
2.	Wzór formularza ofertowego
3.	Wzór oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału
4.	Wzór wykazu wykonanych usług lub dostaw
5.	Wzór oświadczenia Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej
6.	Wzór zobowiązania podmiotów, na których Wykonawca polega, do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia
7.	Projektowane postanowienia umowy
8.	Wzór formularza cenowego

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Ogólna charakterystyka zamówienia:

- Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku – 33 Pakiety,
- Dostawy drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku odbywać się będą na koszt i ryzyko Wykonawcy loco magazyn medyczny.

2. Zakres przedmiotowy:

Pakiet nr 1			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Bezpieczna igła iniekcyjna jednorazowego użytku 18G x 1½" (1,2 x 40 mm) do strzykawek typu „Luer”. Ostrze zabezpieczone osłoną umożliwiającą iniekcję pod małym kątem. Aktywacja mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem, bezpośrednio po iniekcji. Słyszalne kliknięcie potwierdzające uruchomienie osłony zabezpieczającej. Igła po iniekcji pozostaje bezpiecznie zamknięta wewnątrz aktywowanej osłony. Na opakowaniu jednostkowym indywidualny nr katalogowy oraz rozmiar igły dodatkowo kodowany kolorem odpowiadającym kolorowi nasadki igły, op. 100 szt.	op.	3
2.	Bezpieczna igła iniekcyjna jednorazowego użytku 20G x 1½" (0,9 x 40 mm) do strzykawek typu „Luer”. Ostrze zabezpieczone osłoną umożliwiającą iniekcję pod małym kątem. Aktywacja mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem, bezpośrednio po iniekcji. Słyszalne kliknięcie potwierdzające uruchomienie osłony zabezpieczającej. Igła po iniekcji pozostaje bezpiecznie zamknięta wewnątrz aktywowanej osłony. Na opakowaniu jednostkowym indywidualny nr katalogowy oraz rozmiar igły dodatkowo kodowany kolorem odpowiadającym kolorowi nasadki igły, op. 100 szt.	op.	2
3.	Bezpieczna igła iniekcyjna jednorazowego użytku 21G x 1½" (0,8 x 40 mm) do strzykawek typu „Luer”. Ostrze zabezpieczone osłoną umożliwiającą iniekcję pod małym kątem. Aktywacja mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem, bezpośrednio po iniekcji. Słyszalne kliknięcie potwierdzające uruchomienie osłony zabezpieczającej. Igła po iniekcji pozostaje bezpiecznie zamknięta wewnątrz aktywowanej osłony. Na opakowaniu jednostkowym indywidualny nr katalogowy oraz rozmiar igły dodatkowo kodowany kolorem odpowiadającym kolorowi nasadki igły, op. 100 szt.	op.	2
4.	Bezpieczna kaniula dożylna w systemie zamkniętym, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu z min. 5 paskami rtg, chroniąca przed ekspozycją na materiał biologiczny i zakłucie poprzez posiadanie plastikowej osłonki igły, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, bez portu górnego, z elastycznymi skrzydełkami mocującymi, posiadająca dren z klemą zamykającą zakończony podwójnym rozgałęzieniem (jedno z rozgałęzień zakończone bezigłowym, niemechanicznym zamkniętym zaworem dostępu naczyniowego z przezierną silikonową jednoelementową podzielną membraną osadzoną zewnątrz na przezroczystym plastikowym konektorze), sterylna, nie zawierająca latexu i PCV. Rozmiary: - 24G o dł. 14mm i 19mm, - 22G o dł. 25mm, - 20G o dł. 25mm, 32mm, 45mm, - 18G o dł. 32mm, 45mm. Pakowana pojedynczo w sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości, do każdej kaniuli należy dołączony transparentny opatrunek z oddychającą membraną z ramką z pianki oraz z elastycznymi taśmami do mocowania	szt.	50
5.	Bezpieczna kaniula w systemie zamkniętym wykonana z biokompatybilnego poliuretanu z min. 5 paskami RTG, przeznaczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem, umożliwiająca współpracę z wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podaż kontrastu, posiadająca drenik przedłużający odporny na wysokie ciśnienie podaży płynu, dostępność rozmiarów w zależności od potrzeb klienta: od 24 G do 18 G	szt.	20
6.	Bezpieczne igły do wstrzykiwaczy insulinowych 30G 0,30 mm x 5 mm, sterylne, po użyciu igła bezpiecznie zamknięta w plastikowej osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron: od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza), kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów - kompatybilność potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty, pakowane po 100 szt. w opakowaniu, sterylizowane radiacyjnie	szt.	2
7.	Igła do punkcji mostka z dodatkowym zdejmowalnym uchwytem motylkowym, rozmiar 15G x 35, z regulacją długości	szt.	15
8.	Igła do punkcji prostaty, półautomatyczna bez ściąganej kaniuli, PDO 1620, 16G (1,6 mm x 200 mm)	szt.	15
9.	Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych Standard, rozmiar 26G z igłą prowadzącą 20G długość 130 mm	szt.	10
10.	Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych Standard, rozmiar 27G z igłą prowadzącą 22G długość 130 mm	szt.	10
11.	Igła jednorazowego użytku – motylek 25G (0,5 x 19 mm)	szt.	50
12.	Igła jednorazowego użytku – motylek 21G (0,8 x 19 mm)	szt.	50

Pakiet nr 1			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
13.	Igła jednorazowego użytku – motylek 22G (0,7 x 19 mm)	szt.	20
14.	Igła jednorazowego użytku 18G x 11/2" (1,2 x 40 mm), op. 100 szt. – wymagane jest zaoferowanie dwóch typów ścięcia ostrza (krótko i długościęte)	op.	700
15.	Igła jednorazowego użytku 19G x 11/2" (1,1 x 40 mm), op. 100 szt. – wymagane jest zaoferowanie dwóch typów ścięcia ostrza (krótko i długościęte)	op.	2
16.	Igła jednorazowego użytku 20G x 11/2" (0,9 x 40 mm), op. 100 szt.	op.	300
17.	Igła jednorazowego użytku 21G x 11/2" (0,8 x 40 mm), op. 100 szt.	op.	200
18.	Igła jednorazowego użytku 22G x 11/4" (0,7 x 30 mm), op. 100 szt.	op.	120
19.	Igła jednorazowego użytku 23G x 11/4" (0,6 x 30 mm), op. 100 szt.	op.	50
20.	Igła jednorazowego użytku 25G x 1" (0,5 x 25 mm), op. 100 szt.	op.	100
21.	Igła punkcyjna 21G x 31/2" (0,8 x 88 - 90 mm)	szt.	20
22.	Igła punkcyjna 25G x 31/2" (0,50 x 88 - 90 mm)	szt.	20
23.	Igła punkcyjna 26G x 31/2" (0,45 x 88 - 90 mm)	szt.	800
24.	Igła punkcyjna 27G x 31/2" (0,40 x 88 - 90 mm)	szt.	100
25.	Igła typu Neoflon 0,6 x 19 mm, przepływ min. 13 ml/min (fioletowa) z elastycznymi skrzydełkami, pediatryczna, z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli, wykonana z PTFE lub FEP, op. = 50 szt.	op.	20
26.	Igła typu Neoflon 0,7 x 19 mm, przepływ min. 13 ml/min (żółta) z elastycznymi skrzydełkami, pediatryczna, z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli, wykonana z PTFE lub FEP, op. = 50 szt.	op.	15
27.	Igła z ostrzem typu Hubera zagięta pod kątem 90°, elastyczne poliuretanowe przedłużenie z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer Lock. Rozmiar 20G 0,9 x 20 mm	szt.	20
28.	Igła z ostrzem typu Hubera zagięta pod kątem 90°, elastyczne poliuretanowe przedłużenie z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer Lock. Rozmiar 20G 0,9 x 15 mm	szt.	10
29.	Kaniula do kaniulacji żył obwodowych typu venflon. Kaniula wykonana z PTFE widocznego w USG, z portem bocznym zabezpieczonym korkiem na uwięzi w kolorze kodującym rozmiar Gauge kaniuli, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G. Opakowanie nierozrywne typu Tyvek, które zapobiega uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania, rozmiary: - 22G 0,8 x 25 mm przepływ 31 ml/min, - 20G 1,0 x 32 mm przepływ 54 ml/min, - 18G 1,2 x 45 mm przepływ 80 ml/min, - 18G 1,2 x 32 mm przepływ 80 ml/min, - 17G 1,4 x 45 mm przepływ 125 ml/min, - 16G 1,7 x 45 mm przepływ 180 ml/min, - 14G 2,0 x 45 mm przepływ 270 ml/min	szt.	700
30.	Kaniula do wlewów dożylnych wykonana z FEP 14G (2,1-2,2 x 45 mm) z portem bocznym, przepływ min. 310 ml/min, kaniula musi posiadać na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru (śr. x dł. w mm), wartość przepływu, informacja o braku zawartości lateksu oraz zastosowanym materiale	szt.	100
31.	Kaniula do wlewów dożylnych wykonana z FEP 16G (1,7 x 45 mm) z portem bocznym, przepływ min. 200 ml/min, kaniula musi posiadać na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru (śr. x dł. w mm), wartość przepływu, informacja o braku zawartości lateksu oraz zastosowanym materiale	szt.	300
32.	Kaniula do wlewów dożylnych wykonana z FEP 18G (1,2-1,3 x 38-45 mm) z portem bocznym, przepływ min. 100 ml/min, kaniula musi posiadać na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru (śr. x dł. w mm), wartość przepływu, informacja o braku zawartości lateksu oraz zastosowanym materiale	szt.	3 000
33.	Kaniula do wlewów dożylnych wykonana z FEP 20G (1,0-1,1 x 32 mm) z portem bocznym, przepływ min 64 ml/min, kaniula musi posiadać na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru (śr. x dł. w mm), wartość przepływu, informacja o braku zawartości lateksu oraz zastosowanym materiale	szt.	14 000
34.	Kaniula do wlewów dożylnych wykonana z FEP 22G (0,8-0,9 x 25 mm) z portem bocznym, przepływ min. 38 ml/min, kaniula musi posiadać na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru (śr. x dł. w mm), wartość przepływu, informacja o braku zawartości lateksu oraz zastosowanym materiale	szt.	5 000
35.	Kaniula do wlewów dożylnych wykonana z FEP 24G (0,7 x 19 mm) z portem bocznym, przepływ min. 22 ml/min, kaniula musi posiadać na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru (śr. x dł. w mm), wartość przepływu, informację o braku zawartości lateksu oraz zastosowanym materiale	szt.	500
36.	Kaniula dotętnicza z zaworem Flo Switch 20G	szt.	200

Pakiet nr 1			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
37.	Kaniuła dożylna bezpieczna z samozamykającym się korkiem portu bocznego, minimum 5 wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg, posiadająca automatyczne zabezpieczenie przed zakłuciem igłą w postaci osłonki o gładkich krawędziach, wyposażona w kapilary zabezpieczające przed rozpryskiem krwi, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia 22G (0,9 x 25 mm), przepływ 42 ml/min., opakowanie typu Tyvek	szt.	50
38.	Kaniuła dożylna bezpieczna z samozamykającym się korkiem portu bocznego, minimum 5 wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg, posiadająca automatyczne zabezpieczenie przed zakłuciem igłą w postaci osłonki o gładkich krawędziach, wyposażona w kapilary zabezpieczające przed rozpryskiem krwi, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia 20G (1,1 x 32 mm), przepływ 67 ml/min., opakowanie typu Tyvek	szt.	50
39.	Kaniuła dożylna bezpieczna z samozamykającym się korkiem portu bocznego, minimum 5 wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg, posiadająca automatyczne zabezpieczenie przed zakłuciem igłą w postaci osłonki o gładkich krawędziach, wyposażona w kapilary zabezpieczające przed rozpryskiem krwi, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia 18G (1,3 x 45 mm), przepływ 103 ml/min., opakowanie typu Tyvek	szt.	5
40.	Tepe igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków, 18 G 1½" 1,20 x 40 mm, ze specjalnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, zapobiegającym defragmentacji korka i chroniącym personel przed ekspozycją zawodową (ryzykiem zakłucia) - kolor nasadki czerwony lub różowy dla łatwej identyfikacji tepej igły bez filtra, op. 100 szt.	op.	30
41.	Tepe igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków, 18 G 1½" 1,20 x 40 mm, ze specjalnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, zapobiegającym defragmentacji korka i chroniącym personel przed ekspozycją zawodową (ryzykiem zakłucia) z filtrem 5 mikronów dla skutecznej filtracji zanieczyszczeń w tym fragmentów szkła - kolor nasadki fioletowy lub różowy dla łatwej identyfikacji igły z filtrem, op. 100 szt.	op.	20

Pakiet nr 2			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Kranik trójdrożny z optycznym i wyczuwalnym indykátorem pozycji otwarty - zamknięty	szt.	1 800
2.	Przedłużacz do pomp infuzyjnych bezftalanowy – biały lub transparentny dl. 150 cm	szt.	1 000
3.	Przedłużacz do pomp infuzyjnych bezftalanowy – czarny lub bursztynowy dl. 200 cm	szt.	1 000
4.	Przyrząd do przetaczania krwi nie zawierający ftalanów, jałowy, jednorazowego użytku, przezroczysta elastyczna komora kroplowa bez PCV (20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml), filtr krwi o wielkości oczek 200 µm, zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz bezpiecznym dodatkowym miejscem na igłę po użyciu, regulacja minimum 15 mm, opakowanie jednostkowe folia papier, zestaw nie zawierający lateksu, bez zawartości ftalanów, nazwa producenta wygrawerowania na zaciskaczu	szt.	4 700
5.	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych nie zawierający ftalanów, igła biorcza dwukanałowa, jałowy, jednorazowego użytku, przezroczysta elastyczna komora kroplowa bez PCV (20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml), w części przezroczystej komora kroplowa ma dl. min. 5 cm, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz bezpiecznym dodatkowym miejscem na igłę po użyciu, regulacja minimum 15 mm, opakowanie jednostkowe folia - papier, zestaw nie zawierający lateksu, bez zawartości ftalanów nazwa producenta wygrawerowania na zaciskaczu	szt.	33 000
6.	Bezpieczny przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z filtrem zapobiegającym zapowietrzaniu po opróżnieniu butelki z płynem, filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml), dren o dl. 180 cm, zaciskacz rolkowy wyposażony w dodatkowy zaczep na dren oraz specjalne miejsce na kolec, zestaw wolny od ftalanów, opakowanie jednostkowe folia - papier	szt.	500
7.	Przyrząd do przetaczania płynów-światłoczuły w kolorze czarnym lub bursztynowym, jałowy, igła biorcza dwukanałowa, jednorazowego użytku, nie zawierający lateksu, komora elastyczna, przezroczysta, nie zawierająca PVC, dl. min. 5 cm w części przezroczystej, zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz bezpiecznym dodatkowym miejscem na igłę po użyciu, regulacja minimum 15 mm	szt.	25
8.	Worek foliowy do ochrony butelek z lekami światłoczułymi o wymiarach 21 cm x 30 cm pakowany w zestaw wraz z przyrządem	szt.	25
9.	Rozgłęziacz infuzyjny 5-cio drożny z końcówką Luer - Lock	szt.	25
10.	Kranik trójdrożny z przedłużaczem 7 cm	szt.	250

Pakiet nr 2			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
11.	Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego, brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukujący zaleganie pozostałości krwi lub płynu, duża przestrzeń wewnętrzna zapewniająca przepływ na poziomie min. 312ml/min, kompatybilny z MRI, wysokiej jakości membrana silikonowa pozwalająca na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku, idealne dopasowanie obudowy z membraną silikonową nie pozwalające na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu, mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwiająca pracę personelowi medycznemu, prosty tor przepływu zapewniający równomierny i płynny wlew, kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwalająca na współpracę ze wszystkimi zestawami, łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa. Możliwość używania przez 7 dni i 600ostępów. Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami, możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków.	szt.	130

Pakiet nr 3			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Przedłużacz do pomp infuzyjnych bezftalanowy – transparentny dł. 150 cm	szt.	1 000
2.	Przedłużacz do pomp infuzyjnych bezftalanowy – czarny lub bursztynowy dł. 200 cm	szt.	1 000
3.	Przyrząd do przetaczania krwi nie zawierający ftalanów, jałowy, jednorazowego użytku, przezroczysta elastyczna komora kropłowa bez PCV (20 kropli = 1 ml +/-0,1 ml), filtr krwi o wielkości oczek 200 µm, zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz bezpiecznym dodatkowym miejscem na igłę po użyciu, regulacja minimum 15 mm, opakowanie jednostkowe folia papier, zestaw nie zawierający lateksu, bez zawartości ftalanów, nazwa producenta wygrawerowania na zaciskaczu	szt.	1 000
4.	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kropłowa wykonana z PP o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia - papier, sterylne	szt.	10 000
5.	Bezpieczny przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z filtrem zapobiegającym zapowietrzaniu po opróżnieniu butelki z płynem, filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, elastyczna duża komora kropłowa (górna część twarda, dolna część miękka, oddzielone pierścieniem), dren o dł. 180 cm, zaciskacz rolkowy wyposażony w dodatkowy zaczep na dren oraz specjalne miejsce na kolec, zestaw wolny od ftalanów, opakowanie jednostkowe folia – papier, sterylne	szt.	500
6.	Przyrząd do przetaczania płynów bursztynowy, komora kropłowa wykonana z PP o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia - papier, sterylne	szt.	25
7.	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z workiem, pakowany fabrycznie przez producenta w jednym opakowaniu razem z workiem do osłony podawanego płynu przed światłem, worek w kolorze zielonym o wymiarach 210 mm x 310 mm, komora kropłowa wykonana z PP o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia - papier, sterylne	szt.	25
8.	Rozgałęziacz infuzyjny 5-cio drożny z końcówką Luer - Lock	szt.	25
9.	Kranik trójdrożny z przedłużaczem 7 cm	szt.	250

Pakiet nr 4			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Strzykawka 50 (60) ml biała do pomp infuzyjnych nietoksyczna, niepirogenna, uszczelnienie z elastomeru, cylinder z dwustronną skalą pomiarową, podziałka co 1 ml w kolorze czarnym, końcówka Luer-lock z kołnierzem, nazwa producenta na korpusie	szt.	4 250
2.	Strzykawka 50 (60) ml bursztynowa do pomp infuzyjnych, do leków światłoczułych, nietoksyczna, niepirogenna, uszczelnienie z elastomeru, cylinder z dwustronną skalą pomiarową, podziałka co 1 ml w kolorze czarnym, końcówka Luer-lock z kołnierzem, nazwa producenta na korpusie	szt.	2 000
3.	Strzykawka doustna o pojemności 5 ml lub 10 ml, z zakończeniem uniemożliwiającym zamocowanie igły hipodermicznej	szt.	30

Pakiet nr 4			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
4.	Strzykawka jednorazowego użytku 1 ml do insuliny z igłą 27G x 1/2" (0,4-0,45 x 12-13 mm) op. 100 szt.	op.	2
5.	Strzykawka jednorazowego użytku 1 ml Tbc z igłą 25G x 5/8" (0,5 x 16 mm) op. 100 szt.	op.	12
6.	Strzykawka jednorazowego użytku 10 ml, nominalna skala z podziałką 0,5 ml w kolorze czarnym, mleczny tłok, logo producenta uwidocznione na korpusie, op. 100 szt.	op.	400
7.	Strzykawka jednorazowego użytku 100 ml typ Janeta z dołączoną jedną końcówką Luer, skala z podziałką co 2 ml, w kolorze czarnym, logo producenta strzykawki na cylindrze	szt.	750
8.	Strzykawka jednorazowego użytku 2 ml lub 2,3 ml z heparyną	szt.	1 000
9.	Strzykawka jednorazowego użytku 2 ml, nominalna skala z podziałką 0,1 ml w kolorze czarnym, mleczny tłok, logo producenta uwidocznione na korpusie, op. 100 szt.	op.	200
10.	Strzykawka jednorazowego użytku 20 ml, nominalna skala z podziałką 1,0 ml w kolorze czarnym, mleczny tłok, logo producenta uwidocznione na korpusie, op. 100 szt.	op.	800
11.	Strzykawka jednorazowego użytku 5 ml, nominalna skala z podziałką 0,2 ml w kolorze czarnym, mleczny tłok, logo producenta uwidocznione na korpusie, op. 100 szt.	op.	400

Pakiet nr 5			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Bokserki dla pacjentów stosowane jako ochrona podczas badań diagnostycznych, wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 40g/m ² . Kolor zielony lub granatowy, niejałowe	szt.	1 200
2.	Czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej min. 18g/m ² , ściągany lekką nie uciskającą gumką, średnica po rozciągnięciu ok. 53 cm. Pakowany po 100 szt. w kartonik w formie podajnika/dispensera, gwarantujący higieniczne przechowywanie i wyjmowanie pojedynczych sztuk. Każde opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin przydatności do użycia, informacje identyfikujące producenta, nr katalogowy. Kolor zielony lub niebieski, niejałowy	szt.	50 000
3.	Fartuch chirurgiczny standard jednorazowego użytku wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze min. 35 g/m ² . Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzące na siebie. Posiadający 4 wszywane troki o długości min. 45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 12,5 - 13 cm na jednej części fartucha i 6,5 -7,5 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową lamówkę oraz nadruk z rozmiarówką. Opakowanie typu worek foliowy, pakowany pojedynczo. Rozmiar XL, niesterylny	szt.	10 000
4.	Komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 25g/m ² , niejałowy, kolor zielony, zawierający: prześcieradło 150 cm x 210 cm , poszwę na koldrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę 70 cm x 80 cm	kpl.	100
5.	Koszula biała dla pacjenta wykonana z chłonnej, przyjemnej w dotyku włókniny Spunlace 45g/m ² , wkładana przez głowę, z krótkim rękawem, długość ok. 92 cm	szt.	2 600
6.	Majtki medyczne jednorazowego użytku do kolonoskopii wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 40 g/m ² , kolor granatowy, niejałowe, rozmiar uniwersalny	szt.	650
7.	Ochraniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej folii polietylenowej o grubości min. 18 µm, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo. Kolor niebieski. Opakowanie 100 szt.	para	5 000
8.	Prześcieradło jednorazowego użytku 210 cm x 130 cm	szt.	5 000
9.	Prześcieradło w roli papierowe jednorazowego użytku, 50 x 80 mb	rola	500
10.	Serweta operacyjna TMS35 (gruba) niejałowa, zielona lub niebieska, rozmiar 150 cm x 80 cm lub 130 cm x 80 cm	szt.	5 000
11.	Serweta operacyjna TMS35 (gruba) niejałowa, zielona lub niebieska, rozmiar 210 cm x 160 cm	szt.	1 000
12.	Ubranie jednorazowego użytku wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g-40g/m ² , nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Bluza z krótkim rękawem, posiadająca wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Spodnie z trokami w pasie. Kolor: zielony, niebieski, fioletowy.	kpl.	1 500
13.	Spodnie jednorazowego użytku do transportu chorego, wykonane z miękkiej włókniny o gramaturze 40-47g/m ² w kolorze niebieskim, wiązane na troki w pasie. Rozmiary: S, M L, XL, XXL, wszyta metka informująca o rozmiarze. Nogawki obszyte. Opakowanie jednostkowe	szt.	150

Pakiet nr 6			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Cewnik brzuszny do urodynamiki 2-kanalowy z balonem z PCV rozm. 12F	szt.	10
2.	Cewnik do karmienia przez nos dla noworodków, z zatyczką, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy, sterylizowany EO, „zmrożona” powierzchnia, rozmiar CH 4, 6, 8, 10, pakowany prosto	szt.	30
3.	Cewnik do odsysania Ch 10 / 400 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	120
4.	Cewnik do odsysania Ch 12 / 400 lub 500 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	50
5.	Cewnik do odsysania Ch 14 / 600 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	1 500
6.	Cewnik do odsysania Ch 16 / 600 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	1 600
7.	Cewnik do odsysania Ch 18 / 600 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	300
8.	Cewnik do odsysania Ch 6 / 400 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	50
9.	Cewnik do odsysania Ch 8 / 400 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	500
10.	Cewnik do odsysania typ „Ideal” zagięty z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi Ch 14/400 - 500 mm, ø 4,7 mm, wykonany z PCV o jakości medycznej, jałowy	szt.	3 000
11.	Cewnik do odsysania typu „Ideal” zagięty z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi Ch 16/400 - 500 mm, ø 5,3 mm, wykonany z PCV o jakości medycznej, jałowy	szt.	10
12.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych z drenem, długość min. 2 000 mm – sterylny	szt.	1 000
13.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci z drenem, długość min. 2000 mm – sterylny	szt.	100
14.	Cewnik dotętniczy 18G, długość 12 cm, z prowadnicą o średnicy 0,025” i długości 33 cm z igłą wprowadzającą 18G o długości 5 cm	szt.	10
15.	Cewnik Foley’a 10 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy	szt.	10
16.	Cewnik Foley’a 12 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	50
17.	Cewnik Foley’a 14 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	150
18.	Cewnik Foley’a 16 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	600
19.	Cewnik Foley’a 16 - powlekany srebrem	szt.	40
20.	Cewnik Foley’a 16 - silikonowy, dwudrożny	szt.	60
21.	Cewnik Foley’a 18 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	450
22.	Cewnik Foley’a 18 - powlekany srebrem	szt.	50
23.	Cewnik Foley’a 18 - silikonowy, dwudrożny	szt.	70
24.	Cewnik Foley’a 20 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	70
25.	Cewnik Foley’a 20 - pokryty warstwą silikonu, trójkanalowy	szt.	10
26.	Cewnik Foley’a 22 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	30
27.	Cewnik Foley’a 22 - pokryty warstwą silikonu, trójkanalowy	szt.	10
28.	Cewnik Foley’a 24 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	100
29.	Cewnik Foley’a 24 - silikonowy, dwudrożny	szt.	10
30.	Cewnik Foley’a 26 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	5
31.	Cewnik Foley’a 28 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy, z plastikowym zaworem	szt.	5
32.	Cewnik Foley’a 6 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy	szt.	20
33.	Cewnik Foley’a 8 - pokryty warstwą silikonu, dwukanalowy	szt.	10
34.	Cewnik Nelaton 10, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia - papier	szt.	5
35.	Cewnik Nelaton 12, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia - papier	szt.	5
36.	Cewnik Nelaton 14, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia - papier	szt.	5
37.	Cewnik Nelaton 16, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia - papier	szt.	15
38.	Cewnik Nelaton 4, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia - papier	szt.	10
39.	Cewnik Nelaton 8, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia - papier	szt.	5
40.	Cewnik Pezzer’a 20, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	15

Pakiet nr 6			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
41.	Cewnik Pezzer'a 22, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie folia, folia-papier	szt.	15
42.	Cewnik Pezzer'a 24, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	5
43.	Cewnik Pezzer'a 26, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie folia, folia-papier	szt.	15
44.	Cewnik Pezzer'a 28, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	20
45.	Cewnik Pezzer'a 30, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	30
46.	Cewnik Pezzer'a 32, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	10
47.	Cewnik Pezzer'a 34, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	10
48.	Cewnik Pezzer'a 36, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	5
49.	Cewnik Tieman 10, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia-papier	szt.	30
50.	Cewnik Tieman 12, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia-papier	szt.	60
51.	Cewnik Tieman 14, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia-papier	szt.	50
52.	Cewnik Tieman 16, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia-papier	szt.	100
53.	Cewnik Tieman 18, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia-papier	szt.	100
54.	Cewnik Tieman 20, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia-papier	szt.	100
55.	Cewnik Tieman 22, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia-papier	szt.	15
56.	Cewnik Tieman 8, długość 400 z PCV o jakości medycznej, j. u., jałowy sterylizowany tlenkiem etylenu, kolor konektora oznaczający kod średnicy, opakowanie folia - papier	szt.	20
57.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 12	szt.	5
58.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 16	szt.	5
59.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 18	szt.	5
60.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 20	szt.	5
61.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 22	szt.	5
62.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 24	szt.	5
63.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 28	szt.	5
64.	Cewnik 2-kanalowy do cystometrii i cystometrii mikcyjnej dla dorosłych, zintegrowany z linią manometryczną Pves, długość 40 cm, rozmiar 6F, sterylizowany	szt.	15
65.	Cewnik 2-kanalowy do cystometrii i cystometrii mikcyjnej dla dorosłych, zintegrowany z linią manometryczną Pves, długość 40 cm, rozmiar 8F, sterylizowany	szt.	10
66.	Dren T-kehr'a rozm. CH 9, 12, 15, 18, 500 x 200 silikonowy	szt.	30
67.	Zestaw: cewnik Foley 100% silikon Ch: 12-24. Dł. cewnika 41 cm, poj. balonu 10 ml z wypełnieniem balonu: załączona strzykawka 10 ml z 10% roztworem gliceryny - zapewniająca szczelność balonu przez 6 tygodni bez konieczności cotygodniowej rewizji polegającej na opróżnieniu balonu z wody i ponownego jego wypełnieniaadaną ilością wody. Cewnik z końcówką i linią cieniową w RTG na całej długości. Transparentny. Sterylizowany EO. Dwie naklejki z nr REF i serii do dokumentacji. Czas utrzymania do 6 tygodni	szt.	30
68.	Zgłębnik żołądkowy CH 14, długość 100-150 cm, wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo - papierowe	szt.	50
69.	Zgłębnik żołądkowy CH 16, długość 100-150 cm, wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo - papierowe	szt.	200
70.	Zgłębnik żołądkowy CH 18, długość 100-150 cm, wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo - papierowe	szt.	100
71.	Zgłębnik żołądkowy CH 20, długość 100-150 cm, wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo - papierowe	szt.	30
72.	Zgłębnik żołądkowy CH 28, długość 100-150 cm wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo -papierowe	szt.	5
73.	Zgłębnik żołądkowy silikonowy, rozmiar 16, dł. 1200 mm	szt.	60
74.	Zgłębnik żołądkowy silikonowy, rozmiar 18, dł. 1200 mm	szt.	60

Pakiet nr 7			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Basen plastikowy	szt.	10
2.	Butelka Redona 200 – 250 ml, płaska, z harmonijką w dolnej części, skala 25 ml, sterylna, sterylizowana EO, opakowanie folia-papier, informacja o sterylności, nr serii oraz dacie ważności na opakowaniu	szt.	1 000
3.	Butelka Redona 400 – 500 ml, , płaska, z harmonijką w dolnej części, skala 25 ml, sterylna, sterylizowana EO, opakowanie folia-papier, informacja o sterylności, nr serii oraz dacie ważności na opakowaniu	szt.	100
4.	Chusteczki nawilżane dla noworodków, opakowanie á 64 szt.	op.	100
5.	Chusteczki nawilżane do higieny pacjentów z alantoiną, witaminą E i bisabololem wykazującym działanie antybakteryjne i przeciwzapalne. Rozmiar 30x20 cm, opakowanie á 80 szt.	op.	500
6.	Dren Redona rozmiar 20 – 32, długość 70 cm	szt.	150
7.	Dren Redona rozmiar 8 – 18, długość 70 cm	szt.	200
8.	Elektroda do EKG dla dorosłych, piankowa, z żelalem stalym, owalna, rozmiar 50 mm x 37 mm, +/- 5 mm lub prostokątna rozmiar 42 x 56 mm	szt.	30 000
9.	Fartuch jednorazowego użytku „zapaska” (przedni), niejałowy	szt.	10 000
10.	Filtr noworodkowy do przetoczeń płynów infuzyjnych 0,2 µm; przezroczysty, niska pojemność wypełnienia 0,4 ml, objętość zalegania 0,2 ml, przepływ 2 ml/min stosowanie przez 96 h, z linią infuzyjną 3 cm z każdej strony, bez ftalanów DEHP	szt.	5
11.	Filtr noworodkowy do żywienia pozajelitowego 1,2 µm; kolor przezroczysty niebieski, niska pojemność wypełnienia 0,4 ml, objętość zalegania 0,2 ml, przepływ 30 ml/min, stosowanie przez 24 h, z linią infuzyjną 3 cm z każdej strony, bez ftalanów DEHP	szt.	50
12.	Golarzka medyczna jednorazowego użytku szerokość 4,5 cm, ostrze ze stali nierdzewnej z grzebieniem zapobiegającym zapychaniu ostrza, umożliwiającą golenie znacznych powierzchni skóry na "sucho" z konstrukcją rączki umożliwiającą jej odłamanie po zakończeniu golenia, wycięcie w uchwycie pozwalające na obserwację golonego obszaru	szt.	1 500
13.	Kaczka męska plastikowa	szt.	15
14.	Kieliszki na leki (plastikowe)	szt.	50 000
15.	Kieliszki na leki w kolorze czerwonym (plastikowe)	szt.	10 000
16.	Korek plastikowy do kaniul z trzpieniem poniżej krawędzi korka	szt.	9 000
17.	Kuweta na posiew moczu sterylna	szt.	1 200
18.	Łyżka plastikowa, jednorazowa typu Macintosh kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO tzw. zielona specyfikacja, wykonana z PC, sztywna, odporna na zagięcia i skręcanie, światłowód akrylowy, wytrzymałe zatrzaski kulkowe zapewniające trwałe mocowanie w rękojeści, zakończenie łyżek atraumatyczne, wyraźnie zaokrąglone i pogrubione. Opakowanie foliowe z numerem serii i datą produkcji, termin przydatności do użycia - 5 lat od daty produkcji. Rozmiar: 1 - 5	szt.	300
19.	Maska jednorazowego użytku, wiązana	szt.	2 000
20.	Maska tlenowa dla dorosłych z drenem o długości minimum 2 000 mm, L, XL	szt.	600
21.	Maska tlenowa dla dzieci z drenem o długości minimum 2 000 mm, S, M	szt.	20
22.	Maska tlenowa z workiem i drenem min. 2000 mm dla dorosłych, rozmiar L, XL	szt.	700
23.	Maska tlenowa z workiem i drenem min. 2000 mm pediatryczna	szt.	20
24.	Maska z nebulizatorem i drenem min. 2000 mm dla dorosłych	szt.	500
25.	Maska z nebulizatorem i drenem min. 2000 mm pediatryczna	szt.	200
26.	Nożyczki do przecinania, zaciskacz pępowiny	szt.	40
27.	Nożyki do testów alergologicznych, opak. 200 szt.	op.	3
28.	Okulary do fototerapii dla noworodków typu „Eymax 2” Obwód: normal 32 - 37,8 cm, wcześniak 26,5 - 32 cm, mikro 20 - 26,5 cm	szt.	200
29.	Opaska identyfikacyjna dla dorosłych, op. 100 szt.	op.	60
30.	Opaska identyfikacyjna dla noworodków, kolor niebieski, różowy, op. 100 szt.	op.	15
31.	Oslonki medyczne na głowicę usg	szt.	1 600
32.	Oslonki medyczne na głowicę usg, sterylne	szt.	100
33.	Ostrza chirurgiczne wymienne rozmiar 10 ze stali węglowej, oznakowanie kolorami w zależności od rozmiaru, z rysunkiem ostrza i rozmiaru na pojedynczym opakowaniu, na ostrzu nazwa producenta i rozmiar, sterylne, jednorazowe, op. 100 szt.	op.	5
34.	Ostrza chirurgiczne wymienne rozmiar 11 ze stali węglowej, oznakowanie kolorami w zależności od rozmiaru, z rysunkiem ostrza i rozmiaru na pojedynczym opakowaniu, na ostrzu nazwa producenta i rozmiar, sterylne, jednorazowe, op. 100 szt.	op.	30

Pakiet nr 7			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
35.	Ostrza chirurgiczne wymienne rozmiar 12 ze stali węglowej, oznakowanie kolorami w zależności od rozmiaru, z rysunkiem ostrza i rozmiaru na pojedynczym opakowaniu, na ostrzu nazwa producenta i rozmiar, sterylne, jednorazowe, op. 100 szt.	op.	10
36.	Ostrza chirurgiczne wymienne rozmiar 15 ze stali węglowej, oznakowanie kolorami w zależności od rozmiaru, z rysunkiem ostrza i rozmiaru na pojedynczym opakowaniu, na ostrzu nazwa producenta i rozmiar, sterylne, jednorazowe, op. 100 szt.	op.	15
37.	Ostrza chirurgiczne wymienne rozmiar 20 ze stali węglowej, oznakowanie kolorami w zależności od rozmiaru, z rysunkiem ostrza i rozmiaru na pojedynczym opakowaniu, na ostrzu nazwa producenta i rozmiar, sterylne, jednorazowe, op. 100 szt.	op.	5
38.	Ostrza chirurgiczne wymienne rozmiar 22 ze stali węglowej, oznakowanie kolorami w zależności od rozmiaru, z rysunkiem ostrza i rozmiaru na pojedynczym opakowaniu, na ostrzu nazwa producenta i rozmiar, sterylne, jednorazowe, op. 100 szt.	op.	15
39.	Pampersy dla dzieci od 2 – 5 kg, opak. 42 szt.	op.	10
40.	Paseczki typu Pehanon pH 4,0 – 9,0, opakowanie á 200 szt.	op.	5
41.	Pasy do KTG wielorazowe z elastycznego, wytrzymałego tworzywa sztucznego, dl. 120-130 cm, mocowanie poprzez dziurkę w pasie, odległość między oczkami ok. 1,8 cm	szt.	6
42.	Penseta jednorazowego użytku	szt.	200
43.	Zamknięty system do nawilżania Respiflo napelniony jałową wodą, do terapii inhalacyjnej, możliwość stosowania powyżej 70 dni. W zestawie sterylna głowica łącząca reduktor z pojemnikiem. Pojemność 500 ml	szt.	30
44.	Pojemnik na odpady 5 l	szt.	2 000
45.	Pojemnik na zużyte igły 0,7 l, okrągły, wykonany z materiału odpornego na przekłucia, nieprzemakalny, szczelnie zamykany, wlot zabezpieczony kłapką na stałe zintegrowaną z pokrywką zabezpieczającą pojemnik (nie wisząca pokrywka), średnica otworu wrzutowego max. 40 mm, wysokość max. 125 mm	szt.	1 500
46.	Pojemnik papierowy na odpady 16 l, w kolorze czerwonym , wykonany z trzy warstwowej tektury falistej, wyposażony w worek foliowy oraz zapinkę samozaciskową do zamknięcia worka po napełnieniu	szt.	60
47.	Pojemnik papierowy na odpady 20 l, w kolorze czerwonym , wykonany z trzy warstwowej tektury falistej, wyposażony w worek foliowy oraz zapinkę samozaciskową do zamknięcia worka po napełnieniu	szt.	100
48.	Pojemnik tekturowy na zużyte strzykawki 4 l, w kolorze czerwonym , wykonany z trzy warstwowej tektury falistej, wyposażony w worek foliowy oraz zapinkę samozaciskową do zamknięcia worka po napełnieniu	szt.	150
49.	Poliuretanowa kaniula o podwójnym świetle, dożylny cewnik z kontrastującego w rtg poliuretanu z dystalnym i bocznym oczkiem oraz zaokrągloną dystalną końcówką. Numeryczne oznaczenia od dystalnego końca od 4 do 25 cm	szt.	5
50.	Przedłużacz z portem bezigłowym trójdrożny. Bezigłowy zawór do zabezpieczenia dostępu naczyń w technologii podzielnej silikonowej membrany, całkowicie przezroczysty, bez barwnych elementów wewnętrznych o jednolitej materiałowo powierzchni do dezynfekcji, o prostym torze przepływu zgodnym z normą ISO PN 10555-5. Potrójny zawór z drenem	szt.	30
51.	Przyrząd do infuzji z precyzyjnym tarczowym regulatorem przepływu w zakresie do min. 300 ml/godz. minimalna długość drenu – 150 cm, bezlateksowy port do dodatkowych iniekcji	szt.	500
52.	Rozgałęziacz infuzyjny MULTIFLO 5 way Connecta	szt.	5
53.	Rurka intubacyjna bez mankietu rozmiar 2,0 -10,0 , ze znacznikiem RTG, wyposażona w znacznik głębokości intubacji, oczko Murphy`ego, rozmiar rurki podany na łączniku, sterylna, opakowanie papier-folia, anatomiczny kształt rurki, silikonowana	szt.	60
54.	Rurka intubacyjna z mankiem niskociśnieniowym rozmiar 3,0 – 10, wyposażona w znacznik głębokości intubacji, oczko Murphy`ego, rozmiar rurki podany na łączniku, sterylna, opakowanie papier-folia, anatomiczny kształt rurki, silikonowana	szt.	470
55.	Rurka intubacyjna zbrojona rozmiar 7,5; 8,0	szt.	40
56.	Rurka tracheostomijna	szt.	40
57.	Rurka ustno-gardłowa, sterylna, rozmiar 0,0 - 5,0 oznaczona kolorem w zależności od rozmiaru	szt.	200
58.	Jednorazowe antykolkowe smoczki do butelek wykonane z latexu, sterylne, pakowane pojedynczo z nakrętką, nakrętka w kolorze białym odpowiadająca średniemu rozmiarowi otworu przepływowego, posiadające antykolkowy system odpowietrzania, zapobiegający zaciskaniu się smoczka i polykaniu powietrza przez dziecko, bardzo miękkie i elastyczne, opakowanie 100 szt.	op.	15
59.	Sterylny skalpel jednorazowego użytku z rączką, pakowany hermetycznie w indywidualne, sterylne opakowanie, rozmiar 11	szt.	50
60.	Sterylny skalpel jednorazowego użytku z rączką, pakowany hermetycznie w indywidualne, sterylne opakowanie, rozmiar 22	szt.	50
61.	Sterylna, jednorazowego użytku butelka z PP z gwintem i nakrętką, o pojemności 80 ml, czytelna, w intensywnym czerwonym kolorze, nieścieralna skala z podziałką od 15 ml, co 5 ml, pakowana pojedynczo, kompatybilna ze smoczkami z pozycji 51	szt.	500
62.	Szczoteczka Cervex Brousch, sterylna	szt.	1 200

Pakiet nr 7			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
63.	Szczoteczka kanałowa (cytologiczna, sterylna)	szt.	700
64.	Szkiełka nakrywkowe 76 mm x 26 mm, matowione, op. 50 szt.	op.	40
65.	Szpatułki drewniane sterylne, op. 100 szt.	op.	10
66.	Szpatułki drewniane, op. 100 szt.	op.	40
67.	Test urazowy do wykrywania Helicobacter Pyroli	szt.	800
68.	Urządzenie do usuwania zszywek, op. 20 szt.	op.	6
69.	Ustnik z filtrem Ultraflow do gazu Entonox	szt.	5
70.	Utrwalacz do badań cytologicznych w aerozolu Cytofix, opakowanie á 150ml	szt.	10
71.	Wieszak do worków na mocz	szt.	120
72.	Woreczki do próbek moczu dla dzieci i niemowląt, z klejem, bez gąbki	szt.	1 500
73.	Worek kolostomijny jednoczęściowy zamknięty z otworem do przycinania, Rozmiar 20-60mm	szt.	100
74.	Worek urostomijny jednoczęściowy otwarty z zastawką antyzwrotną. Otwór 15 - 50 mm, powierzchnia klejąca 135mm x 100mm. Kolor przezroczysty.	szt.	40
75.	Worek sterylny do dobowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym. Worek o poj. 2000 ml z drenem, poprzecznym zaworem spustowym, zastawką antyreflukcyjną i portem do pobierania próbek moczu. Możliwość stosowania do 7 dni.	szt.	2 000
76.	Worki na mocz dla dorosłych, z zaworem poprzecznym typu T i białą tylną ścianą	szt.	6 000
77.	Wziernik ginekologiczny XS, S, M, L	szt.	3 000
78.	Wzierniki do otoskopu rozmiar: 2 - 4	szt.	200
79.	Zaciskacz do pępowiny, sterylny	szt.	300
80.	Zatyczki do cewników	szt.	250
81.	Zestaw do embolektomii i trombektomii, jednokanałowy, rozmiar od 2F - 8F, balon uszczelniający, jałowy, nietoksyczny, długość od 40 do 80 cm	szt.	15
82.	Zestaw do irygacji (lewatywy), z drenem min. 140 cm, zakończony plastikową kanką z otworem oraz ogranicznikiem głębokości, z zaciskiem drenu	szt.	800
83.	Zestaw do wkłuc centralnych – dwukanałowy	szt.	15
84.	Zestaw do wkłuc centralnych - trzykanałowy	szt.	10
85.	Zestaw porodowy jednorazowego użytku typu ABC	szt.	5
86.	Zestaw probówek do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych	szt.	60
87.	Żel do EKG 250g	szt.	40
88.	Żel do USG 500g	szt.	200
89.	Żel do USG AQSONIC 100/250 ml	szt.	100

Pakiet nr 8			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren do ssaka 3 mb	szt.	500
2.	Dren łączący 200 x 7ST	szt.	400
3.	Igła do biopsji kompatybilna z pistoletem PRO-MAG ULTRA, jednorazowa, pakowana pojedynczo, minimalnie traumatyczna, rozmiar: średnica zewnętrzna od 0,9 - 2,1mm, średnica wewnętrzna od 0,7 - 1,7 mm, długość igły od 10 - 20 cm	szt.	50
4.	Wielokomorowy zestaw do drenażu opłucnej z wodną regulacją siły ssania i zastawką wodną, poj. 2 500 ml lub 3 000 ml	szt.	5
5.	Wielokomorowy zestaw do drenażu z mechaniczną regulacją siły ssania, poj. min. 2 000 ml	szt.	15
6.	Wkład do ssaka 1 L, kompatybilny z osprzętem i pojemnikami wielorazowego użytku SERRES (będącymi na wyposażeniu szpitala)	szt.	50
7.	Wkład do ssaka 2 L kompatybilny z osprzętem i pojemnikami wielorazowego użytku SERRES (będącymi na wyposażeniu szpitala)	szt.	1 200

Pakiet nr 9			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren tlenowy łączący do maski 2 m	szt.	100
2.	Filtr elektrostatyczny mikrobiologicznie czysty o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, p/wirusowej 99,999%, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 25,0 cm ² , przestrzeń martwa: 33 ml, opory przepływu: 0,5 cm H ₂ O przy 30 l/min., objętość oddechowa Vt 150-1000 ml, waga 21 g, filtr ze złączem prostym o średnicy 22M/15F, 22F/15M, sterylny, z portem kapno, z koreczkiem zabezpieczającym, bez ftalanów, bez latexu	szt.	500
3.	Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o poziomie nawilżania 37 mg/l H ₂ O przy VT-500 ml, przestrzeń martwa 55 ml, opory przepływu: 0,82 cm H ₂ O przy 30 l/min., objętość oddechowa Vt 150-1500 ml, waga 35-36g, filtr ze złączem prostym o średnicy 22M/15F, 22F/15M, sterylny, z portem kapno, z luer-lockiem z szczelną wkładką koreczkiem	szt.	600
4.	Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy o powierzchni >500 cm ² , przeznaczony dla dorosłych i dzieci >15 kg samodzielnie oddychających, z portem tlenowym - 5,5 mmM, port do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie, średnica portu 6,1 mm, skuteczność nawilżania 28,8 mg/l H ₂ O przy Vt=500ml po 24 godz., przestrzeń martwa 15 ml, opór przepływu 0,63 cm H ₂ O przy 30 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej 50-1000 ml, waga 8,4 g, sterylny	szt.	500

Pakiet nr 10			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Maska krtaniowa jednorazowego użytku z możliwością intubacji, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, delikatny pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankieta, koniuszek mankieta posiadający zabezpieczenie przed podwijaniem się podczas zakładania, wzmocnienie rurki przed zagryzieniem zębami, możliwość wykonania intubacji poprzez maskę. Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym, znaczniki prawidłowego usytuowania maski oraz informacja o średnicy rurki intubacyjnej umieszczone na rurce. Rozmiar: 1 - 6	szt.	10
2.	Maska krtaniowa jednorazowego użytku wykonana z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów (w tym DEHP), nie zawierająca latexu, z możliwością bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów), z delikatnym pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi mankieta. Koniuszek mankieta posiadający zabezpieczenie przed podwijaniem się podczas zakładania, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce. Dren do napełniania balonika kontrolnego luźny połączony z rurką na krótkim odcinku. Opakowanie maski w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru kodowane kolorem. Produkt. Rozmiar: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5; 6.	szt.	60
3.	Obwód oddechowy dla dorosłych wykonany z PCV, rury 22 mm gładkie wewnętrznie, karbowane na zewnątrz, złącze typu Flex, 180 cm, trójnik Y z 2 portami, port ciśnieniowy i port temperatury, zatyczki w trójniku przyłączone na stałe, kolanko z portem Luer-Lock, czysty mikrobiologicznie, bez ftalanów	szt.	25
4.	Układ oddechowy składający się: z dwóch rur wykonanych z elastycznego PE, rozciągliwych w zakresie 60 – 180 cm. Elastyczne złącza od strony aparatu 22 mm/F wykonane z EVA, jednej rury wykonanej z elastycznego PE rozciągliwej w zakresie 30 – 90 cm, elastyczne złącze od strony aparatu 22 mm/F wykonane z EVA. Układ oddechowy z bezlatexowym workiem oddechowym o poj. 2 litry, czysty mikrobiologicznie, bez ftalanów	szt.	70
5.	Obwód oddechowy do respiratora, współosiowy (rura w rurze), dl. 180 cm, z funkcją wymiennika ciepła, wykonany z PE, złącze 22 mm/F wykonane z EVA, kolanko z portem Luer-Lock, złącze proste 22mmM-22mmM, dodatkowa rura rozciągliwa do 90 cm, czysty mikrobiologicznie, bez ftalanów	szt.	100
6.	Obwód oddechowy współosiowy (rura w rurze), dl. 180 cm, z funkcją wymiennika ciepła, wykonany z PE, złącza 22mmF wykonane z EVA, kolanko z portem Luer-Lock, złącze proste 22mmM-22mmM, dodatkowa rura rozciągliwa do 90 cm, worek oddechowy o poj. 2 litry bezlatexowy, filtr oddechowy o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999% elektrostatyczny czysty mikrobiologicznie, bez ftalanów. Wszystkie elementy składowe zapakowane razem	szt.	100
7.	Jednorazowy przedłużacz do łączenia rurki intubacyjnej z filtrem oddechowym, rozciągliwa rurka od 7 do 15 cm z łącznikiem podwójnie obrotowym, z portem do bronchoskopii i portem do odsysania, złącza od strony pacjenta 22mmM/15mmF, złącze od strony filtra 22mmF wykonane z elastycznego EVA, sterylny	szt.	1 000

Pakiet nr 11			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Czapka Infant – FLOW (rozmiar: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8)	szt.	30
2.	Komora dla dzieci jednorazowa do Respiratora Fabian, z automatycznym napełnianiem wody i systemem zabezpieczenia przed nadmiernym parowaniem	szt.	10
3.	Komora nawilżająca jednorazowego użytku typu F900MR225, z automatycznym napełnianiem wody i systemem zabezpieczenia przed nadmiernym parowaniem	szt.	5
4.	Maseczka nosowa Infant FLOW 777086 – 101	szt.	2
5.	Maseczka nosowa Infant FLOW 777086 – 102	szt.	5
6.	Maseczka nosowa Infant FLOW 777086 – 103	szt.	5
7.	Maseczka nosowa Infant FLOW 777086 – 104	szt.	2
8.	Noski do Infant – FLOW, rozmiar: S, M, L	szt.	6
9.	Układ pacjenta z generatorem do CPAP i F12204, z zabezpieczeniem antybakteryjnym opartym na działaniu jonów srebra, podgrzewany odcinek wdechowy 1,2m)	szt.	4
10.	Układ rur do respiratora Fabian + NCPAP (Acutronic medical system AG)	szt.	5

Pakiet nr 12			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren doprowadzający gaz do resuscytatora pediatricznego Baby PUFF Infant Resuscitator model 1020 firmy Fisher Paykel	szt.	30
2.	Dren mieszający tlen z powietrzem do resuscytatora pediatricznego Baby PUFF Infant Resuscitator model 1020 firmy Fisher Paykel	szt.	10
3.	Maseczki do resuscytacji. Maski neonatologiczne do resuscytacji zapewniające komfortowe dopasowanie do twarzy noworodka przy równoczesnym umożliwieniu uzyskania stopnia szczelności wymaganej przy resuscytacji, wytworzone z miękkiego, przezroczystego materiału, nie zawierającego lateksu ani plastifikatorów DEHP. Wyposażone w mocowanie stożkowe 15 mm typu męskiego, zgodne z normą ISO, dzięki czemu maski mogą być podłączane do większości powszechnie stosowanych aparatów do resuscytacji. Pakowane oddzielnie, mikrobiologicznie czyste. Rozmiar maseczek M	szt.	8
4.	Maseczki do resuscytacji. Maski neonatologiczne do resuscytacji zapewniające komfortowe dopasowanie do twarzy noworodka przy równoczesnym umożliwieniu uzyskania stopnia szczelności wymaganej przy resuscytacji, wytworzone z miękkiego, przezroczystego materiału, nie zawierającego lateksu ani plastifikatorów DEHP. Wyposażone w mocowanie stożkowe 15 mm typu męskiego, zgodne z normą ISO, dzięki czemu maski mogą być podłączane do większości powszechnie stosowanych aparatów do resuscytacji. Pakowane oddzielnie, mikrobiologicznie czyste. Rozmiar maseczek L	szt.	8
5.	Maseczki do resuscytacji. Maski neonatologiczne do resuscytacji zapewniające komfortowe dopasowanie do twarzy noworodka przy równoczesnym umożliwieniu uzyskania stopnia szczelności wymaganej przy resuscytacji, wytworzone z miękkiego, przezroczystego materiału, nie zawierającego lateksu ani plastifikatorów DEHP. Wyposażone w mocowanie stożkowe 15 mm typu męskiego, zgodne z normą ISO, dzięki czemu maski mogą być podłączane do większości powszechnie stosowanych aparatów do resuscytacji. Pakowane oddzielnie, mikrobiologicznie czyste. Rozmiar maseczek XL	szt.	10
6.	Plucko testowe do resuscytatora pediatricznego Baby PUFF Infant Resuscitator model 1020 firmy Fisher Paykel Healthcare	szt.	1
7.	Układ do Neopaffu-układ oddechowy do resuscytacji (Układ oddechowy jednorazowego użytku do aparatu do resuscytacji NEOPUFF zawierający ramię wdechowe nie podgrzewane, długość linii wdechowej min. 145cm, na końcu układu musi znajdować się zastawka PEEP. Wejście do zastawki o parametrach: 15 mm średnica wewnętrzna, 19mm średnica zewnętrzna)	szt.	10

Pakiet nr 13			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10; 12; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych	szt.	15
2.	Mata antypoślizgowa na narzędzia chirurgiczne posiadająca taśmy lepne do mocowania do obłożenia w rozmiarze 25 x 41cm	szt.	5
3.	Ostrze jednorazowego użytku do strzygarki elektrycznej, wysokość strzyżenia nie większa niż 0,3mm, szerokość strzyżenia co najmniej 32mm, posiadające nr seryjny (LOT) bezpośrednio na każdym ostrzu	szt.	600

Pakiet nr 13			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
4.	Pudelko do liczenia igieł z przyrządem do zdejmowania ostrzy o pojemności 20 szt., posiadające taśmy lepne do mocowania na stoliku narzędziowym	szt.	3
5.	Zestaw do drenażu niskociśnieniowego w systemie zamkniętym, łącznik uniwersalny do drenów 10-18CH, dren łączący 1050 mm, komora hemisferyczna, pojemność 300 ml z zastawkami antyzwrotnymi na wejściu i wyjściu z komory, komora gwarantująca zbliżone do stałego ciśnienie w trakcie rozprężania, worek na wydzielinę 600 ml z filtrem hydrofobowym, możliwość wymiany worka, własny system podwieszania na dwa sposoby, zestaw podwójnie pakowany w worek foliowy i zewnętrzne opakowanie papierowo foliowe	szt.	15
6.	Worek wymienny do zestawu drenażu niskociśnieniowego z poz. 5	szt.	45
7.	Uniwersalny adapter do dróg oddechowych do połączenia obwodu oddechowego z rurką intubacyjną lub tracheotomijną, z możliwością stosowania przez 7 dni, pozwalający bez rozłączania obwodu oddechowego na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, podania leku, rozgałęziony pod kątem 45°, podwójnie obrotowy, z portem do przepłukiwania, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, kompatybilny z cewnikiem z pozycji nr 1	szt.	10
8.	Ostrza do włosów grubych jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym dolnym ostrzem (konstrukcja ostrza wykluczająca uszkodzenie skóry). Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, szerokość ostrza tnącego 36,2 mm, pakowane pojedynczo	szt.	100
9.	Ostrza do okolic wrażliwych jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym dolnym ostrzem (konstrukcja ostrza wykluczająca uszkodzenie skóry). Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, szerokość ostrza tnącego 20 mm, pakowane pojedynczo	szt.	100
10.	Strzykawka o poj. 3 ml do przepłukiwania, napełniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%). Całkowita pojemność cylindra maksymalnie 8 ml, Średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o pojemności 10ml. Długi korek zamykający o dł. min 12mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Okres ważności 3 lata.	szt.	100
11.	Strzykawka o poj. 5 ml do przepłukiwania, napełniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%). Całkowita pojemność cylindra maksymalnie 9 ml, Średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o pojemności 10ml. Długi korek zamykający o dł. min 12mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Okres ważności 3 lata.	szt.	100
12.	Strzykawka o poj. 10 ml do przepłukiwania, napełniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%). Całkowita pojemność cylindra maksymalnie 14 ml, Średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o pojemności 10ml. Długi korek zamykający o dł. min 12mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Okres ważności 3 lata.	szt.	100

Pakiet nr 14			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Elektrody typu Stat-padz Multifunction z białą wtyczką do stymulacji serca do kardiomonitora ZOLL R Series oraz M Series	kpl.	10
2.	Elektrody wielofunkcyjne jednorazowego użytku, bezlateksowych do defibrylatora Lifepak 10, Lifepak 15 i Lifepak 20	kpl.	20

Pakiet nr 15			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Filtr powietrza do inkubatora Giraffe	szt.	12
2.	Filtr powietrza do inkubatora Isolette (R) C 2000, opakowanie 4 szt.	op.	1
3.	Filtr powietrza z otworami do inkubatora Isolette C 450, współpracujący z nawilżaczem, kompatybilność z wymienionym inkubatorem potwierdzona certyfikatem, opak. 4 szt.	op.	1

Pakiet nr 16			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Łyżki jednorazowe do laryngoskopu HEINE DIN 58 870, (zielony standard), łyżka Miller 0	szt.	10
2.	Łyżki jednorazowe do laryngoskopu HEINE DIN 58 870, (zielony standard), łyżka Miller 1	szt.	10

Pakiet nr 17			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Kateter HSG do sonografii oraz histerosalpingografii: - cewnik z umieszczonym na końcu, nie zawierającym lateksu balonem uszczelniającym, - pojemność balonu 1,5-2,5 ml, - cewnik jednorazowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, - pakowany pojedynczo, sterylnie zapakowany, - strzykawka do uszczelnienia balonu, dołączona do cewnika, - zawór lub zacisk regulujący przepływ jednostronny płynu przez rurkę, - dł. kateteru 250-300 mm, śr. katetera 8F	szt.	30
2.	Mankiet noworodkowy do pomiaru ciśnienia do kardiomonitora Sure Siggins VM8 rozmiar 3	szt.	5
3.	Mankiet noworodkowy do pomiaru ciśnienia do kardiomonitora Sure Siggins VM8 rozmiar 4	szt.	5
4.	Mankiet noworodkowy do pomiaru ciśnienia do kardiomonitora Sure Siggins VM8 rozmiar 5	szt.	5

Pakiet nr 18			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dwukomorowy zestaw do biernego drenażu opłucnej, poj. komory na wydzielinę 3000 ml	szt.	10
2.	Ewakuator laparoskopowy, worek do wyciągania fragmentów tkanek metodą endoskopową: - jednorazowy, sterylny, pojemność 200 ml, - średnica otworu wejściowego 7,5 cm, stalowa nić, - mocna torebka	szt.	130
3.	Jednorazowy zestaw do drenażu opłucnej: wyskalowana komora na wydzielinę 1000 ml z zaworem spustowym dającym możliwość wielokrotnego higienicznego opróżnienia komory w trakcie drenażu dzięki zastosowaniu specjalnych dodatkowych worków na wydzielinę o pojemności 1000 ml, innowacyjna sucha zastawka jednokierunkowa z zaworem wychyłowym, dodatkowa specjalna pompka ssąca informująca o stanie rozprężenia płuca i umożliwiająca dodatkową ewakuację małych ilości powietrza i płynu, wskaźnik wielkości przecieku doopłucnowego, płynna mechaniczna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie od 0 do 45 cm H ₂ O z dodatkowym wskaźnikiem harmonijkowym informującym o rzeczywistej sile ssania, w zestawie dodatkowy worek na wydzielinę 1000 ml	szt.	20
4.	Jednorazowy, sterylny laparoskopowy zestaw ssąco-płuczący do zabiegów laparoskopowych składający się z: - kaniuli o atraumatycznej końcówce, 5 mm x 30-35 m, posiadające boczne otwory odbarczające i zapobiegające niezamierzonemu zasysaniu tkanek - przycisk płukania umożliwiający przepłukiwanie zablokowanego zestawu - przycisk ssący, wskazane inne oznaczenie dla lepszej identyfikacji funkcji - kolce z zastawkami - dren podwójny dł. 3 m, miękki połączony ze sobą, wskazana możliwość rozdzielenia drenów	szt.	5
5.	Klipsy tytanowe laparoskopowe, Medium Large - sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu - pakowane sterylnie po 6 i po 4 sztuki w opakowaniu - kompatybilne z klipsownicą OLYMPUS	szt.	120
6.	Klipsy tytanowe laparoskopowe, Medium Large - sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu - pakowane sterylnie po 6 i po 4 sztuki w opakowaniu - kompatybilne z klipsownicą STORZ (wąska)	szt.	50
7.	Klipsy polimerowe do wyrostka robaczkowego XL, zamykające struktury do 16 mm, kompatybilne z klipsownicą GRENA, pakowane w zasobniki zawierające po 4 sztuki klipsów	szt.	50
8.	Maseczka do drenu z płuckami do NeoPuff, Fisher Paykel RD 805	szt.	10
9.	Przetwornik do pomiaru ciśnienia do kardiomonitora S5 pojedyncza linia PROMED	szt.	15
10.	Przetwornik do pomiaru rzutu serca do kardiomonitora S5 podwójna linia PROMED	szt.	5
11.	Woreczek laparoskopowy - uwalniany z prowadnicy, uchwyt na 2 palce, do trokara 10 mm - rozmiary 200 ml (średnica 54 mm, długość 200mm, szerokość 85 mm) oraz 400 ml (średnica 80 mm, długość 190 mm, szerokość 110 mm)	szt.	20
12.	Zestaw Yankauer z drenem 3m, rozmiar CH 28 bez kontroli ssania	szt.	400

Pakiet nr 19			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 30 mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość otwartej zszywki 3,5 mm) i grubej (wysokość otwartej zszywki 4,8 mm). Stapler posiadający dwie dźwignie - zamykającą i spustową. Zamawiający określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.	szt.	18
2.	Ładunek do automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 30 mm do tkanki standardowej (wysokość otwartej zszywki 3,5 mm) i grubej (wysokość otwartej zszywki 4,8 mm). Zamawiający określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.	szt.	18
3.	Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 60 mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość otwartej zszywki 3,5 mm) i grubej (wysokość otwartej zszywki 4,8 mm). Stapler posiadający dwie dźwignie - zamykającą i spustową. Zamawiający określi rodzaj ładunku w staplerze przy składaniu zamówienia.	szt.	18
4.	Ładunek do automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 60 mm do tkanki standardowej (wysokość otwartej zszywki 3,5 mm) i grubej (wysokość otwartej zszywki 4,8 mm). Zamawiający określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.	szt.	18
5.	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57 mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem. Zamawiający określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.	szt.	5
6.	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57 mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2 mm). Zamawiający określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.	szt.	6
7.	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77 mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm), tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8 mm) i grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem. Zamawiający określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.	szt.	3
8.	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77 mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm), tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8 mm) i grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0 mm). Zamawiający określi przy zamawianiu rodzaj ładunku.	szt.	6
9.	Jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1 mm do 2,5 mm. Rozmiary staplera: 21, 25, 29 i 33 mm. Wysokość otwartej zszywki min. 5,2 mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką. Zamawiający określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia.	szt.	10
10.	Jednorazowa rączka staplera liniowego z nożem wbudowanym w ładunek, umożliwiającą sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Stapler kompatybilny z ładunkiem posiadającym sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 61 mm. (Rączka staplera bez ładunku).	szt.	1
11.	Jednorazowa rączka staplera liniowego z nożem wbudowanym w ładunek, umożliwiającą sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Stapler kompatybilny z ładunkiem posiadającym sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 81 mm. (Rączka staplera bez ładunku).	szt.	1
12.	Uniwersalny ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem posiadającego sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Ładunek posiadający sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 61 mm (nóż zintegrowany z ładunkiem).	szt.	1
13.	Uniwersalny ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem posiadającego sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Ładunek posiadający sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 81 mm (nóż zintegrowany z ładunkiem).	szt.	1
14.	Jednorazowy stapler zamykająco tnący z zakrzywioną główką (kształt półksiężyca), długość linii cięcia 40 mm. Stapler umożliwiający sześciokrotne wystrzelenie ładunku podczas jednego zabiegu, zawierający ładunek do tkanki standardowej lub grubej. Zamawiający określi rodzaj ładunku w staplerze przy składaniu zamówienia.	szt.	1
15.	Ładunek do staplera z zakrzywioną główką o długości linii cięcia 40 mm. Ładunek do tkanki standardowej, grubej. Zamawiający określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.	szt.	1
16.	Stapler skórny, jednorazowego użytku, załadowany 35 zszywkami, rozmiar zszywki: 6,9 mm/3,6 mm.	szt.	144
17.	Urządzenie do usuwania zszywek, jednorazowego użytku	szt.	144

Pakiet nr 19			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
18.	Sterylny woreczek ekstrakcyjny jednorazowego użytku - rozmiar 250 ml (rozmiar worka 90 x 145 mm) i 600 ml (rozmiar worka 130 x 180 mm), do wprowadzania przez trokar 10 mm, z prowadnicą, z uchwytem nożycowym na palce, mocowany zaciągającą nicią, zsuwany z samorozprężalnego pierścienia, posiadający podwójne wzmocnione dno, Opakowanie zbiorcze á 5 szt.	szt.	50
19.	Zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem 3 m, rozmiar CH 28, bez kontroli odsysania	szt.	500

Pakiet nr 20			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Igła do blokad nerwów obwodowych z użyciem stymulatora i pod kontrolą USG, kod bezpieczeństwa z wysokiej jakości wizualizacją wzoru 360, szlif 30°, dren infuzyjny 50 cm nie zawierający DFHP zintegrowany z igłą i kabelek elektryczny zintegrowany z igłą; w długościach: 35, 50, 80, 100, 150 mm oraz 20G i 22G	szt.	50
2.	Zestaw do cystostomii CH 10, 12 typu „Cystofix”, zestaw do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego z cewnikiem, sterylny, aseptyczny, długość igły min. 120 mm, igła 3,6 mm, cewnik 10H	szt.	5
3.	Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Sildingera trójswiatłowy, układ wprowadzający bezpieczny (chroni przed zatorem powietrznym). Igła typu V ze zintegrowaną zastawką lub strzykawką z kanałem i zastawką w tłoku. Bezigłowe zastawki na końcach dreników. Odporna na zaginanie prowadnica. Kanały dostępne w rozmiarach 7F/15	szt.	50
4.	Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Sildingera trójswiatłowy, układ wprowadzający bezpieczny (chroni przed zatorem powietrznym). Igła typu V ze zintegrowaną zastawką lub strzykawką z kanałem i zastawką w tłoku. Bezigłowe zastawki na końcach dreników. Odporna na zaginanie prowadnica. Kanały dostępne w rozmiarach 7F/20	szt.	50
5.	Zestaw do przetoczeń żywienia dojelitowego do pomp firmy BRAUN	szt.	1 000
6.	Zestaw do przetoczeń żywienia pozajelitowego do pomp firmy BRAUN (dren standard)	szt.	300
7.	Zestaw do przetaczania leków światłoczułych do pomp firmy BRAUN	szt.	50
8.	Zestaw do przetaczania krwi do pomp firmy BRAUN	szt.	50
9.	Zestaw do drenażu opłucnej i klatki piersiowej wg Matthysa – typu Pleuracan B, zawierający: - metalową cienkościenną kaniulę punkcyjną 3,35 x 7,8 cm, - cewnik 2,7 mm x 45 cm, poliuretanowy, otwarty koniec i otwory boczne (na odcinku 5,5 cm mierzone od końca cewnika), - podwójną zastawkę antyrefluksową, - kranik trójdrożny.	szt.	100
10.	Zestaw niskociśnieniowy do drenażu ran, sterylny, poj. 300 ml	szt.	5
11.	Zestaw z cewnikiem do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych G18 z igłą 1,3 x 80 mm typu „Perifix”	szt.	10
12.	Przyrząd do precyzyjnej podaży płynów typu exadrop. Zawierający karbowaną na brzegu tarczową i obrotową skalę prędkości przepływu o zakresie regulacji od 0 – 250 ml, zawierający zacisk rolkowy oraz dodatkowy zacisk szczelinowy. Długość drenu od 150 – 210 cm.	szt.	500

Pakiet nr 21			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren do drenażu klatki piersiowej prosty rozmiar 20 FG-28FG, długość 20 cm, nietoksyczny, sterylny, aseptycznie pakowany	szt.	20
2.	Dren do drenażu klatki piersiowej z trokarem rozmiar 8 FG-28FG, długość 20 cm nietoksyczny, sterylny, aseptycznie pakowany	szt.	50
3.	Dren płuczący z dwoma igłami przekłuwającymi do artroskopii, kompatybilne z aparatem Arthropump 283300 20, jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo, dl. drenów od aparatu do narzędzia min. 2 500 mm, dl. drenów od worka z płynem min. 650 mm, śr. min 4,7 mm	szt.	5

Pakiet nr 22			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Igła do biopsji histopatologicznej – urządzenie półautomatyczne do biopsji histopatologicznej jednorazowego użytku, apirogenne, 14G x 150 mm, igła z oznaczeniem co 1 cm, z możliwością kilkukrotnego pobrania tkanki	szt.	20
2.	Igła do biopsji histopatologicznej – urządzenie półautomatyczne do biopsji histopatologicznej jednorazowego użytku, apirogenne, 18G x 200 mm, igła z oznaczeniem co 1 cm, z możliwością kilkukrotnego pobrania tkanki	szt.	30
3.	Igła do biopsji histopatologicznej – urządzenie półautomatyczne do biopsji histopatologicznej jednorazowego użytku, apirogenne, 18G x 150 mm, igła z oznaczeniem co 1 cm, z możliwością kilkukrotnego pobrania tkanki	szt.	10

Pakiet nr 23			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Sterylny wężyk pompy typu XD 8003 firmy Urlich wyposażony w trzy igły przebijające środki z kontrastem i NaCl, zabezpieczone kapturkami ochronnymi, posiadający możliwość monitorowania ciśnienia w systemie wężyków, zawierający filt cząsteczkowy oraz czujnik ciśnienia umożliwiający kontrolę natężenia przepływu i objętości. Bez zawartości latexu oraz ftalanów (DEHP)	szt.	250
2.	Sterylny wężyk pacjenta typu XD 2040 firmy Urlich o długości 250 cm, posiadający dwa zawory zwrotne, złącze luer lock, bez zawartości latexu oraz ftalanów (DEHP)	szt.	1 500

Pakiet nr 24			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Elektroda pediatryczna do ekg do kardiomonitora PHILIPS Sure Sigin VM8, bez kabelka	szt.	50

Pakiet nr 25			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Końcówki do pipet niebieskie pojemność do 1000 µl	szt.	4 000
2.	Końcówki do pipet żółte pojemność do 200 µl typu Gilson	szt.	25 000
3.	Końcówki do pipet o pojemności do 250 µl o długości 90 mm	szt.	4 000
4.	Mikrokońcówki o poj. 0,1-10 µl, typu Eppendorf Cristal, bezbarwne, z PP	szt.	1 000
5.	Naczynka do kału z pokrywą lub zakrętką i z łopatką (bez etykiety)	szt.	1 500
6.	Naczynka na surowicę pojemność 3 ml do aparatu, typu Hitachi	szt.	4 000
7.	Naczynka PS pojemność 2 ml do analizatorów typu TECHNICON	szt.	5 000
8.	Nakłuwacze automatyczne typu MEDLANCE kształtu grzybkowatego, igła uwalniana przyciskiem z góry, do pobierania krwi z naczyń włosowatych (głębokość nacięcia 2,0 mm)	szt.	15 000
9.	Nakłuwacze do drenów	szt.	1 000
10.	Pipety Pasteura (poj. 3ml)	szt.	5 000
11.	Pipety stałopojemnościowe o pojemności 200 µl	szt.	1
12.	Końcówki do pipet zmiennopojemnościowych (poz. Nr 11) typu Eppendorf, bezbarwne	szt.	200
13.	Płyty do oznaczania grup krwi na 40 testów (8 x 5) białe lub bezbarwne	szt.	600
14.	Pojemniki na mocz niesterylne o pojemności użytkowej 50 ml, i całkowitej 60 mm, z zakrętką (kolor zakrętki nie ma znaczenia)	szt.	5 000
15.	Probówka szklana na 10 ml - okrągłodenne	szt.	200
16.	Probówka szklana na 10 ml - stożkowa	szt.	100
17.	Probówki okrągłodenne z PS 7-8 ml (13 x 100 mm)	szt.	6 000
18.	Probówki okrągłodenne z PS Ø12x 75 mm, 4 ml	szt.	6 000
19.	Korek do probówki z poz. nr 18 (12 mm)	szt.	200
20.	Probówki PP stożkowe z kołnierzem i korkiem, pojemność 7 ml	szt.	1 200
21.	Probówki PS lub PMMA do separacji surowicy z granulatem i przyspieszaczem na 10 ml lub 11 ml krwi	szt.	200
22.	Probówki PS lub PMMA do separacji surowicy z granulatem i przyspieszaczem na 4 ml krwi	szt.	3 000
23.	Probówki PS okrągłodenne na 10 lub 11 ml bez kołnierza (bez korka)	szt.	1 000
24.	Probówki stożkowe z PS na 10 ml (16 x 105 mm)	szt.	12 000
25.	Probówki wirownicze typu Eppendorf o pojemność 1,5 ml	szt.	2 500
26.	Probówki z kapilarą z K2EDTA na 200 µl krwi do hematologii	szt.	100
27.	Probówki zK2EDTA do hematologii na 1 ml krwi z korkiem	szt.	3 000
28.	Probówki do barwienia i zliczania retikulocytów na ok. 100 - 120 µl krwi	szt.	500

Pakiet nr 25			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
29.	Staza jednorazowego użytku bezłateksowa do pobierania krwi, w rolce z perforacją do oddzielania pojedynczych sztuk	szt.	1 000
30.	Staza jednorazowego użytku bezłateksowa do pobierania krwi, w rolce z perforacją do oddzielania pojedynczych sztuk	szt.	1 000
31.	Staza wielorazowego użytku, autoklawowalna, do pobierania krwi z automatycznym zamknięciem i możliwością poluzowania zacisku	szt.	30
32.	Szkiełka mikroskopowe nakrywkowe 0,15+/- 0,02mm, 16 x 16 mm lub 18 x 18 mm	szt.	500
33.	Szkiełka mikroskopowe podstawowe gładkie, szlifowane krawędzie, optycznie czyste	szt.	500
34.	Statyw uniwersalny na 50 próbek o średnicy 12 - 17 mm	szt.	10

Pakiet nr 26			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Filtr powietrza do inkubatora Atom Rabee Incu + i	szt.	10
2.	Filtr powietrza do inkubatora Atom Medical V 2100G 1	szt.	10

Pakiet nr 27			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Elektroda neutralna do diatermii, dzielona, o równych połówkach, samoprzylepna, jednorazowego użytku, posiadająca odizolowany mechanicznie i elektrycznie pierścień ekwipotencjalny zapewniający równy rozkład prądu oraz równomierny rozkład gęstości prądu na ciele pacjenta	szt.	700

Pakiet nr 28			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Elektroda enzymatyczna	szt.	10

Pakiet nr 29			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego trzy warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła: 100 cm (+/- 20 cm) x 152 cm (+/- 2 cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć i przeszyć) - nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta	szt.	50
2.	Jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego trzy warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła: 100 cm (+/- 20 cm) x 75 cm (+/- 2 cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć i przeszyć) - nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta	szt.	25
3.	Mata na podłogę, o dużej wchłaniałości (min. 1,5l) płynów, z możliwością przytwierdzenia do podłogi w co najmniej 4 miejscach, o wymiarach: 81 cm (+/-1 cm) na 121 cm (+/- 1 cm)	szt.	25
4.	Sterylna, bezłateksowa, jednorazowa osłona na sondę do USG śródoperacyjne, o wymiarach 13 cm x 61 cm, w komplecie z elementami mocującymi, polem sterylnym i żelem sterylnym á 20 ml	szt.	100

Pakiet nr 30			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren jednorazowy sterylny w torze napływu do posiadanej przez Zamawiającego pompy artroskopowej DualWave firmy Arthrex. Dren składający się z dwóch igieł, komory mierzenia ciśnienia, drenu do pacjenta zakończony luerlockiem	szt.	25
2.	Dren jednorazowy sterylny w torze odpływu do posiadanej przez Zamawiającego pompy artroskopowej DualWave firmy Arthrex, posiadający możliwość podpięcia równocześnie do kaniuli oraz shavera/waporyzatora	szt.	15
3.	Oryginalne, jednorazowego użycia ostrza do shavera do posiadanej przez Zamawiającego rękojeści shavera artroskopowego firmy Arthrex. Ostrza pakowane sterylnie, pojedynczo w opakowaniach zbiorczych po 5 sztuk z rodzaju. Ostrza typu frezy kostne w średnicach: 3,0; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5 mm; lub ostrza do tkanki miękkiej w średnicach : 2,0; 3,0; 3,5; 3,8; 4,0; 4,2; 5,0; 5,5 mm. Ostrza kostne z sześcioma; ośmioma; dziesięcioma lub dwunastoma wyłobieniami na części roboczej ostrza. Możliwość zaoferowania ostrzy do małych stawów oraz ostrzy w wersji wydłużonej do biodra oraz ostrzy typu: - do mikrozlamań (4,0 mm 30° lub 45°) - raszpla (3,5 mm; 4,0 mm; 5,5 mm)	szt.	25
4.	Jednorazowa, sterylna elektroda bipolarna do waporyzacji waporyzatorem Synergy RF firmy Arthrex, składająca się z wtyczki, przewodu, rękojeści ze sterowaniem poziomem mocy cięcia oraz uruchamianiem cięcia i koagulacji wraz z elektrodą bipolarną. Do wyboru z katalogu producenta	szt.	25

Pakiet nr 31			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren płuczący - wielorazowy z transponderem, długość 4,5 m (autoklawowalny x 20)	szt.	1
2.	Zestaw węży jednorazowych z transponderem z końcówką Luer -Lock do posiadanej pompy, długość 4,5 m. Opakowanie á 10 szt.	op.	4
3.	Dren z filtrem toru ssania. Opakowanie á 10 szt.	op.	1
4.	Pojemnik jednorazowy do wydzielin 2 000 ml. Opakowanie á 40 szt.	op.	2
5.	Dren wielorazowy o średnicy 7 mm	szt.	10
6.	Dren do insuflacji - wielorazowy z podgrzewaniem gazu (autoklawowalny x 100), z wtyczką do podgrzewania typu mini jack	szt.	1
7.	Dren jednorazowy sterylny z filtrem do laparoskopii do oddymiania, długość 3 m. Opakowanie á 10 szt.	op.	5
8.	Filtr jednorazowy sterylny do insuflatora. Opakowanie á 25 szt.	op.	3
9.	Zawór do trokaru 5 mm kompletny. Opakowanie á 20 szt.	op.	1
10.	Uszczelka redukcjna 12/10/5 mm. Opakowanie á 20 szt.	op.	1
11.	Korpus zaworu do trokaru 10 i 12 mm	szt.	5
12.	Uszczelka dolna z nacięciem krzyżowym do trokaru 10 i 12 mm. Opakowanie á 20 szt.	op.	1
13.	Elektroda monopolarna typ haczyk w kształcie litery L w osłonie ceramicznej - wielorazowa	szt.	3
14.	Tubus zewnętrzny do elektrody monopolarnej o średnicy 5 mm, długość 330 mm	szt.	1
15.	Kabel monopolarny typu Aesculap gniazdo 4 mm	szt.	2
16.	Kabel bipolarny typu Aesculap	szt.	2
17.	Kaniuła insuflacyjna typu Veresa wielorazowa o średnicy 2,1 mm, długość 150 mm	szt.	2
18.	Roztwór zapobiegający parowaniu optyk (opakowanie 10 sztuk). Pojedyncza sztuka do jednorazowego użytku	op.	5
19.	Jednorazowa elektroda neutralna dla dorosłych , pow. 144 cm ² . Opakowanie á 50 szt.	op.	2

Pakiet nr 32			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Brzeszczoty do piły oscylacyjnej typu Acculan 3Ti o długości: 90/19/1,25 mm, kompatybilne z posiadaną pilą i dopuszczone przez producenta piły	szt.	5
2.	Brzeszczoty do piły oscylacyjnej typu Acculan 3Ti o długości: 90/19/1,37 mm, kompatybilne z posiadaną pilą i dopuszczone przez producenta piły	szt.	5
3.	Brzeszczoty o długości 25 - 50 mm (wielokrotnego użytku z możliwością resterylizacji, do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	10
4.	Brzeszczoty o długości 65 mm (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	10
5.	Brzeszczoty o długości 75 - 100 mm (do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	5
6.	Brzeszczoty do piły posuwisto - zwrotnej typu Acculan 3Ti, kompatybilne z posiadaną pilą i dopuszczone przez producenta piły o długości 34 - 75 mm (wielokrotnego użytku z możliwością resterylizacji, do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	10
7.	Olęj do smarowania systemu w aerozolu, butelka kompatybilna z adapterem do smarowania systemu. Objętość 300 ml	szt.	2

Pakiet nr 33			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Zgłębnik jejunostomijny do żywienia pacjentów bezpośrednio do jelita czczego lub dwunastnicy poprzez wytworzoną wcześniej gastrostomię typu PEG/J lub równoważny	szt.	9
2.	Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii zawierający: przeżroczysty zgłębnik z poliuretanu o długości 40 cm z linią widoczną w promieniach RTG, trójdzielną silikonową wewnętrzną płytkę mocującą - 12 cm z podziałką zaczynającą się od strony płytki wewnętrznej, silikonową płytkę zewnętrzną do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych kierującą położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod kątem (90 stopni), zacisk zabezpieczający utrzymanie pozycji zgłębnika, zacisk do regulacji przepływu, łącznik do żywienia typu EnFit lub równoważny. Rozmiar CH14, CH18 (oznaczenie kolorystyczne rozmiaru).	szt.	30
3.	Zgłębnik gastrostomijny, silikonowy z wewnętrznym balonem mocującym o pojemności max. 15 ml z linią widoczną w promieniach RTG, używany jako wymiennik zgłębnika do przezskórnej endoskopowej gastrostomii o długości 23 cm, z zewnętrzną płytką silikonową do umocowania do powłok brzusznych kierującą położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod kątem (90 stopni), z zaciskiem do regulacji przepływu, z końcówką typu EnFit lub równoważną do połączenia z przyrządem do podaży diet. Rozmiar CH14, CH18, CH20	szt.	50
4.	Zgłębnik nosowo - jelitowy z nieprzeżroczystego poliuretanu z prowadnicą, zakończony spiralą pozwalającą przyjąć optymalne ułożenie zgłębnika w jelicie po usunięciu prowadnicy, zgłębnik widoczny w RTG, posiadający znaczniki długości, z portem medycznym typu EnFit lub równoważnym. Rozmiar CH10, długość 145 cm	szt.	30

Pakiet nr 33			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
5.	Zgłębnik nosowo-żołądkowy, wykonany z poliuretanu, z prowadnicą, kontrastujący w RTG. Dalszy koniec zgłębnika posiadający cztery otwory boczne oraz otwarty koniec zgłębnika. Zawierający 2 porty medyczne: port EnFit lub równoważny oraz port do odbarczania żołądka, każdy z portów musi posiadać oddzielny zacisk do regulacji przepływu. Rozmiar CH14, długość 110 cm	szt.	20
6.	Zestaw do żywienia dojelitowego w wersji do pompy typu FloCare Infinity uniwersalny do opakowań butelka i worek z złączem ENFIT lub równoważnym, zawierający koszyczek do mocowania butelki oraz nasadkę ochronną	szt.	500
7.	Zestaw do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej uniwersalny uniwersalny do opakowań butelka i worek z złączem typu ENFIT lub równoważnym, zawierający koszyczek do mocowania butelki oraz nasadkę ochronną	szt.	150
8.	Strzykawka typu ENFIT 60 ml lub równoważna, niecentryczna	szt.	1 000
9.	Strzykawka ENFIT 10 ml lub równoważna	szt.	800
10.	Pompa do żywienia dojelitowego zasilana z sieci lub akumulatora. Czas pracy baterii min. 24h przy szybkości podaży 125 ml/h. Czas ładowania baterii (bateria wewnętrzna): max. 6h. Dokładność przepływu: 1ml/h. Zakres przepływu: 1÷400 ml/h. Zakres ustawień dawki: 1-4000 ml. Historia podawania. Waga: max. 395 g. Skrócona instrukcja obsługi pompy w j. polskim przymocowana fabrycznie na stałe do pompy. Ochrona na zalanie wodą: IPX5 (możliwość płukania pod bieżącą wodą)	szt.	2

WZÓR FORMULARZA OFERTY

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Zamawiający:

**Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku
ul. Kościuszki 1
37-400 Nisko**

Odpowiadając na ogłoszenie o postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji znak Z.II.260.054.Zp.2021 ogłoszonym zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu ____/____/2021, pozycja _____ oraz na oraz na Platformie działającej pod adresem <https://e-propublico.pl/> na: „Dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” oferujemy realizację dostaw objętych zamówieniem, zgodnie z wymogami Opisu Przedmiotu Zamówienia za cenę: _____ zł (bez VAT), słownie: _____
Cena brutto (z VAT) _____ zł, słownie: _____

PAKIET NR 1	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 2	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 3	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 4	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 5	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 6	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 7	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 8	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 9	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 10	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:

Specyfikacja Warunków Zamówienia
Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

PAKIET NR 11	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 12	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 13	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 14	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 15	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 16	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 17	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 18	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 19	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 20	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 21	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 22	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 23	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 24	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 25	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 26	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 27	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 28	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:

PAKIET NR 29	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 30	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 31	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 32	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 33	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:

Termin płatności oferowany zamawiającemu za realizację przedmiotu zamówienia wynosi do 60 dni, tj. _____ dni od daty dostarczenia faktury.

- Oświadczam, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
- Oświadczam, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w specyfikacji warunków zamówienia tj. do dnia: _____.
- Dostawy objęte zamówieniem zamierzamy wykonać sami / zamierzamy zlecić podwykonawcom.
- Oświadczam, że zawarte w specyfikacji warunków zamówienia projektowane postanowienia umowy zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- Osoba(y) uprawnione do podpisania umowy: _____
- Adres do korespondencji e-mail: _____
- Oświadczam, że jesteśmy mikro/małym/średnim/dużym przedsiębiorstwem.*
- Na podst. art. 225 Ustawy Pzp oświadczam, że wybór oferty będzie/nie będzie* prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług.
- Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art.14 RODO (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)) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.**
- Załącznikami do niniejszej oferty są:
 - (1) _____
 - (2) _____
 - (3) _____
 - (4) _____
 - (5) _____

* - Niepotrzebne skreślić

** - 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 wykonawcy nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

Miejscowość..... dnia

podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Wykonawca:

Zamawiający:

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

reprezentowany przez:

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Samodzielny Publiczny

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku

ul. Kościuszki 1

37-400 Nisko

O Ś W I A D C Z E N I E W Y K O N A W C Y

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) (dalej jako: ustawa Pzp) dotyczące:

PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA ORAZ SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na: Dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

Oświadczam, co następuje:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 Ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. _____ ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 lub spośród wymienionych w art. 109 ust. 1 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

Miejscowość _____ dnia _____
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

O Ś W I A D C Z E N I E D O T Y C Z A C E W A R U N K Ó W U D Z I A Ł U W P O S T Ę P O W A N I U

Oświadczam, że spełniam, określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu:

Lp.	Warunki udziału w postępowaniu
1.	Zdolność do występowania w obrocie gospodarczym.
2.	Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.
3.	Sytuacja ekonomiczna lub finansowa.
4.	Zdolności techniczna lub zawodowa.

Miejscowość _____ dnia _____
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI

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

Miejscowość dnia

.....
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

WYKAZ WYKONANYCH USŁUG LUB DOSTAW

L.p.	Rodzaj wykonanych dostaw lub usług	Miejsce wykonania dostaw lub usług	Data wykonania dostaw lub usług	Wartość brutto wykonanych dostaw lub usług w zł

Wykaz ważniejszych dostaw lub usług wykonanych w ciągu ostatnich trzech lat odpowiadających swoim rodzajem i wartością dostawom lub usługom stanowiącym przedmiot zamówienia wraz z dokumentami potwierdzającymi, że dostawy lub usługi te zostały wykonane z należytą starannością.

Miejscowość dnia

.....
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Znak sprawy: **Z.II.260.054.Zp.2021**

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

składane w zakresie art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021 poz. 1129) (dalej jako: ustawa Pzp), dotyczące:

przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, pn.: **Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**

oświadczam/(-my), co następuje:

nie przynależę¹ do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu.

przynależę¹ do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu:

Lp.	Nazwa podmiotu	Adres podmiotu
1		
2		

Uwaga:

Wykonawca może przedstawić dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.

Miejscowość dnia

.....
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

¹ Niepotrzebne skreślić

**ZOBOWIĄZANIE PODMIOTU TRZECIEGO
do oddania do dyspozycji Wykonawcy niezbędnych zasobów
na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia**

Oświadczam w imieniu _____
/nazwa Podmiotu na zasobach, którego Wykonawca polega/

że oddaję do dyspozycji Wykonawcy _____
/nazwa i adres Wykonawcy/

niezbędne zasoby _____
/zakres zasobów, które zostaną udostępnione Wykonawcy, np. kwalifikacje zawodowe, doświadczenie, potencjał techniczny/

na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia pn.: **Dostawa leków do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku** prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku

Oświadczam, że:

a) udostępniam Wykonawcy w/w zasoby w następującym zakresie:

b) sposób wykorzystania udostępnionych przeze mnie zasobów przy wykonywaniu zamówienia publicznego będzie następujący:

c) zakres i okres mojego udziału przy wykonywaniu zamówienia będzie następujący:

Miejscowość dnia

podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu podmiotu na zasobach którego Wykonawca polega

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

U M O W A

Nr ____/Zp/2021

Zawarta zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych

W dniu ____/____/2021 r. pomiędzy **Samodzielnym Publicznym Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku** z siedzibą przy ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko, reprezentowanym przez:

1. _____
Zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym w Rzeszowie, XII Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem: 0000028548, NIP: 865-20-74-945, REGON 000306680, zwanym dalej „Kupującym” a:

reprezentowanym przez:

1. _____
Zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym w _____, _____ Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem _____ NIP: _____, posiadającym kapitał zakładowy: _____ zł. wpłacony w całości, zwanym dalej „Sprzedającym”

Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej także: Ustawą Pzp), nr Z.II.260.054.Zp.2021 z dnia 07/12/2021 r. o wartości szacunkowej niższej niż progi unijne, określone na podstawie art. 3 Ustawy Pzp zawarta zostaje umowa o treści następującej:

§1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż przez Sprzedającego na rzecz Kupującego drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku oraz dostawa do Szpitala prowadzonego przez Kupującego w Nisku, w asortymencie i ilościach określonych w załączniku nr 1, stanowiącym integralną część niniejszej umowy zgodnie ze złożoną ofertą z dnia ____/____/2021 r.
2. Ze względu na stan epidemii wirusa SARS-COV-2 Kupujący zastrzega sobie prawo do zmiany ilości zamawianego drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku w okresie realizacji umowy, w zależności od jego rzeczywistych potrzeb, przy czym wzrost zapotrzebowania nie będzie większy niż 30%.
3. Kupujący zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy.

§2.

CENA UMOWY

1. Strony uzgadniają wartość umowy na: _____, **zł brutto (słownie: _____)**, w tym obowiązujący podatek VAT: _____, **zł (słownie: _____)**, a cenę powyższą wyliczono na podstawie cen jednostkowych wyszczególnionych na załączniku nr 1 stanowiącym integralną część umowy.
2. W cenach jednostkowych zawierają się wszystkie koszty związane z dostawą towaru do bezpośredniego odbiorcy tj. opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, transport itp.
3. Ceny jednostkowe określone w załączniku, nie ulegną zmianie przez okres obowiązywania umowy z zastrzeżeniem ust. 4.
4. Ceny objęte umową mogą ulec zmianie w przypadku zmiany stawek VAT na oferowane dostawy.

§3.

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Strony ustalają, że za wykonanie przedmiotu umowy Kupujący zapłaci cenę ustaloną na podstawie uzgodnionych cen jednostkowych oraz ilości rzeczywiście zrealizowanych dostaw.
2. Kupujący zobowiązuje się do zapłaty za przedmiot umowy na podstawie faktury wystawionej przez Sprzedającego, przelewem w terminie do ____ dni od dnia wystawienia faktury. Jeżeli Kupujący otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, termin płatności liczy się od dnia doręczenia faktury Kupującemu.
3. Za dzień zapłaty Strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Kupującego.
4. Zamawiający na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Sprzedającemu zgody na wystawianie i przysyłanie z adresu e-mail: _____ faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres e-mail: info@szpital-nisko.

§4.

DOSTAWA

1. Dostawy realizowane będą w okresie od ____/____/2021 r. do ____/____/2022 r. w uzgodnionych na bieżąco wielkościach i asortymencie wg każdorazowego zgłoszonego zapotrzebowania (zamówienia mogą być składane na piśmie, w formie e-mail lub faksem) z realizacją do trzech dni roboczych licząc od dnia otrzymania zamówienia. W przypadku, gdy Sprzedający nie będzie mógł zrealizować dostawy w terminie wynikającym z niniejszego ustępu, termin ulega odpowiedniemu wydłużeniu o udowodniony przez Sprzedającego okres, w którym nie mógł on realizować dostaw z przyczyn przez niego niezawinionych.
2. Sprzedający zobowiązuje się dostarczać drobny sprzęt medyczny jednorazowego użytku w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe dostarczonego drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniem itp.
3. Drobny sprzęt medyczny jednorazowego użytku dostarczany przez Sprzedającego musi spełniać warunki dopuszczenia do obrotu oraz termin ważności musi być aktualny przez co najmniej 6 miesięcy, licząc od daty dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Kupującego. Wszystkie atesty dotyczące dostarczanych produktów dostępne będą w siedzibie Sprzedającego. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu będą dostarczane na każde żądanie Kupującego.
4. Reklamacje ilościowe (zgodności dostawy z zamówieniem i deklarowanymi ilościami wyszczególnionymi w specyfikacji ilościowo-asortymentowej dołączonej przez Sprzedającego do dostawy) Kupujący zgłaszać będzie Sprzedającemu pisemnie, mailowo lub faksem w terminie 2 dni od daty dostawy.
5. Reklamacje jakościowe Kupujący zgłasza Sprzedającemu (pisemnie wraz z uzasadnieniem) w terminie ważności reklamowanych leków, chyba że Sprzedający naruszy §4 ust. 3 umowy.
6. Sprzedający zobligowany jest do pisemnego ustosunkowania się do wniesionej przez Kupującego reklamacji w terminie 7 dni od daty jej otrzymania. Brak odpowiedzi w ciągu 7 dni jest uważany za uznanie przez Sprzedającego reklamacji i tym samym skutkuje obowiązkiem dokonania wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem albo innego postąpienia – zgodnie z żądaniem reklamacyjnym.
7. Sprzedający zobowiązuje się do dostarczania sprzedawanego drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku wraz z fakturą do magazynu medycznego Kupującego transportem własnym, przesyłką pocztową lub poprzez wynajętego w tym celu przewoźnika oraz pomocy przy rozładunku. W uzasadnionych przypadkach Strony mogą uzgodnić inne miejsce dostawy.
8. Sprzedający zobowiązuje się w czasie trwania umowy do posiadania w ofercie asortymentu będącego przedmiotem niniejszego postępowania, a w przypadku przejściowych braków dostarczy produkt zamienny albo dostarczy zamówiony towar od innego podmiotu w cenie określonej w umowie lub upoważni Zamawiającego do zakupu towaru u innego podmiotu, przy czym Sprzedający zobowiązuje się zapłacić kupującemu różnicę w cenie w terminie 3 dni od daty zakupu z wyłączeniem powołania się przez Sprzedającego na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.

§5.

KARY UMOWNE

1. Kupujący będzie miał prawo żądać od Sprzedającego zapłaty kar umownych za opóźnienie z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, z następujących tytułów i w następującej wysokości:
 - a) 0,5 % wartości brutto zareklamowanych przez Kupującego towarów jakości niezgodnej z Umową za każdy dzień zwłoki w wymianie, ponad termin określony umową, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zareklamowanej części towaru,
 - b) 0,5% wartości brutto zamówionej dziennej partii towaru, która nie została dostarczona lub nie została dostarczona w terminie, za każdy dzień zwłoki w dostawie ponad termin określony umową, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zamówionej dziennej partii towaru, która nie została dostarczona lub nie została dostarczona w terminie.
2. W przypadku odstąpienia Sprzedającego od wykonania postanowień umowy bez zgody Kupującego, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.
3. Kupujący jest uprawniony do dochodzenia roszczeń uzupełniających, jeżeli wysokość poniesionej szkody przekracza wysokość zastrzeżonej kary umownej.
4. Łączna maksymalna wysokość kar umownych jakie mogą obciążyć Kupującego nie może przekroczyć 25% wartości brutto Umowy określonej w §2 ust. 1.
5. Kupującemu nie przysługują kary umowne określone w §5 ust.1 lit. b) w przypadku, gdy Sprzedający nie zrealizuje dostawy w terminie, zgodnie z §4 ust. 1 zdanie 2.

§6.

**DOPUSZCZALNOŚĆ DOKONYWANIA ZMIAN POSTANOWIEŃ UMOWY ORAZ WARUNKI
DOKONYWANIA TAKICH ZMIAN**

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia do niniejszej umowy mogą być dokonane za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.
2. Strony dopuszczają możliwość zmian umowy w następujących przypadkach:
 - 2.1 Zmiana numerów kont bankowych stron,
 - 2.2 Zmiana stawek podatku VAT,
 - 2.3 Zmiana cen jednostkowych w związku ze zmianą stawek podatku VAT; w takim przypadku ceny netto pozostaną stałe, zmianie ulegną ceny brutto,
 - 2.4 Zmiana cen jednostkowych na niższe niż określone w umowie.

§7.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Nie dopuszczalne są takie zmiany postanowień umowy oraz wprowadzenie do umowy postanowień niekorzystnych dla Kupującego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty Sprzedającego, chyba że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
2. Niewypełnianie warunków umowy przez Sprzedającego tj. nieterminowe lub niezgodne pod względem asortymentu bądź ilości z zamówieniem realizowane dostawy, nieprzestrzeganie cen zawartych w umowie, a także istotne, powtarzające się uchybienia w zakresie jakości dostarczanego drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku lub jego terminów ważności daje podstawę Kupującemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym bez prawa Sprzedającego do naliczania kar umownych.
3. Oprócz przypadków wymienionych w Kodeksie Cywilnym Kupujący może odstąpić od umowy lub zrezygnować z niektórych pozycji zamówienia w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
4. Odstąpienie od umowy w przypadku, o którym mowa w pkt. 3, może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
5. W przypadku odstąpienia od umowy Sprzedający może żądać jedynie wynagrodzenia za część umowy wykonanej do dnia odstąpienia od umowy.
6. W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie będą miały zastosowanie właściwe przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy o zamówieniach publicznych.
7. Ewentualne spory wynikłe na tle wykonywania niniejszej umowy rozstrzygane będą przez właściwy Sąd Powszechny wg siedziby Kupującego.
8. Niniejszą umowę sporządza się w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Sprzedający:

Kupujący:

WZÓR FORMULARZA CENOWEGO

PAKIET NR ____								
Lp.	Nazwa handlowa	J.m.	Ilość	Cena jednostki netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	producent
1.								
2.								
3.								
4.								
5.								
6.								
7.								
8.								
9.								
10.								