

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

Znak sprawy: Z.II.260.001.Zp.2023

Nisko, 04/01/2023

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(PO MODYFIKACJI IV)
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 2022 r. poz. 1710 ze zm.) 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:
04/01/2023

Dyrektor
SPZZOZ w Nisku

Paweł Tofil

/podpisano elektronicznie/

Nisko, Styczeń 2023

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 2022, poz. 1710 ze zm.).

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:

Zadanie częściowe nr:	Opis:
Pakiet 1	Temat: Pakiet nr 1 Wspólny Słownik Zamówień: 33141300-3 Opis: Igły i kaniule Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych
Pakiet 2	Temat: Pakiet nr 1 Wspólny Słownik Zamówień: 33141300-3 Opis: Igły i kaniule Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych
Pakiet 3	Temat: Pakiet nr 3 Wspólny Słownik Zamówień: 33194000-6 Opis: Przyrządy i przedłużacze Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych

Zadanie częściowe nr:	Opis:
Pakiet 4	<p>Temat: Pakiet nr 4 Wspólny Słownik Zamówień: 33141310-6 Opis: Strzykawki Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 5	<p>Temat: Pakiet nr 5 Wspólny Słownik Zamówień: 33770000-8 Opis: Materiały higieniczne Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 6	<p>Temat: Pakiet nr 6 Wspólny Słownik Zamówień: 33141200-2 Opis: Cewniki i zgłębniki Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 7	<p>Temat: Pakiet nr 7 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 8	<p>Temat: Pakiet nr 8 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 9	<p>Temat: Pakiet nr 9 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 10	<p>Temat: Pakiet nr 10 Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0 Opis: Różny drobny sprzęt medyczny Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 11	<p>Temat: Pakiet nr 11 Wspólny Słownik Zamówień: 33157000-5 Opis: Maski krtaniowe i obwody oddechowe Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 12	<p>Temat: Pakiet nr 12 Wspólny Słownik Zamówień: 33157000-5 Opis: Maseczki nosowe Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>

Zadanie częściowe nr:	Opis:
Pakiet 13	<p>Temat: Pakiet nr 13</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Maseczki do resuscytacji</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 14	<p>Temat: Pakiet nr 14</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 15	<p>Temat: Pakiet nr 15</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Elektrody</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 16	<p>Temat: Pakiet nr 16</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Filtry powietrza</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 17	<p>Temat: Pakiet nr 17</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Łyżki do laryngoskopu</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 18	<p>Temat: Pakiet nr 18</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 19	<p>Temat: Pakiet nr 19</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 20	<p>Temat: Pakiet nr 20</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>

Zadanie częściowe nr:	Opis:
Pakiet 21	<p>Temat: Pakiet nr 21</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 22	<p>Temat: Pakiet nr 22</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 23	<p>Temat: Pakiet nr 23</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Igły do biopsji hispatologicznej</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 24	<p>Temat: Pakiet nr 24</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Wężyki do wstrzykiwacza kontrastu</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 25	<p>Temat: Pakiet nr 25</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Elektrody pediatryczne</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 26	<p>Temat: Pakiet nr 26</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33192500-7</p> <p>Opis: Sprzęt laboratoryjny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 27	<p>Temat: Pakiet nr 27</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Filtry powietrza</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 28	<p>Temat: Pakiet nr 28</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Elektrody neutralne</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>

Zadanie częściowe nr:	Opis:
Pakiet 29	<p>Temat: Pakiet nr 29</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Elektrody enzymatyczne</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 30	<p>Temat: Pakiet nr 30</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 31	<p>Temat: Pakiet nr 31</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny do artroskopii</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 32	<p>Temat: Pakiet nr 32</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny do laparoskopii</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 33	<p>Temat: Pakiet nr 33</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Brzeszczoty do piły</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 34	<p>Temat: Pakiet nr 34</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Zgłębniki</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 35	<p>Temat: Pakiet nr 35</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>
Pakiet 36	<p>Temat: Pakiet nr 36</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141000-0</p> <p>Opis: Różny drobny sprzęt medyczny</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.</p> <p>Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.</p> <p>Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:</p> <p>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych</p>

Zadanie częściowe nr:	Opis:
Pakiet 37	Temat: Pakiet nr 37 Wspólny Słownik Zamówień: 33194000-6 Opis: Przyrządy Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający 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.
- 4.6. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.
- 4.7. Miejsce realizacji: Szpital Powiatowy im. PCK w Nisku.

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 sprzętu medycznego 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:

- a) art. 108 ust. 1 ustawy Pzp,
- b) art. 109 ust. 1 pkt. 4 i 7 ustawy Pzp,
- c) art. 7 ust. 1 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2022, poz. 835).

8.1.1 Podstawy wykluczenia o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.

Zamawiający wykluczy Wykonawcę na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp w przypadku wystąpienia którejkolwiek z określonych w nim przesłanek tj.:

8.1.1.1 będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
 - finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 §20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769 oraz 2020 r. poz. 2023),
 - przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,
 - lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego,
- 8.1.1.2 jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 8.1.1.1;
- 8.1.1.3 wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że Wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 8.1.1.4 wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 8.1.1.5 jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi Wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
- 8.1.1.6 jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z Wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r.

o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

8.1.2. Podstawy wykluczenia o których mowa w art. 109 ust. 1 ustawy Pzp.

Zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawcy na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4 i 7 ustawy Pzp, tj.:

8.1.2.1 w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;

8.1.2.2 który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady.

8.1.3 Z postępowania o udzielenie zamówienia, stosownie do art. 7 ust. 1 pkt. 1-3 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2022 poz. 835), Zamawiający wykluczy Wykonawcę:

- wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu Rady (WE) nr 765/2006 z dnia 18 maja 2006 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z sytuacją na Białorusi i udziałem Białorusi w agresji Rosji wobec Ukrainy (Dz. Urz. UE L 134 z 20.05.2006, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 765/2006” i rozporządzeniu Rady (UE) nr 269/2014 z dnia 17 marca 2014 r. w sprawie środków ograniczających w odniesieniu do działań podważających integralność terytorialną, suwerenność i niezależność Ukrainy lub im zagrażających (Dz. Urz. UE L 78 z 17.03.2014, str. 6, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 269/2014” albo wpisanego na listę osób i podmiotów, wobec których są stosowane środki, o których mowa w art. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2022 poz. 835), zwaną dalej „listą” na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt. 3 ww. ustawy;
- którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu Rady 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy;
- którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu i rozporządzeniu nr 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy.

8.2. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

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

- naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne,
- wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym,
- podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe

- postępowanie wykonawcy,
- zreorganizował personel,
 - wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
- 8.4. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt. 8.3 SWZ są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza Wykonawcę.
- 8.5. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia żaden z Wykonawców nie może podlegać wykluczeniu z postępowania.
- 8.6. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

9. INFORMACJA O WYMAGANYCH DOKUMENTACH ORAZ PRZEDMIOTOWYCH 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.	Oświadczenie Wykonawcy. Oświadczenie Wykonawcy, że nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835).
5.	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.
6.	Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. (Dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia).
7.	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).
8.	Przedmiotowe środki dowodowe. Dokumenty i materiały informacyjne opisujące przedmiot zamówienia będące oficjalnymi katalogami, folderami, ulotkami reklamowymi, itp. stosowanymi w powszechnych stosunkach handlowych, potwierdzające zgodność wskazanych cech i parametrów sprzętu medycznego wymienionego w załączniku nr 1 do specyfikacji warunków zamówienia (OPZ). W przypadku braku żądanych informacji w materiałach informacyjnych na potwierdzenie parametrów technicznych można załączyć oświadczenie wytwórcy lub jego autoryzowanego przedstawiciela na terenie Polski potwierdzające istnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów technicznych, a nie potwierdzonych w materiałach informacyjnych opisujących przedmiot zamówienia.

- 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.

Lp.	Wymagany dokument
2.	Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z obowiązującą Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) 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.	Dokument potwierdzający, że nie otwarto likwidacji Wykonawcy. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast „Odpisu lub informacji z KRS lub CEIDG” składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem. (dotyczy podmiotów zagranicznych).

- 9.3. 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.
- 9.4. 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.
- 9.5. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 9.6. 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.
- 9.7. 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 zająd 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.260.001.Zp.2023.
- 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. W sytuacji awarii lub niedostępności Platformy on-line, uniemożliwiających komunikację Wykonawcy i Zamawiającego poprzez Platformę, Zamawiający dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres: przetargi@szpital-nisko.pl (nie dotyczy składania ofert).
- 13.8. 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).
- 13.9. 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).
- 13.10. 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.
- 13.11. Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych:
- a) pliki w formatach określonych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie: .pdf, .doc, .docx, .xls, .xlsx,
 - b) w celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń: .zip lub .7Z,
 - c) Maksymalny rozmiar pojedynczego pliku to 80 MB, przy czym nie określa się limitu liczby plików.
- 13.12. 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 przeprosowania transakcji pliku na Platformie.
- 13.13. 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.
- 13.14. 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.
- 13.15. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 13.16. 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 **15/02/2023**.
- 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, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
- 17.6. Zaleca się, aby uzasadnienie o którym mowa powyżej było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie pozostałym uczestnikom postępowania.
- 17.7. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp.
- 17.8. 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.

- 17.9. 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**”.
- 17.10. Szczegółowa instrukcja korzystania z Platformy znajduje się na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/>, przycisk „**Instrukcja Wykonawcy**”.
- 17.11. 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 **13/01/2023** do godz. **09:00**.

19. TERMIN OTWARCIA OFERT

- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **13/01/2023** 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	60 %
2.	Warunki płatności	40 %

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

Nr kryterium	Wzór
1.	Cena (koszt) Liczba punktów = $(C_{min}/C_{of}) * 100 * waga$ gdzie: - C_{min} – najniższa cena spośród wszystkich ofert, - C_{of} – cena podana w badanej ofercie
2.	Warunki płatności: Liczba punktów = $(W_{of}/W_{max}) * 100 * waga$ gdzie: - W_{of} – najkrótszy termin płatności podany w badanej ofercie - W_{max} – 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
$= [(C_{min}/C_{of}) * 100 * waga] + [(W_{of}/W_{max}) * 100 * waga]$

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:

- oczywiste omyłki pisarskie,
 - oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - 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 projektowanych postanowieniach umowy stanowiących 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 oświadczenia wykonawcy o nie podleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835)
5.	Wzór wykazu wykonanych usług lub dostaw
6.	Wzór oświadczenia Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej
7.	Wzór zobowiązania podmiotów, na których Wykonawca polega, do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia
8.	Projektowane postanowienia umowy
9.	Wzór formularza cenowego

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Ogólna charakterystyka zamówienia:

- Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku – 37 Pakietów,
- 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 1,2mm x 40mm różowa. Oslona igły aktywowana jedną ręką natychmiast po dokonanej iniekcji. Oslonka zintegrowana z igłą. Ostrze igły ścięte trójpłaszczyznowo. Nasadka igły kodowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Słyszalne kliknięcie oznaczające aktywację mechanizmu zabezpieczającego. Igła pozostaje zamknięta bezpiecznie wewnątrz aktywowanej osłony. Połączenie zarówno ze strzykawkami luer jak i luer-lock. Ostrze zabezpieczone poprzez podwójny mechanizm blokady. Opakowanie typu blister-pack. Opakowanie á 50 szt. Nietoksyczna, niepirogenna	op.	6
2.	Bezpieczna igła iniekcyjna jednorazowego użytku 0,9 mm x 40 mm żółta. Oslona igły aktywowana jedną ręką natychmiast po dokonanej iniekcji. Oslonka zintegrowana z igłą. Ostrze igły ścięte trójpłaszczyznowo. Nasadka igły kodowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Słyszalne kliknięcie oznaczające aktywację mechanizmu zabezpieczającego. Igła pozostaje zamknięta bezpiecznie wewnątrz aktywowanej osłony. Połączenie zarówno ze strzykawkami luer jak i luer-lock. Ostrze zabezpieczone poprzez podwójny mechanizm blokady. Opakowanie typu blister-pack. Opakowanie á 50 szt. Nietoksyczna, niepirogenna	op.	4
3.	Bezpieczna igła iniekcyjna jednorazowego użytku 0,8 mm x 40 mm zielona. Oslona igły aktywowana jedną ręką natychmiast po dokonanej iniekcji. Oslonka zintegrowana z igłą. Ostrze igły ścięte trójpłaszczyznowo. Nasadka igły kodowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Słyszalne kliknięcie oznaczające aktywację mechanizmu zabezpieczającego. Igła pozostaje zamknięta bezpiecznie wewnątrz aktywowanej osłony. Połączenie zarówno ze strzykawkami luer jak i luer-lock. Ostrze zabezpieczone poprzez podwójny mechanizm blokady. Opakowanie typu blister-pack. Opakowanie á 50 szt. Nietoksyczna, niepirogenna	op.	4
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 zewnętrznie na przezroczystym plastikowym konektorze), sterylna, nie zawierająca latexu i PCV. Rozmiary: – 24G o długości 14 mm i 19 mm, – 22G o długości 25 mm, – 20G o długości 25 mm, 32 mm, 45 mm, – 18G o długości 32 mm, 45 mm. 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.	200
5.	Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych Standard, rozmiar 26G z igła prowadzącą 20G o długości 120 mm - 130 mm	szt.	20
6.	Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych Standard, rozmiar 27G z igła prowadzącą 22G o długości 120 mm - 130 mm	szt.	20
7.	Igła jednorazowego użytku – motylek 25G (0,5 x 19 mm)	szt.	10
8.	Igła jednorazowego użytku – motylek 21G (0,8 x 19 mm)	szt.	110
9.	Igła jednorazowego użytku – motylek 22G (0,7 x 19 mm)	szt.	10
10.	Igła jednorazowego użytku długości 18G x 11/2" (1,2 x 40 mm), op. á 100 szt.	op.	700
11.	Igła jednorazowego użytku długości 19G x 11/2" (1,1 x 40 mm), op. á 100 szt.	op.	2
12.	Igła jednorazowego użytku 20G x 11/2" (0,9 x 40 mm), op. á 100 szt.	op.	250
13.	Igła jednorazowego użytku 21G x 11/2" (0,8 x 40 mm), op. á 100 szt.	op.	150
14.	Igła jednorazowego użytku 22G x 11/4" (0,7 x 30 mm), op. á 100 szt.	op.	50
15.	Igła jednorazowego użytku 23G x 11/4" (0,6 x 30 mm), op. á 100 szt.	op.	50
16.	Igła jednorazowego użytku 25G x 1" (0,5 x 25 mm), op. á 100 szt.	op.	50

Pakiet nr 1			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
17.	Igła punkcyjna 21G x 31/2" (0,80 x 88 - 90 mm)	szt.	15
18.	Igła punkcyjna 25G x 31/2" (0,50 x 88 - 90 mm)	szt.	10
19.	Igła punkcyjna 26G x 31/2" (0,45 x 88 - 90 mm)	szt.	650
20.	Igła punkcyjna 27G x 31/2" (0,40 x 88 - 90 mm)	szt.	150
21.	<p>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. Opakowanie nierozrywalne typu Tyvek zapobiegające uszkodzeniu w trakcie przechowywania i użytkowania, rozmiary:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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
22.	<p>Kaniula jednorazowego użytku do wlewów dożylnych 14G 2,0 x 45 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, - kaniula wyposażona w skrzydelka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru, - uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką, - zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, - komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock, - nie zawierająca lateksu, - nie zawierająca ftalanów, - sterylizowana tlenkiem etylenu, - Opakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru, - przepływ 305 ml/min. 	szt.	100
23.	<p>Kaniula jednorazowego użytku do wlewów dożylnych 16G 1,7 x 45 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, - kaniula wyposażona w skrzydelka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru, - uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką, - zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, - komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock, - nie zawierająca lateksu, - nie zawierająca ftalanów, - sterylizowana tlenkiem etylenu, - Opakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru, - przepływ 200 ml/min. 	szt.	300
24.	<p>Kaniula jednorazowego użytku do wlewów dożylnych 18G 1,3 x 45 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> - cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, - kaniula wyposażona w skrzydelka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru, - uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką, - zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, - komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock, - nie zawierająca lateksu, - nie zawierająca ftalanów, - sterylizowana tlenkiem etylenu, - Opakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru, - przepływ 90 ml/min. 	szt.	2 000

Pakiet nr 1			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
25.	<p>Kaniuła jednorazowego użytku do wlewów dożylnych 20G 1,0 x 32 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, kaniuła wyposażona w skrzydelka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru, uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką, zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock, nie zawierająca lateksu, nie zawierająca ftalanów, sterylizowana tlenkiem etylenu, Opakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru, przepływ 56 ml/min. 	szt.	13 000
26.	<p>Kaniuła jednorazowego użytku do wlewów dożylnych 22G 0,9 x 25 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, kaniuła wyposażona w skrzydelka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru, uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką, zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock, nie zawierająca lateksu, nie zawierająca ftalanów, sterylizowana tlenkiem etylenu, Opakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru, przepływ 36 ml/min. 	szt.	3 000
27.	<p>Kaniuła jednorazowego użytku do wlewów dożylnych 24G 0,7 x 19 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, kaniuła wyposażona w skrzydelka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru, uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką, zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock, nie zawierająca lateksu, nie zawierająca ftalanów, sterylizowana tlenkiem etylenu, Opakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru, przepływ 23 ml/min. 	szt.	500
28.	Kaniuła dotętnicza z zaworem Flo Switch 20G	szt.	150
29.	<p>Bezpieczna kaniuła dożylna wykonana z termoplastycznego poliuretanu (PU), wyposażona w 6 pasków kontrastujących w RTG (siarczan baru), igła ze stali nierdzewnej z ostrzem typu „Back-Cut”, pasywny element zabezpieczający igłę wykonany z poliwęglanu lub ABS-u oraz stali nierdzewnej, uchwyt umożliwiający wkłucie jedną ręką, port boczny wyposażony w silikonową zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego oraz skrzydelka mocujące z możliwością przyszycia w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, filtr hydrofobowy, opakowanie typu twardy blister (PVC+TYVEC). Na opakowaniu w kolorze identyfikującym rozmiar fabrycznie umieszczone: numer katalogowy, materiał cewnika, rozmiar (G x cale oraz mm) oraz przepływ kaniuli (ml/min), brak zawartości lateksu oraz ftalanów. Rozmiar 22G – 0,9 x 25 mm, przepływ min. 36 ml/min.</p>	szt.	100
30.	<p>Bezpieczna kaniuła dożylna wykonana z termoplastycznego poliuretanu (PU), wyposażona w 6 pasków kontrastujących w RTG (siarczan baru), igła ze stali nierdzewnej z ostrzem typu „Back-Cut”, pasywny element zabezpieczający igłę wykonany z poliwęglanu lub ABS-u oraz stali nierdzewnej, uchwyt umożliwiający wkłucie jedną ręką, port boczny wyposażony w silikonową zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego oraz skrzydelka mocujące z możliwością przyszycia w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, filtr hydrofobowy, opakowanie typu twardy blister (PVC+TYVEC). Na opakowaniu w kolorze identyfikującym rozmiar fabrycznie umieszczone: numer katalogowy, materiał cewnika, rozmiar (G x cale oraz mm) oraz przepływ kaniuli (ml/min), brak zawartości lateksu oraz ftalanów. Rozmiar 20G – 1,1 x 32 mm, przepływ min. 61 ml/min.</p>	szt.	100

Pakiet nr 1			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
31.	Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z termoplastycznego poliuretanu (PU), wyposażona w 6 pasków kontrastujących w RTG (siarczan baru), igła ze stali nierdzewnej z ostrzem typu „Back-Cut”, pasywny element zabezpieczający igłę wykonany z poliwęglanu lub ABS-u oraz stali nierdzewnej, uchwyt umożliwiający wklucie jedną ręką, port boczny wyposażony w silikonową zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego oraz skrzydełka mocujące z możliwością przysycia w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, filtr hydrofobowy, opakowanie typu twardy blister (PVC+TYVEC). Na opakowaniu w kolorze identyfikującym rozmiar fabrycznie umieszczone: numer katalogowy, materiał cewnika, rozmiar (G x cale oraz mm) oraz przepływ kaniuli (ml/min), brak zawartości lateksu oraz ftalanów. Rozmiar 18G – 1,3 x 45 mm przepływ min. 100 ml/min.	szt.	100
32.	Tępe igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków, 18G 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 tępej igły bez filtra, op. á 100 szt.	op.	10
33.	Tępe 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. á 100 szt.	op.	10

Pakiet nr 2			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	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
2.	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
3.	Igła do punkcji mostka z dodatkowym zdejmowalnym uchwytem motylkowym, rozmiar 15G x 35, z regulacją długości	szt.	10
4.	Igła do punkcji prostaty, półautomatyczna bez ściąganej kaniuli, PDO 1620, 16G (1,6 mm x 200 mm)	szt.	10
5.	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
6.	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. á 50 szt.	op.	10
7.	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.	30
8.	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

Pakiet nr 3			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Kranik trójdrożny z optycznym i wyczuwalnym indykatoresm pozycji otwarty - zamknięty	szt.	2 000
2.	Przedłużacz do pomp infuzyjnych bezftalanowy – biały lub transparentny dl. 150 cm	szt.	2 000
3.	Przedłużacz do pomp infuzyjnych bezftalanowy – bursztynowy dl. 150 cm	szt.	900
4.	Przyrząd do przetaczania krwi i transfuzji, elastyczna komora kroplowa o długości 87 mm w części przeźroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), filtr do krwi o dużej powierzchni wielkości oczek 200 µm, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorecznej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na zacisku rolkowym, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, długość drenu min. 150 cm	szt.	2 500

Pakiet nr 3			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
5.	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, dwukanałowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią ściętą czteropłaszczyznowo gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kłapką, elastyczna komora kroplowa o długości 5,50 cm w części przezroczystej zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe, kropłomierz komory 20 kropli = 1ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o wielkości oczek 15 µm, miękki elastyczny dren o długości min. 150 cm, zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę bioreczną oraz zaczep na dren do podwieszenia, na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta, sterylny	szt.	34 000
6.	Przyrząd jednorazowego użytku do bezpiecznego przetaczania płynów w terapii infuzyjnej. Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami. Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką. Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami. Kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml. Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 10 µm automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory, zabezpieczający przed przedostawianiem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu. Miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków. Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę bioreczną oraz zaczep na dren do podwieszenia. Uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem typu Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu. Nie zawierający lateksu oraz ftalanów. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia	szt.	500
7.	Przyrząd do przetaczania płynów - światłoczuły w kolorze bursztynowym, jałowy, jednorazowego użytku, nie zawierający lateksu, dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką, elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami, kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o wielkości oczek 15µm, miękki i elastyczny dren o długości min. 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków, precyzyjny bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę bioreczną oraz zaczep na dren do podwieszenia, uniwersalne zakończenie luer-lock, nie zawierający lateksu oraz ftalanów, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia	szt.	25
8.	Worek foliowy do ochrony butelek z lekami światłoczułymi o wymiarach 20 cm x 30 cm	szt.	25
9.	Rozgałęziacz jednorazowego użytku, infuzyjny 5-cio drożny z końcówką luer – lock, wykonany z wytrzymałego na ciśnienie poliwęglanu o wysokiej przejrzystości, różnokolorowe kraniki obrotowe 360° wykonane z polietylenu z grotami na ramionach oznaczającymi kierunek przepływu. Żeńskie porty zabezpieczone koreczkami z ABS-u. Męski port luer-lock z nakrętką ruchomą osiowo i promieniście, zabezpieczony polietylenowym koreczkiem. Odporny na lipidy, niepirogenny, nie zawierający PVC, lateksu i ftalanów. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe: 1 sztuka/papier-folia	szt.	25
10.	Kranik trójdrożny z przedłużaczem 7 cm	szt.	600
11.	Kranik trójdrożny z przedłużaczem 10 cm	szt.	700
12.	Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego. Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu. Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu. Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję. Nie zawierający metalu, możliwość stosowania podczas badania MRI. Zakończenie męskie portu zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania. Nie zawierający lateksu i ftalanów. Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji. Objętość wypełnienia 0,09ml. Wysoki przepływ 350ml/min. Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI). Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI). Opakowanie jednostkowe: papier-folia.	szt.	100

Pakiet nr 4			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
1.	Strzykawką 50 (60) ml biała do pomp infuzyjnych nietoksyczna, niepirogenna, podziałka co 1 ml w kolorze czarnym, końcówka luer-lock z kołnierzem, nazwa producenta na korpusie	szt.	4 000
2.	Strzykawką 50 (60) ml bursztynowa do pomp infuzyjnych, do leków światłoczułych, nietoksyczna, niepirogenna, podziałka co 1 ml w kolorze czarnym, końcówka luer-lock z kołnierzem, nazwa producenta na korpusie	szt.	3 000

Pakiet nr 4			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość/rok
3.	Strzykawka doustna o pojemności 5 ml lub 10 ml, z zakończeniem uniemożliwiającym zamocowanie igły hipotermicznej	szt.	10
4.	Strzykawka jednorazowego użytku 1 ml do insuliny z igłą 27G x 1/2" (0,4-0,45 x 12-13 mm)	szt.	200
5.	Strzykawka jednorazowego użytku 1 ml Tbc z igłą 0,45 x 13 mm	szt.	1 000
6.	Strzykawka jednorazowego użytku dwuczęściowa 20 ml do infuzji podskórnych, domięśniowych i dożylnych. Przezroczysty cylinder umożliwiający pełną kontrolę wizualną zawartości, biały kontrastujący tłok. Zakończenie stożkowe typu luer umieszczone mimośrodowo. Płynny przesuw tłoka, kryza ograniczająca, zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Wyraźna, czytelna i trwała skala koloru czarnego ułatwiająca dawkowanie, co 1 ml, przedłużona skala uwzględniająca 10% rozszerzenia pojemności nominalnej. Nazwa strzykawki oraz logo producenta umieszczone na korpusie strzykawki. Nie zawierająca ftalanów i lateksu, sterylna	szt.	65 000
7.	Strzykawka jednorazowego użytku dwuczęściowa 10 ml do infuzji podskórnych, domięśniowych i dożylnych. Przezroczysty cylinder umożliwiający pełną kontrolę wizualną zawartości, biały kontrastujący tłok. Zakończenie stożkowe typu luer umieszczone mimośrodowo. Płynny przesuw tłoka, kryza ograniczająca, zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Wyraźna, czytelna i trwała skala koloru czarnego ułatwiająca dawkowanie, co 0,5 ml, przedłużona skala uwzględniająca 10% rozszerzenia pojemności nominalnej. Nazwa strzykawki oraz logo producenta umieszczone na korpusie strzykawki. Nie zawierająca ftalanów i lateksu, sterylna	szt.	40 000
8.	Strzykawka jednorazowego użytku dwuczęściowa 5 ml do infuzji podskórnych, domięśniowych i dożylnych. Przezroczysty cylinder umożliwiający pełną kontrolę wizualną zawartości, biały kontrastujący tłok. Zakończenie stożkowe typu luer umieszczone mimośrodowo. Płynny przesuw tłoka, kryza ograniczająca, zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Wyraźna, czytelna i trwała skala koloru czarnego ułatwiająca dawkowanie, co 0,2 ml, przedłużona skala uwzględniająca 10% rozszerzenia pojemności nominalnej. Nazwa strzykawki oraz logo producenta umieszczone na korpusie strzykawki. Nie zawierająca ftalanów i lateksu, sterylna	szt.	31 000
9.	Strzykawka jednorazowego użytku dwuczęściowa 2 ml do infuzji podskórnych, domięśniowych i dożylnych. Przezroczysty cylinder umożliwiający pełną kontrolę wizualną zawartości, biały kontrastujący tłok. Zakończenie stożkowe typu luer umieszczone mimośrodowo. Płynny przesuw tłoka, kryza ograniczająca, zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Wyraźna, czytelna i trwała skala koloru czarnego ułatwiająca dawkowanie, co 0,1 ml, przedłużona skala uwzględniająca 10% rozszerzenia pojemności nominalnej. Nazwa strzykawki oraz logo producenta umieszczone na korpusie strzykawki. Nie zawierająca ftalanów i lateksu, sterylna	szt.	20 000
10.	Strzykawka jednorazowego użytku 100 ml typ Janeta z dołączonymi dwiema końcówkami Luer, skala z podziałką co 2 ml, w kolorze czarnym, nazwa strzykawki i logo producenta strzykawki na korpusie strzykawki	szt.	550
11.	Strzykawka jednorazowego użytku 2 ml lub 2,3 ml z heparyną	szt.	1 400

Pakiet nr 5			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Bokserki krótkie bez otworu dla pacjentów stosowane jako ochrona podczas badań diagnostycznych, wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 35g/m ² , kolor zielony	szt.	1 600
2.	Spodenki 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.	1 200
3.	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; opakowanie á 100 szt.	szt.	20 000
4.	Czepek w formie furażerki wiązany z tyłu na troki. Wykonany w całości z włókniny polipropylenowej o gramaturze 20g/m ² . Opakowanie á 100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk, kolor zielony, z białymi trokami	szt.	3 000
5.	Czepek w formie furażerki z wstawką chłonną pot, wiązany z tyłu na troki. Wykonany w część bocznej z włókniny Spunlace o gramaturze 45g/m ² , część górna wykonana z białej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m ² , wstawka antypotna 38g/m ² . Wysokość czepka w części czołowej 13 cm, szerokość wstawki antypotnej 6 cm, długość troków 25 cm. Opakowanie á 50 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk, kolor niebieski z białymi trokami	szt.	1 000

Pakiet nr 5			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
6.	Fartuch chirurgiczny standard jednorazowego użytku wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze min. 35g/m ² . Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tyłne 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, niesterylizowany	szt.	5 000
7.	Komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 25g/m ² , niejałowy, kolor zielony, zawierający: prześcieradło 150 cm x 210 cm, poszewkę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę 70 cm x 80 cm	kpl.	50
8.	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.	3 100
9.	Maska medyczna wiązana na troki, wykonana z trzech warstw niepylającej włókniny (25g/m ² + 25g/m ² + 25g/m ²), wymiary maski 17,5 cm x 9,5 cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5 cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019, typ II – poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm ² , czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g	szt.	2 000
10.	Ochroniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej folii polietylenowej o grubości min. 18 µm, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo. Kolor niebieski. Opakowanie á 100 szt.	para	5 000
11.	Prześcieradło jednorazowego użytku 210 cm x 160 cm o gramaturze min. 25g/m ² , indywidualnie składane	szt.	6 000
12.	Prześcieradło w roli papierowe jednorazowego użytku, 50 x 80 mb	rola	500
13.	Serweta operacyjna TMS35 (gruba) niejałowa, zielona lub niebieska, rozmiar 150 cm x 80 cm lub 130 cm x 80 cm	szt.	4 000
14.	Serweta operacyjna TMS35 (gruba) niejałowa, zielona lub niebieska, rozmiar 210 cm x 160 cm	szt.	500
15.	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. Rozmiary: S, M, L, XL, XXL	kpl.	300
16.	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.	200

Pakiet nr 6			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	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.	100
2.	Cewnik do odsysania Ch 10 / 400 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	50
3.	Cewnik do odsysania Ch 12 / 400 lub 500 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	100
4.	Cewnik do odsysania Ch 14 / 600 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	1 100
5.	Cewnik do odsysania Ch 16 / 600 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	900
6.	Cewnik do odsysania Ch 18 / 600 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	100
7.	Cewnik do odsysania Ch 6 / 400 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	50
8.	Cewnik do odsysania Ch 8 / 400 mm, wykonany z PCW o jakości medycznej, jałowy sterylizowany EO, opakowanie papier – folia	szt.	250
9.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych z drenem, długość min. 2 000 mm – sterylizowany	szt.	800
10.	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci z drenem, długość min. 2000 mm – sterylizowany	szt.	50
11.	Cewnik Foley'a 10 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy	szt.	10
12.	Cewnik Foley'a 12 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	20

Pakiet nr 6			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
13.	Cewnik Foley'a 14 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	170
14.	Cewnik Foley'a 16 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	550
15.	Cewnik Foley'a 16 - silikonowy, dwudrożny	szt.	60
16.	Cewnik Foley'a 18 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	350
17.	Cewnik Foley'a 18 - silikonowy, dwudrożny	szt.	150
18.	Cewnik Foley'a 20 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	50
19.	Cewnik Foley'a 20 - pokryty warstwą silikonu, trójkanałowy	szt.	10
20.	Cewnik Foley'a 22 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	20
21.	Cewnik Foley'a 22 - pokryty warstwą silikonu, trójkanałowy	szt.	10
22.	Cewnik Foley'a 24 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	50
23.	Cewnik Foley'a 24 - silikonowy, dwudrożny	szt.	10
24.	Cewnik Foley'a 26 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	5
25.	Cewnik Foley'a 28 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy, z plastikowym zaworem	szt.	5
26.	Cewnik Foley'a 6 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy	szt.	20
27.	Cewnik Foley'a 8 - pokryty warstwą silikonu, dwukanałowy	szt.	10
28.	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
29.	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.	20
30.	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
31.	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
32.	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.	15
33.	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.	20
34.	Cewnik Pezzer'a 20, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	15
35.	Cewnik Pezzer'a 22, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie folia, folia-papier	szt.	5
36.	Cewnik Pezzer'a 24, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	5
37.	Cewnik Pezzer'a 26, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie folia, folia-papier	szt.	5
38.	Cewnik Pezzer'a 28, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	5
39.	Cewnik Pezzer'a 30, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	10
40.	Cewnik Pezzer'a 32, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	5
41.	Cewnik Pezzer'a 34, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	5
42.	Cewnik Pezzer'a 36, lateksowy o długości 40 cm, min. 3 otwory, aseptyczne podwójne opakowanie, folia-papier	szt.	5
43.	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.	20
44.	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.	120
45.	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.	100
46.	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.	120
47.	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.	80
48.	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.	140
49.	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.	20
50.	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.	5
51.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 12	szt.	5
52.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 16	szt.	5

Pakiet nr 6			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
53.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 18	szt.	5
54.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 20	szt.	5
55.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 22	szt.	5
56.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 24	szt.	5
57.	Cewnik Troakar - do drenażu klatki piersiowej 28	szt.	5
58.	Dren T-kehr'a rozm. CH 9, 12, 15,18, 500 x 200 silikonowy	szt.	10
59.	Zestaw: cewnik Foley 100% silikon CH 6 - 24. Wykonany z miękkiego i elastycznego silikonu, który ogranicza reakcję alergiczną błon śluzowych i zwiększa komfort pacjenta. Atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna końcówka ułatwia wprowadzenie cewnika do pęcherza moczowego. Cewnik wyposażony w dwa boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach. Uniwersalne zakończenie cewnika pasujące do standardowych łączników w workach na mocz, 10 ml strzykawka z 10% sterylnym wodnym roztworem gliceryny do uszczelnienia balonu umieszczona wewnątrz opakowania. Silikonowa powierzchnia pozwalająca na atraumatyczne wprowadzenie cewnika. Kontrast RTG wzdłuż całej długości drenu. Łatwy do napelnienia i opróżnienia balon o różnych pojemnościach, odporny na rozrywanie. Plastikowa zastawka zapewniająca szczelność balonu. Cewnik w rozmiarze CH 6, CH 8, CH 10 posiadający nylonową prowadnicę ułatwiającą cewnikowanie. Wewnątrz opakowania osobno pakowana zatyczka. Wyrób nie zawierający ftalanów i latexu. Sterylny, opakowanie podwójne – wewnętrzne folia, zewnętrzne papier/folia	szt.	10
60.	Zgłębnik żołądkowy CH 14, długość 100-150 cm, wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo - papierowe	szt.	50
61.	Zgłębnik żołądkowy CH 16, długość 100-150 cm, wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo - papierowe	szt.	200
62.	Zgłębnik żołądkowy CH 18, długość 100-150 cm, wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo - papierowe	szt.	50
63.	Zgłębnik żołądkowy CH 20, długość 100-150 cm, wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo - papierowe	szt.	30
64.	Zgłębnik żołądkowy CH 28, długość 100-150 cm wykonany z PCW o jakości medycznej, sterylizowany EO, pakowany w opakowanie foliowo -papierowe	szt.	5
65.	Zgłębnik żołądkowy silikonowy, rozmiar 16, dł. 1 200 mm	szt.	10
66.	Zgłębnik żołądkowy silikonowy, rozmiar 18, dł. 1 200 mm	szt.	10

Pakiet nr 7			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Basen plastikowy	szt.	15
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.	1 200
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.	50
4.	Dren Redona rozmiar 8 – 18, długość 70 cm	szt.	450
5.	Elektroda do EKG dla dorosłych, piankowa, z żelem stałym, owalna, rozmiar 50 mm x 37 mm, +/- 5 mm lub prostokątna rozmiar 42 x 56 mm	szt.	30 000
6.	Fartuch jednorazowego użytku „zapaska” (przedni), niejałowy indywidualnie pakowany (op. á 100 szt.)	szt.	2 000
7.	Golarka medyczna jednorazowego użytku szerokość 4,5 – 4,7 cm, ostrze ze stali nierdzewnej z grzebieniem zapobiegającym zapychaniu ostrza, umożliwiająca golenie znacznych powierzchni skóry na "sucho" z konstrukcją ręczki umożliwiającą jej odłamanie po zakończeniu golenia, wycięcie w uchwycie pozwalające na obserwację golonego obszaru	szt.	1 000
8.	Kaczka męska plastikowa	szt.	15
9.	Kieliszki na leki plastikowe (op. á 90 szt.)	szt.	56 430
10.	Kieliszki na leki plastikowe, kolor czerwony (op. á 90 szt.)	szt.	1 440
11.	Maska tlenowa dla dorosłych z drenem o długości minimum 2 000 mm, L, XL	szt.	400
12.	Maska tlenowa dla dzieci z drenem o długości minimum 2 000 mm, S, M	szt.	10
13.	Maska tlenowa z workiem i drenem min. 2 000 mm dla dorosłych, rozmiar L, XL	szt.	100
14.	Maska tlenowa z workiem i drenem min. 2 000 mm pediatryczna	szt.	10

Pakiet nr 7			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
15.	Maska z nebulizatorem i drenem min. 2 000 mm dla dorosłych	szt.	250
16.	Maska z nebulizatorem i drenem min. 2 000 mm pediatryczna	szt.	200
17.	Nożyczki do przecinania, zaciskacz pępowiny	szt.	20
18.	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.	100
19.	Opaska identyfikacyjna dla dorosłych, op. 100 szt.	op.	50
20.	Opaska identyfikacyjna dla noworodków, kolor niebieski, różowy, op. á 100 szt.	op.	12
21.	Oslonki medyczne na głowicę usg, op. á 144 szt.	szt.	2 304
22.	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. á 100 szt.	op.	6
23.	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. á 100 szt.	op.	40
24.	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. á 100 szt.	op.	10
25.	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. á 100 szt.	op.	10
26.	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. á 100 szt.	op.	5
27.	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. á 100 szt.	op.	20
28.	Pampersy dla dzieci od 2 – 5 kg, opak. 42 szt.	op.	5
29.	Penseta jednorazowego użytku	szt.	240
30.	Pojemnik na odpady 5 l	szt.	1 600
31.	Przyrząd do infuzji z precyzyjnym tarczowym regulatorem przepływu w zakresie od 5 do min 250 ml/godz. - niskie rozwiązania lepkości. W zakresie od 5 do 200 ml/godz. dla roztworów o lepkości od 10 do 40%. Długość drenu – 145 cm, komora kroplowa i dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów. Kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml. Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren.	szt.	650
32.	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.	40
33.	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.	600
34.	Rurka intubacyjna zbrojona rozmiar 7,0; 7,5; 8,0	szt.	70
35.	Rurka tracheostomijna	szt.	10
36.	Rurka ustno-gardłowa, sterylna, rozmiar 0,0 - 5,0 oznaczona kolorem w zależności od rozmiaru	szt.	200
37.	Sterylny skalpel jednorazowego użytku z rączką, pakowany hermetycznie w indywidualne, sterylne opakowanie, rozmiar 11	szt.	40
38.	Sterylny skalpel jednorazowego użytku z rączką, pakowany hermetycznie w indywidualne, sterylne opakowanie, rozmiar 22	szt.	40
39.	Szczoteczka Cervex Brousch, sterylna	szt.	1 600
40.	Szczoteczka kanałowa (cytologiczna, sterylna)	szt.	250
41.	Szkiełka nakrywkowe 76 mm x 26 mm, matowione, op. á 50 szt.	op.	40
42.	Szpatułki drewniane sterylne, op. á 100 szt.	op.	10
43.	Szpatułki drewniane, op. á 100 szt.	op.	30
44.	Test urazowy do wykrywania Helicobacter Pyroli	szt.	700
45.	Urządzenie do usuwania zszywek, op. á 20 szt.	op.	15
46.	Wieszak do worków na mocz	szt.	30
47.	Worki do próbek moczu dla dzieci i niemowląt, z klejem, bez gąbki	szt.	1 000
48.	Worki na mocz dla dorosłych, z zaworem poprzecznym typu T i białą tylną ścianą	szt.	5 500
49.	Wziernik ginekologiczny XS, S, M, L	szt.	2 700

Pakiet nr 7			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
50.	Wzierniki do otoskopu rozmiar: 2 - 4	szt.	500
51.	Zaciskacz do pępowiny, sterylny	szt.	250
52.	Zatyczki do cewników	szt.	170
53.	Zestaw do embolektomii i trombektomii, jednokanałowy, rozmiar od 2F - 8F, balon uszczelniający, jałowy, nietoksyczny, długość od 40 do 80 cm	szt.	10
54.	Zestaw probówek do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych	szt.	80
55.	Żel do EKG 250g	szt.	20
56.	Żel do USG 500g	szt.	230
57.	Żel do USG AQSONIC 100/250 ml	szt.	100

Pakiet nr 8			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	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.	1 600
2.	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
3.	Cewnik brzuszny do urodynamicznej 2-kanałowy z balonem z PCV rozm. 12F	szt.	10
4.	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.	5
5.	Cewnik Foley’a 16 - powlekany srebrem	szt.	40
6.	Cewnik Foley’a 18 - powlekany srebrem	szt.	50
7.	Cewnik 2-kanałowy do cystometrii i cystometrii mikcyjnej dla dorosłych, zintegrowany z linią manometryczną Pves, długość 40 cm, rozmiar 6F, sterylny	szt.	5
8.	Cewnik 2-kanałowy do cystometrii i cystometrii mikcyjnej dla dorosłych, zintegrowany z linią manometryczną Pves, długość 40 cm, rozmiar 8F, sterylny	szt.	5
9.	Chusteczki nawilżane do higieny pacjentów z alantoiną, witaminą E i bisabololem wykazującym działanie antybakteryjne i przeciwzapalne. Rozmiar 30x20 cm, opakowanie á 80 szt.	op.	600
10.	Dren Redona rozmiar 20 – 32, długość 70 cm	szt.	80
11.	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
12.	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.	60
13.	Korek plastikowy do kaniul z trzpieniem poniżej krawędzi korka	szt.	12 400
14.	Kuweta na posiew moczu sterylna	szt.	1 400
15.	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.	60
16.	Nożyki do testów alergologicznych, opak. á 200 szt.	op.	3
17.	Oslonki medyczne na głowicę usg, sterylne	szt.	50
18.	Paseczki typu Pehanon pH 4,0 – 9,0, opakowanie á 200 szt.	op.	1
19.	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.	3
20.	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.	25
21.	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.	1 000
22.	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 napelnieniu	szt.	30

Pakiet nr 8			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
23.	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.	30
24.	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.	70
25.	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
26.	Przedłużacz z portem bezigłowym trójdrożny. Bezigłowy zawór do zabezpieczenia dostępu naczyń w technologii podzielonej 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.	15
27.	Rozgałęziacz infuzyjny MULTIFLO 5 way Connecta	szt.	5
28.	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 á 100 szt.	op.	14
29.	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 28	szt.	330
30.	Ustnik z filtrem Ultraflow do gazu Entonox	szt.	100
31.	Utrwalacz do badań cytologicznych w aerozolu Cytofix, opakowanie á 150ml	szt.	15
32.	Worek kolostomijny jednoczęściowy zamknięty z otworem do przycinania, Rozmiar 20-60mm	szt.	80
33.	Worek urostomijny jednoczęściowy otwarty z zastawką antyzwrotną. Otwór 15 - 50 mm, powierzchnia klejąca 135mm x 100mm. Kolor przezroczysty.	szt.	100
34.	Worek sterylny do dobowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym. Worek o poj. 2000 ml z drenem, poprzecznym zaworem spustowym, zastawką antyrefluksyjną i portem do pobierania próbek moczu. Możliwość stosowania do 7 dni.	szt.	700
35.	Zestaw do irygacji (lewatywy), z drenem min. 140 cm, zakończony plastikową kanką z otworem oraz ogranicznikiem głębokości, z zaciskiem drenu	szt.	500
36.	Zestaw do wkluc centralnych – dwukanałowy	szt.	12
37.	Zestaw do wkluc centralnych - trzykanałowy	szt.	15
38.	Zestaw porodowy jednorazowego użytku typu ABC	szt.	5
39.	Zestaw do transfuzji wymiennej noworodka	szt.	1

Pakiet nr 9			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren do ssaka 3 mb	szt.	500
2.	Dren łączący 200 x 6ST	szt.	100
3.	Dren łączący 200 x 7ST	szt.	200
4.	Dren łączący 300 x 7ST	szt.	200
5.	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.	15
6.	Wielokomorowy zestaw do drenażu opłucnej z wodną regulacją siły ssania i zastawką wodną, poj. 2 500 ml lub 3 000 ml	szt.	5
7.	Wielokomorowy zestaw do drenażu z mechaniczną regulacją siły ssania, poj. min. 2 000 ml	szt.	5
8.	Wkład do ssaka 1 L, kompatybilny z osprzętem i pojemnikami wielorazowego użytku SERRES (będącymi na wyposażeniu szpitala)	szt.	70
9.	Wkład do ssaka 2 L kompatybilny z osprzętem i pojemnikami wielorazowego użytku SERRES (będącymi na wyposażeniu szpitala)	szt.	1 100

Pakiet nr 10			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren tlenowy łączący do maski 2 – 2,1 m	szt.	100
2.	Filtr elektrostatyczny sterylny 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., 1,4 cm H ₂ O przy 60/min., 2,76 cm H ₂ O przy 90l/min, objętość oddechowa Vt 150-1500 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.	1 300
3.	Filtr elektrostatyczny sterylny 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., 2,14 cm H ₂ O przy 60l/min, 3,95 cm H ₂ O przy 90l/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 szczelnie wkręcanym koreczkiem	szt.	1 000
4.	Wymiennik ciepła i wilgoci sterylny 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, 1,8 cm H ₂ O przy 60 l/min, 3,5 cm H ₂ O przy 90l/min., przeznaczony od objętości oddechowej 50-1000 ml, waga 8,4 g, sterylny	szt.	700

Pakiet nr 11			
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 mankiet, 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 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 mankiem. 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.	30
3.	Obwód oddechowy dla dorosłych wykonany z PCV, rury 22 mm gładkie wewnętrznie, karbowane na zewnątrz, złącze typu Flex, 180 - 200 cm, trójkąt Y z 2 portami, port ciśnieniowy i port temperatury, zatyczki w trójkącie przyłączone na stałe, obwód z odłączalną rurą od trójkąta Y celem podłączenia nebulizatora w ramieniu wdechowym pozwalające na przeprowadzenie efektywnej nebulizacji, kolanko z portem Luer-Lock, sterylny, bez ftalanów	szt.	20
4.	Układ oddechowy składający się: z dwóch rur wykonanych z elastycznego PP, 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.	40
5.	Obwód oddechowy do respiratora, współosiowy (rura w rurze), dł. 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, czysty mikrobiologicznie, bez ftalanów	szt.	120
6.	Obwód oddechowy współosiowy (rura w rurze), dł. 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% i skuteczności wirusowej >99,999% elektrostatyczny czysty mikrobiologicznie, bez ftalanów. Wszystkie elementy składowe zapakowane razem	szt.	100
7.	Jednorazowy przedłużacz dołączenia 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.	1 150

Pakiet nr 12			
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.	30
9.	Układ pacjenta z generatorem do CPAP i F12204, podgrzewany odcinek wdechowy 1,2m)	szt.	4
10.	Układ rur do respiratora Fabian + NCPAP (Acutronic medical system AG)	szt.	5

Pakiet nr 13			
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.	10
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.	10
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 14			
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 41 cm	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.	350
4.	Pudelko do liczenia igieł z przyrządem do zdejmowania ostrzy o pojemności 20 szt., posiadające taśmy lepne do mocowania na stoliku narzędziowym	szt.	3

Pakiet nr 14			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
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.	Strzykawką o poj. 3 ml do przepłukiwania, napelniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%), gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pokowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie oznaczonym miejscem otwierania-szerokość listkado otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzielania, klasa II lub III. Okres ważności min. 24 m-ce	szt.	100
11.	Strzykawką o poj. 5 ml do przepłukiwania, napelniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%), gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pokowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie oznaczonym miejscem otwierania-szerokość listkado otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzielania, klasa II lub III. Okres ważności min. 24 m-ce	szt.	100
12.	Strzykawką o poj. 10 ml do przepłukiwania, napelniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%), gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pokowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie oznaczonym miejscem otwierania-szerokość listkado otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzielania, klasa II lub III. Okres ważności min. 24 m-ce	szt.	100

Pakiet nr 15			
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.	5
2.	Elektrody wielofunkcyjne jednorazowego użytku, bezlateksowych do defibrylatora Lifepak 10, Lifepak 15 i Lifepak 20	kpl.	10

Pakiet nr 16			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Filtr powietrza do inkubatora Giraffe	szt.	10
2.	Filtr powietrza do inkubatora Isolette (R) C 2000, op. á 4 szt.	op.	1
3.	Filtr powietrza z otworami do inkubatora Isolette C 450, współpracujący z nawilżaczem, kompatybilność z wymienionym inkubatorem potwierdzona certyfikatem, op. á 4 szt.	op.	1

Pakiet nr 17			
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 18			
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.	15
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 19			
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 nici, - 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 umożliwiającą dodatkową ewakuację małych ilości powietrza i płynu, wskaźnik wielkości przecieku doopłucnowego, płynna mechaniczna regulacja siły ssania za pomocą pokrętki 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.	16
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 rozdzielania 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.	180
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.	700

Pakiet nr 20			
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.	15
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.	15
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.	15
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.	15
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.	3
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.	3
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.	8
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.	72
17.	Urządzenie do usuwania zszywek, jednorazowego użytku	szt.	72

Pakiet nr 20			
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.	25
19.	Zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem 3 m, rozmiar CH 28, bez kontroli odsysania	szt.	250

Pakiet nr 21			
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.	30
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.	15
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.	45
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.	65
5.	Zestaw do przetoczeń żywienia dojelitowego do pomp firmy BRAUN	szt.	300
6.	Zestaw do przetoczeń żywienia pozajelitowego do pomp firmy BRAUN (dren standard)	szt.	650
7.	Zestaw do przetaczania leków światłoczułych do pomp firmy BRAUN	szt.	50
8.	Zestaw do drenażu opłucnej i klatki piersiowej wg Matthysa – typu Pleuracan B, zawierający: – metalową cienkościenną kaniulę punkcyjną 3,35 z 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.	15
9.	Zestaw niskociśnieniowy do drenażu ran, sterylny, poj. 300 ml	szt.	5
10.	Zestaw z cewnikiem do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych G18 z igłą 1,3 x 80 mm typu „Perifix”	szt.	10
11.	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
12.	Nasadka do transferu leku z fiolek w systemie zamkniętym, bezigłowym kompatybilna z pojemnikiem typu Ecoflac PLus	szt.	200
13.	Korki Combi z końcówkami żeńską i męską dostępne w kolorach: biały, czerwony, niebieski	szt.	5 000
14.	Koreczek z zawartością 70 % IPA (izopropanol). Pakowany pojedynczo, w sterylnym opakowaniu. Do dezynfekcji zaworów bezigłowych. Dzięki zawartości IPA umożliwiającą długotrwałe, do 7 dni zabezpieczenie zaworów bezigłowych.	szt.	500

Pakiet nr 22			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dren do drenażu klatki piersiowej prosty rozmiar 20 FG-28FG, długość 20 cm, nietoksyczny, sterylny, aseptycznie pakowany	szt.	15
2.	Dren do drenażu klatki piersiowej z trokarem rozmiar 8 FG-28FG, długość 20 cm nietoksyczny, sterylny, aseptycznie pakowany	szt.	30
3.	Dren płuczący z dwoma igłami przekłuwającymi do artroskopii, kompatybilne z aparatem Arthropump 283300 20, jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo, dł. drenów od aparatu do narzędzia min. 2 500 mm, dł. drenów od worka z płynem min. 650 mm, śr. min 4,7 mm	szt.	5

Pakiet nr 23			
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.	15
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.	25
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 24			
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). W pełni kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego urządzeniem CT Motion firmy Urlich	szt.	200
2.	Sterylny wężyk pacjenta typu XD 2040 firmy Urlich o długości 250 cm o pojemności 12,5 ml, posiadający dwa zawory zwrotne, złącze luer lock, bez zawartości latexu oraz ftalanów (DEHP). W pełni kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego urządzeniem CT Motion firmy Urlich	szt.	1 600

Pakiet nr 25			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Elektroda pediatryczna do ekg do kardiomonitora PHILIPS Sure Signs VM8, bez kabelka	szt.	40

Pakiet nr 26			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Końcówki do pipet niebieskie pojemność do 1000 µl	szt.	6 000
2.	Końcówki do pipet żółte pojemność do 200 µl typu Gilson	szt.	22 000
3.	Końcówki do pipet o pojemności do 250 µl o długości 90 mm	szt.	1 000
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.	2 500
6.	Naczynka na surowicę pojemność 3 ml do aparatu, typu Hitachi	szt.	2 500
7.	Naczynka PS pojemność 2 ml do analizatorów typu TECHNICON	szt.	3 000
8.	Nakłuwacze automatyczne typu MEDLANCE kształtu grzybkowatego, igła uwalniana przyciskiem z góry (głębokość nacięcia 2,0 mm) lub typu EASYLANCER 21G x 1,8 mm, do pobierania krwi z naczyń włosowatych	szt.	20 000
9.	Nakłuwacze do drenów	szt.	1 500
10.	Pipety Pasteura (poj. 3ml)	szt.	5 000
11.	Pipety stalopojemnościowe o pojemności 500 µl	szt.	1
12.	Cylinder szklany o pojemności 100 ml	szt.	1
13.	Płyty do oznaczania grup krwi na 40 testów (8 x 5) białe lub bezbarwne z rowkiem usztywniającym	szt.	600
14.	Pojemniki na mocz niesterylne o pojemności użytkowej 50 ml, i całkowitej 60 mm, z zakrętką (kolor zakrętki nie ma znaczenia)	szt.	8 000
15.	Probówka szklana na 10 ml - okrągłodenka	szt.	200
16.	Probówka szklana na 10 ml - stożkowa	szt.	200
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.	7 500
19.	Korek do probówki z poz. nr 18 (12 mm)	szt.	200
20.	Probówki PP stożkowe z kołnierzem i korkiem, pojemność 7 ml	szt.	400
21.	Probówki PS lub PMMA do separacji surowicy z granulatem i przyspieszaczem na 4 ml krwi	szt.	4 000
22.	Probówki PS okrągłodenne na 10 lub 11 ml bez kołnierza (bez korka)	szt.	600

Pakiet nr 26			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
23.	Probówki stożkowe z PS na 10 ml (16 x 105 mm)	szt.	12 000
24.	Probówki wirownicze typu Eppendorf o pojemność 1,5 ml	szt.	2 500
25.	Probówki z kapilarą z K2EDTA na 200 µl krwi do hematologii	szt.	100
26.	Probówki zK2EDTA do hematologii na 1 ml krwi z korkiem	szt.	3 000
27.	Probówki do barwienia i zliczania retikulocytów na ok. 100 - 120 µl krwi	szt.	100
28.	Staza jednorazowego użytku bezlateksowa do pobierania krwi, w rolce z perforacją do oddzielania pojedynczych sztuk	szt.	100
29.	Staza wielorazowego użytku, autoklawowalna, do pobierania krwi z automatycznym zamknięciem i możliwością poluzowania zacisku	szt.	10
30.	Szkiełka mikroskopowe podstawowe gładkie, szlifowane krawędzie, optycznie czyste, do diagnostyki in vitro	szt.	500
31.	Statyw uniwersalny na 50 próbek o średnicy 12 - 17 mm	szt.	5

Pakiet nr 27			
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 28			
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.	1 300

Pakiet nr 29			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Elektroda enzymatyczna	szt.	10

Pakiet nr 30			
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 całą długość 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.	20
2.	Jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego trzy warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całą długość 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.	5
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.	10
4.	Sterylna, bezlateksowa, jednorazowa osłona na sondę do USG śródoperacyjne, o wymiarach 13 cm x 61 cm, w komplecie z elementami mocującymi, polem sterylnym i żelem sterylnym à 20 ml	szt.	50

Pakiet nr 31			
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.	5
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.	5
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 wyżłobieniami 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.	5
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.	5

Pakiet nr 32			
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 33			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Brzeszczoty do pily oscylacyjnej typu Acculan 3Ti o długości: 90/19/1,25 mm, kompatybilne z posiadaną pilą i dopuszczone przez producenta pily	szt.	5
2.	Brzeszczoty do pily oscylacyjnej typu Acculan 3Ti o długości: 90/19/1,37 mm, kompatybilne z posiadaną pilą i dopuszczone przez producenta pily	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 pily posuwisto - zwrotnej typu Acculan 3Ti, kompatybilne z posiadaną pilą i dopuszczone przez producenta pily o długości 34 - 75 mm (wielokrotnego użytku z możliwością resterylizacji, do wyboru przez Zamawiającego)	szt.	10
7.	Olej do smarowania systemu w aerozolu, butelka kompatybilna z adapterem do smarowania systemu. Objętość 300 ml	szt.	2

Pakiet nr 34			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Zestaw do przeszkórnej endoskopowej gastrostomii zawierający: przezroczysty 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.	5
2.	Zgłębnik gastrostomijny, silikonowy z wewnętrznym balonem mocującym o pojemności max. 15 ml z linią widoczną w promieniach RTG, używany jako wymiennik zgłębnika do przeszkórnej 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.	5
3.	Zgłębnik nosowo – jelitowy z nieprzezroczystego poliuretanu z przewodnicą, zakończony spiralą pozwalającą przyjąć optymalne ułożenie zgłębnika w jelicie po usunięciu przewodnicy, zgłębnik widoczny w RTG, posiadający znaczniki długości, z portem medycznym typu EnFit lub równoważnym. Rozmiar CH10, długość 145 cm	szt.	10
4.	Zgłębnik nosowo-żołądkowy, wykonany z poliuretanu, z przewodnicą, 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
5.	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
6.	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.	100
7.	Strzykawka typu EnFit 60 ml lub równoważna, niecentryczna	szt.	50
8.	Strzykawka typu EnFit 10 ml lub równoważna	szt.	800
9.	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. 395g. 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
10.	Konektor do połączenia strzykawki typu EnFit ze zgłębnikiem, gastrostomią typu EnLock	szt.	150
11.	Zgłębnik nosowo-żołądkowy CH10, CH12 o długości 110 cm. Wykonany z poliuretanu, z przewodnicą, 3 liniami kontrastującymi w RTG, dalszy koniec zgłębnika posiadający dwa otwory boczne oraz otwarty koniec zgłębnika, bliższy zakończony portem do żywienia typu EnFit	szt.	20

Pakiet nr 35			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	Dwuświatłowy cewnik do odsysania w układzie zamkniętym	szt.	10
2.	Fiksator zatraskowy cewnika do ZO 18G	szt.	10
3.	Rurka intubacyjna z odsysaniem z nad mankietu stożkowego Soft – Seal rozmiar 7,0 - 9,0	szt.	30
4.	Zestaw do punkcji jamy opłucnej z igłą Veressa, cewnikiem z poliuretanu, z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych, strzykawką luer lock 60 ml, skalpelem, workiem do drenażu 2 000 ml z kranikiem spustowym	szt.	10
5.	Zestaw uzupełniający do przeszkórnej tracheotomii metodą Griggsa z rurką z odsysaniem z nad mankietu rozmiar: 7, 8, 9	szt.	10
6.	Mankiet ciśnieniowy do szybkiego przetaczania płynów (na 500 ml)	szt.	10

Pakiet nr 36			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	<p>Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ McIntosh w rozmiarach 3 i 4. Łyżka wykonana z niemagnetycznego stopu metalu, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne. Mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących. Stopka mocująca do rękojeści wykonana ze stopu metalu. Wyraźne oznakowanie na łyżce, po stronie wyprowadzenia światłowodu, następujących informacji: rozmiar łyżki, symbol CE, numer seryjny, symbol „nie do powtórnego użycia”, logo i nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki. Możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym. Opakowanie podwójna folia. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: nr katalogowy, nazwę produktu w języku polskim, rozmiar, LOT, kod handlowy i nazwę producenta. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.</p>	szt.	400
2.	<p>Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść wykonana z niemagnetycznego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED. Opakowanie gruba folia. Na opakowaniu etykieta zawierająca: nazwę w j. polskim, kod handlowy, datę ważności, nr serii i nazwę producenta. Produkt bez zawartości lateksu.</p>	szt.	100
3.	<p>Zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca, składający się z silikonowego cewnika z niskociśnieniowym pierścieniem uszczelniającym worka zbiorczego o pojemności 1 500 ml z superchłonną wkładką oraz filtra z wentylem dezodoryzującym. Podstawa montażowa worka z plastikowym paskiem do jego podwieszenia na ramie łóżka oraz centralną rurką obrotową. Cewnik o długości min. 170 cm, posiadający znacznik głębokości w postaci czarnej, grubej kreski widoczny w badaniu RTG, port do wypełniania pierścienia uszczelniającego (biały), port irygacyjny (niebieski) oraz port do pobierania próbek stolca (bezbardwy) z zastawką. Port do wypełniania pierścienia uszczelniającego z wbudowanym zaworem redukcji pojemności wody do max. 45 ml. Porty oznaczone pisemnie i kolorystycznie dla łatwej identyfikacji. Pierścień uszczelniający posiadający obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego i ułatwienia aplikacji. W zestawie: 3 worki zbiorcze o pojemności 1 500 ml z superchłonną wkładką żelującą zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym, 3 dodatkowe zaślepki zabezpieczające przy zmianie worka, strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny na cewnik (kolor zielony), instrukcja obsługi w języku polskim. System jednorazowego użytku nie zawierający lateksu z możliwością stosowania przez 29 dni.</p>	szt.	5
4.	<p>Worki zbiorcze o pojemności 1 500ml do systemu kontrolowanej zbiórki stolca. Worki posiadające superchłonną wkładkę żelującą zawartość oraz filtr z wentylem dezodoryzującym. Skalowane od 100 ml co 250 ml, jednostronnie przezroczyste z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości. Op. á 10 szt.</p>	szt.	10

Pakiet nr 37			
Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość
1.	<p>Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE, VFE min 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne</p>	szt.	14 000

WZÓR FORMULARZA OFERTY

Wykonawca:

Zamawiający:

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

reprezentowany przez:

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

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Odpowiadając na ogłoszenie o postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji znak Z.II.260.001.Zp.2023 ogłoszonym zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu ____/____/2023, 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:

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 Istotnych 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:
PAKIET NR 34	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 35	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 36	Cena netto (bez VAT):	zł	słownie:
	Cena brutto (z VAT):	zł	słownie:
PAKIET NR 37	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.**

10. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- (1) _____
- (2) _____
- (3) _____
- (4) _____
- (5) _____
- (6) _____
- (7) _____
- (8) _____

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

Miejscowość..... dnia

podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Załącznik nr 3

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 2022 r. poz. 1710 ze zm.) (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 ZĄ 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.	Zdolność 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
.....
w imieniu Wykonawcy podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli

Załącznik nr 4

Wykonawca:

Zamawiający:

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

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

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

O niepodleganiu wykluczeniu na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

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

oświadczam, że:

- a) nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835), zgodnie z którym z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:
- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
 - 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;
 - 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.

Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.

Jeśli zachodzą podstawy wykluczenia to Wykonawca składa oświadczenie o następującej treści:

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

Zobowiązuję się do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zmianie tego stanu.

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)

Zamawiający:

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

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

Załącznik nr 6

Znak sprawy: **Z.II.260.001.Zp.2023**

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

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 2022 poz. 1710 ze zm.) (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 drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku** prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku

Oświadczam, że:

1. Udostępniam Wykonawcy w/w zasoby w następującym zakresie:

2. Sposób wykorzystania udostępnionych przeze mnie zasobów przy wykonywaniu zamówienia publicznego będzie następujący:

3. 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/2023

Zawarta zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych

W dniu ____/____/2022 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: _____, REGON: _____ 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.260.001.Zp.2023 z dnia 04/01/2023 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 ____/____/2023 r.
2. Ze względu na stan zagrożenia epidemicznego 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.pl

§4.

DOSTAWA

1. Dostawy realizowane będą w okresie od ____/____/2023 r. do ____/____/2024 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 reklamowanego drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku.
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 zwłokę 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. Kupujący jest uprawniony do dochodzenia roszczeń uzupełniających, jeżeli wysokość poniesionej szkody przekracza wysokość zastrzeżonej kary umownej.
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych jakie mogą obciążyć Kupującego nie może przekroczyć 25% wartości brutto Umowy określonej w §2 ust. 1.
4. 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. Na podstawie art. 455 ustawy Pzp, Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy, która nie prowadzi do modyfikacji ogólnego charakteru umowy, a także w przypadku wystąpienia następujących okoliczności:
 - 2.1 Zmiany stawek podatku VAT,
 - 2.2 Zmiany (wzrostów lub spadków) ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia.
3. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 2 pkt 2.1, zmiana cen może nastąpić tylko w przypadku zmiany stawki podatku VAT, która następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę, przy czym zmianie ulegnie stawka podatku VAT oraz wartość brutto umowy, wartość netto pozostanie bez zmian.
4. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 2 pkt 2.2, tj. w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów wykonania umowy, które zmieniają ten koszt o więcej niż 20%, Strony podejmą negocjacje w celu zmiany wynagrodzenia. Zmiana nie może nastąpić wcześniej niż przed upływem 7 miesięcy od dnia zawarcia umowy. Do poziomu zmiany kosztów nie wlicza się zmian wynikających ze zmiany minimalnego wynagrodzenia za pracę lub minimalnej stawki godzinowej.

§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 / nr katalogowy
1.								
2.								
3.								
4.								
5.								
6.								
7.								
8.								
9.								
10.								