

NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

**SZPITAL WOJEWÓDZKI
IM. MIKOŁAJA KOPERNIKA
UL. T. CHAŁUBIŃSKIEGO 7
75 – 581 KOSZALIN**

NIP 669-10-44-410

REGON 330006292

BDO 000008455

BANK BOŚ O/Koszalin nr: 35 1540 1043 2001 8101 3130 0001

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SIWZ)**

TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

**PRZETARG NIEOGRANICZONY
o wartości równej lub przekraczającej 221 000 EURO**

TYTUŁ POSTĘPOWANIA:

**SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORZOWEGO UŻYTKU
DO PRACOWNI HEMODYNAMIKI**

NUMER POSTĘPOWANIA: TP.382.69.2020 JK

PODSTAWA PRAWNA: Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2019.1843), zwana dalej ustawą Pzp

Zatwierdził, dnia 18.05.2020 r.

Z up. **DYREKTORA**
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
M. Sikora
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych

DZIAŁ I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Pracowni Hemodynamiki.
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV) - Wyroby do angioplastyki. Kod CPV 33111730-7.
3. Szczegółowy zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w [Załączniku nr 2 do SIWZ](#).
4. Prawo opcji.
Podane w formularzu ofertowym ilości służą tylko do celów porównania ofert. Ostateczna wartość przedmiotu umowy zostanie określona na podstawie faktycznej ilości zamówienia pomnożonego przez cenę jednostkową z zastrzeżeniem, że minimalny poziom realizacji umowy nie będzie mniejszy niż 50% jej maksymalnej wartości.
Jednocześnie Zamawiający, w ramach zastosowanego prawa opcji, zastrzega sobie prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych pozycji, będących przedmiotem zamówienia, pod warunkiem nie przekroczenia maksymalnej wartości umowy.

DZIAŁ II. CZĘŚCI ZAMÓWIENIA

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych:

1. Część nr 1 – Cewniki koronarograficzne diagnostyczne dla dostępu udowego.
2. Część nr 2 – Cewniki koronarograficzne diagnostyczne dla dostępu promieniowego i ramiennego.
3. Część nr 3 – Introduktory naczyniowe krótkie.
4. Część nr 4 – Introduktory naczyniowe do tętnicy promieniowej.
5. Część nr 5 – Introduktory naczyniowe do tętnicy promieniowej i ramiennej.
6. Część nr 6 – Prowadniki angiograficzne 0,35”.
7. Część nr 7 – Prowadniki angiograficzne hydrofilne 0,35”.
8. Część nr 8 – Cewniki prowadzące do PTCA z dostępu promieniowego i udowego.
9. Część nr 9 – Cewniki prowadzące do PTCA z dostępu udowego.
10. Część nr 10 – Prowadniki angioplastyczne miękkie 0,014”.
11. Część nr 11 – Prowadniki angioplastyczne o średnim i dużym stopniu twardości oraz do rekanalizacji 0,014”.
12. Część nr 12 – Prowadniki angioplastyczne hydrofilne 0,014”.
13. Część nr 13 – Prowadniki angioplastyczne do stentowania bezpośredniego 0,014”.
14. Część nr 14 – Cewniki balonowe półpodatne hydrofilne.
15. Część nr 15 – Cewniki balonowe półpodatne.
16. Część nr 16 – Cewniki balonowe niepodatne.
17. Część nr 17 – Cewniki balonowe do zmian długich o zmiennym profilu naczynia.
18. Część nr 18 – Cewniki balonowe do predylatacji.
19. Część nr 19 – Cewniki balonowe hydrofilne.
20. Część nr 20 – Cewniki balonowe powlekane Paclitakselem.
21. Część nr 21 – Cewniki balonowe powlekane substancją antymitotyczną.
22. Część nr 22 – Stenty wieńcowe stalowe powlekane lekiem antyproliferacyjnym do bifurkacji.
23. Część nr 23 – Cewniki balonowe „tnące”.
24. Część nr 24 – Stenty wieńcowe z biodegradowalną matrycą uwalniające sirolimus do naczyń krętych i ciasnych.
25. Część nr 25 – Stenty wieńcowe kobaltowe- chromowe uwalniające lek z biodegradowalnego polimeru z 1 mies DAPT /3tesle MRI.
26. Część nr 26 – Stenty wieńcowe kobaltowe z biodegradowalnym polimerem uwalniające Sirolimus.
27. Część nr 27 – Stenty wieńcowe stalowe karbonizowane uwalniające lek antyproliferacyjny – Rapamycynę.
28. Część nr 28 – Stenty wieńcowe platynowe uwalniające lek antyproliferacyjny – pochodne Rapamycyny.
29. Część nr 29 – Stenty wieńcowe stalowe uwalniające lek (Limus) z biodegradowalnym polimerem.
30. Część nr 30 – Stenty kobaltowe uwalniające lek antyproliferacyjny.
31. Część nr 31 – Stenty wieńcowe o podwójnym mechanizmie działania - pokrywane substancjami przyspieszającymi proces endotelializacji i uwalniającymi lek antyproliferacyjny Sirolimus.
32. Część nr 32 – Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe pokrywane Sirolimusem bez polimeru.
33. Część nr 33 – Stenty kobaltowe uwalniające lek antyproliferacyjny – Rapamycynę i/lub jej pochodne.
34. Część nr 34 – Stenty wieńcowe kobaltowe uwalniające Rapamycynę.
35. Część nr 35 – Stenty powlekane lekiem z możliwością ich poszerzenia ponad wielkość nominalną.
36. Część nr 36 – System protekcji dystalnej do pomostów żylnych.

37. Część nr 37 – System stentgraftu wieńcowego.
38. Część nr 38 – Inflatory niskociśnieniowe.
39. Część nr 39 – Inflatory wysokociśnieniowe.
40. Część nr 40 – Igły angiograficzne 18 G.
41. Część nr 41 – Rampa trójkranikowa.
42. Część nr 42 – Przedłużacze niskociśnieniowe krótkie.
43. Część nr 43 – Przedłużacze wysokociśnieniowe z ruchomą końcówką luer-lock.
44. Część nr 44 – Krany trójdrożne niskociśnieniowe.
45. Część nr 45 – Przetworniki do pomiaru ciśnienia metodą krwawą.
46. Część nr 46 – Y-connector.
47. Część nr 47 – Torquer.
48. Część nr 48 – Jednorazowy zestaw do koronarografii.
49. Część nr 49 – Jednorazowy zestaw do angioplastyki.
50. Część nr 50 – Cewniki do aspiracji dużych skrzeplin.
51. Część nr 51 – Cewniki do aspiracji skrzeplin 5F.
52. Część nr 52 – Opatrunki do zamykania tętnicy po nakłuciu.
53. Część nr 53 – Opaska uciskowa do tętnicy promieniowej.
54. Część nr 54 – Zestawy do przezskórnego zamykania nieprawidłowych połączeń wewnątrz i zewnątrz sercowych.
55. Część nr 55 – Cewniki do centralnego podawania leków w skrajnej niewydolności serca.

Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, kilka lub wszystkie części zamówienia.

DZIAŁ III. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

12 miesięcy od daty podpisania umowy.

DZIAŁ IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

DZIAŁ V. PODSTAWY WYKLUCZENIA

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę, który nie wykazał braku podstaw wykluczenia, tj.:

- 1) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181-188, art. 189a, art. 218-221, art. 228-230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270-309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. - Kodeks karny (Dz. U. poz. 553, z późn. zm.) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. - Kodeks karny,
 - c) skarbowe,
 - d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
- 2) wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
- 3) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 4) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej "kryteriami selekcji", lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
- 5) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd Zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez Zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 6) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności Zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 7) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego

pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;

- 8) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
- 9) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2015 r. poz. 1212, 1844 i 1855 oraz z 2016 r. poz. 437 i 544);
- 10) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 11) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15 ustawy Pzp, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 12) wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), złożyli odrębne oferty lub oferty częściowe, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

DZIAŁ VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA

1. W celu dokonania wstępnej oceny ofert w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca składa:
 - 1) ofertę sporządzoną zgodnie ze wzorem – [Załącznik nr 1 do SIWZ](#);
 - 2) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ/ESPD);
 - 3) oryginalny dokument potwierdzający wniesienia wadium w formie niepieniężnej, podpisany podpisem kwalifikowanym przez Wystawcę (nie dotyczy wadium wniesionego w formie pieniężnej);
 - 4) próbki z aktualnym terminem ważności w celu oceny:
 - części nr 1-19, 22, 24-30, 32-35, 38, 39-44, 46-47, 50-53 – po 2 szt.;
 - części nr 20, 21, 23, 31, 45, 48-49 – po 1 szt.;
 - 5) dokument techniczny producenta potwierdzający parametry oceniane sprzętu – dotyczy części nr 32.

UWAGA:
Próbki oraz dokument wskazany w punkcie 5 są wymagane w celu dokonania oceny punktowej w ramach kryteriów pozacenowych oceny ofert. Brak złożenia próbek oraz dokumentu (dotyczy części nr 32) wraz z ofertą uniemożliwi Zamawiającemu dokonanie wstępnej oceny ofert i spowoduje przyznanie Wykonawcy w ramach tych kryteriów 0 pkt.
2. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
 - 1) informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
 - 2) informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
 - 3) oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumenty potwierdzające dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności;
 - 4) informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 21 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
 - 5) oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 6) zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;

- 7) zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
 - 8) oświadczenia wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2016 r. poz. 716);
3. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ust 2:
 - 1) pkt 1, 2, 4 - składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp;
 - 2) pkt 6, 7 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
 4. Dokumenty, o których mowa w ust. 3 pkt 1, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokument, o którym mowa w ust. 3 pkt 2, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem tego terminu.
 5. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 3, 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 przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Przepis ust. 4 stosuje się.
 6. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
 - 1) poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SIWZ;
 - 2) dokument potwierdzający DAPT 30 - dniowy - dotyczy części nr 25;
 - 3) deklaracja zgodności z załącznikami;
 - 4) potwierdzenie jednostki notyfikowanej – nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I niesterylnej;
 - 5) dokument techniczny producenta potwierdzający parametry oferty.
- Zamawiający wymaga aby Wykonawca opisał dokumenty (pkt 1 - 4) numerem części.**
7. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.
 8. Oświadczenia dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.
 9. Dokumenty, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
 10. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
 11. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej.

12. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w rozporządzeniu „W sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia”, innych niż oświadczenia, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
13. Zamawiający w niniejszym postępowaniu na podstawie art. 24aa ustawy Pzp zastosuje „procedurę odwróconą” t.j. najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

DZIAŁ VII. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI

1. Informacje ogólne

- 1) W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej.
- 2) Zamawiający wyznacza do kontaktu z Wykonawcami Panią Justynę Kałwińską - Kawę, tel. 94 34 88 415, email: justyna@swk.med.pl.
- 3) Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do formularza do komunikacji.
- 4) Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.
- 5) Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
- 6) Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
- 7) Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla danego postępowania o udzielenie zamówienia dostępne są na Liście wszystkich postępowań na miniPortalu-

2. Złożenie oferty

- 1) Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem **Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty** dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Klucz publiczny niezbędny do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępny dla wykonawców na miniPortalu. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
- 2) Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych (pdf, doc, docx, rtf, odt, xls, xlsx) i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortalu (<https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUslugi.aspx>). Ofertę należy złożyć w oryginale.
- 3) Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
- 4) Do oferty należy dołączyć Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
- 5) Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
- 6) Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

3. Sposób komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami (nie dotyczy składania ofert)

- 1) W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków (innych niż wskazanych w ust. 2), zawiadomień oraz

przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem **dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji)**. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia TED lub numerem referencyjnym postępowania.

- 2) Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email justyna@swk.med.pl
- 3) Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem *Formularza do komunikacji* jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 2 adres email. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

DZIAŁ VIII. WADIUM

1. Wykonawca przystępując do przetargu wnosi wadium w wysokości:

numer części	wadium w zł	numer części	wadium w zł	numer części	wadium w zł	numer części	wadium w zł
1	1 400,00	14	1 400,00	28	2 000,00	42	70,00
2	1 000,00	15	1 500,00	29	2 100,00	43	5,00
3	500,00	16	4 200,00	30	3 600,00	44	15,00
4	1 800,00	17	200,00	31	4 200,00	45	30,00
5	300,00	18	900,00	32	4 700,00	46	200,00
6	90,00	19	1 700,00	33	3 800,00	47	40,00
7	150,00	20	800,00	34	4 900,00	48	6 400,00
8	4 500,00	21	1 100,00	35	1 400,00	49	10 500,00
9	1 100,00	22	2 600,00	36	700,00	50	500,00
10	800,00	23	700,00	37	500,00	51	500,00
11	3 500,00	24	1 300,00	38	150,00	52	150,00
12	1 500,00	25	5 400,00	39	150,00	53	40,00
13	1 700,00	26	2 600,00	40	10,00	54	3 600,00
		27	3 900,00	41	20,00	55	300,00

2. Wykonawca może wnieść wadium w jednej lub w kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu, wpłaca się przelewem na rachunek bankowy BOŚ O/ Koszalin nr: 35 1540 1043 2001 8101 3130 0001 z dopiskiem w tytule „wadium do przetargu TP.382.69.2020 JK na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Pracowni Hemodynamiki”;
- 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
- 3) gwarancjach bankowych;
- 4) gwarancjach ubezpieczeniowych;
- 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust.5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. 2014, poz. 1804.).

3. W przypadku składania przez Wykonawcę wadium w formie gwarancji, gwarancja ma być co najmniej gwarancją: bezwarunkową, nieprzenośną, nieodwołalną i płatną na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego. Gwarancja ma być sporządzona zgodnie z obowiązującym prawem i winna zawierać następujące elementy:

- 1) nazwę dającego zlecenie (Wykonawcy), beneficjenta gwarancji (Zamawiającego), gwaranta (banku lub instytucji ubezpieczeniowej udzielających gwarancji) oraz wskazanie ich siedzib,
- 2) oznaczenie postępowania,
- 3) określenie przedmiotu postępowania
- 4) określenie wiarytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją,
- 5) kwotę gwarancji,
- 6) termin ważności gwarancji
- 7) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego zawierające oświadczenie, iż Wykonawca, którego ofertę wybrano:
 - a) odmówił podpisania umowy na warunkach określonych w ofercie lub
 - b) nie wniósł zabezpieczenia należytego wykonania umowy lub
 - c) zawarcie umowy stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

- 8) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego zawierające oświadczenie, iż Wykonawca zobowiązany w odpowiedzi na wezwanie o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a ustawy Pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających okoliczności o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp, pełnomocnictw lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.
4. Termin wniesienia wadium.
Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert, przy czym wniesienie wadium w pieniądzu za pomocą przelewu bankowego Zamawiający będzie uważał za skuteczne tylko wówczas, gdy bank prowadzący rachunek Zamawiającego potwierdzi, że otrzymał taki przelew przed upływem terminu składania ofert.
W wymienionym przypadku dołączenie do oferty kopii polecenia przelewu jest warunkiem niewystarczającym do stwierdzenia przez Zamawiającego terminowego wniesienia wadium przez Wykonawcę.
5. Termin obowiązywania wadium.
Wadium wniesione do postępowania przetargowego musi zabezpieczać ofertę przez cały okres związania ofertą.

DZIAŁ IX. OKRES ZWIĄZANIA OFERTĄ

Wykonawcy pozostają związani ofertą przez okres **60 dni** od upływu terminu do składania ofert.

DZIAŁ X. OPIS PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Przygotowanie oferty:
- 1) Oferta musi być sporządzona w języku polskim.
 - 2) Dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę.
 - 3) Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi Wykonawca.
 - 4) Wykonawca może złożyć w prowadzonym postępowaniu wyłącznie jedną ofertę.
 - 5) Oferta oraz wszystkie załączniki wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym, wymaganiami ustawowymi oraz innymi przepisami prawa.
 - 6) Jeżeli oferta i załączniki zostaną podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, należy dołączyć właściwe umocowanie prawne.
 - 7) Zamawiający nie jest podmiotem wykonującym zadania z zakresu administracji publicznej i nie wymaga dokonania opłaty skarbowej, związanej z udzielonym pełnomocnictwem osoby do reprezentowania Wykonawcy.
 - 8) Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia i załączniki, o których mowa w treści niniejszej SIWZ.
 - 9) Dokumenty powinny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez Zamawiającego wzorcami - załącznikami, a w szczególności zawierać wszystkie informacje oraz dane.
2. Oferta wspólna. W przypadku, kiedy ofertę składa kilka podmiotów, oferta musi spełniać następujące warunki:
- 1) Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
 - 2) Oferta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika.
 - 3) Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów - należy załączyć je do oferty.
 - 4) Oświadczenie JEDZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokument ten potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
 - 5) Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.
 - 6) Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego zostanie wybrana, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

DZIAŁ XI. TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Oferty należy przesłać do dnia 23.06.2020 r. do godz. 10:00
2. Otwarcie ofert:
 - 1) Otwarcie ofert nastąpi w dniu 23.06.2020 r., o godz. 10:30
 - 2) Otwarcie ofert następuje poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego.
 - 3) Otwarcie ofert jest jawne, Wykonawcy mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert.
 - 4) Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej informację z otwarcia ofert.

DZIAŁ XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena oferty musi uwzględniać wszystkie zobowiązania, musi być podana w PLN, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT.
2. Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.
3. Cena może być tylko jedna.
4. Cena (cena brutto) = ilość x cena jednostkowa netto + wartość VAT

DZIAŁ XIII. KRYTERIA OCENY OFERTY

1. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

Części nr: 1-15, 17-31, 33-35, 38-53

LP	KRYTERIUM	%	SPOSÓB OBLICZANIA
1	Cena	60 pkt	Najniższa cena spośród ważnych ofert ----- X 60 Cena badanej oferty
2	Jakość	40 pkt	Ilość punktów za jakość badanej oferty ----- X 40 Maksymalna ilość punktów za jakość

Część nr 16

LP	KRYTERIUM	%	SPOSÓB OBLICZANIA
1	Cena	60 pkt	Najniższa cena spośród ważnych ofert ----- X 60 Cena badanej oferty
2	Jakość	30 pkt	Ilość punktów za jakość badanej oferty ----- X 30 Maksymalna ilość punktów za jakość
3	Możliwość zamawiania cewnika balonowego półpodatnego	10 pkt	Tak – 10 pkt Nie – 0 pkt

Część nr 32

LP	KRYTERIUM	%	SPOSÓB OBLICZANIA
1	Cena	60 pkt	Najniższa cena spośród ważnych ofert ----- X 60 Cena badanej oferty
2	Jakość	30 pkt	Ilość punktów za jakość badanej oferty ----- X 30 Maksymalna ilość punktów za jakość
3	Długość stentu powyżej 33 mm	10 pkt	Tak – 10 pkt Nie – 0 pkt

Części nr 36-37 i 54-55

LP	KRYTERIUM	%	SPOSÓB OBLICZANIA
1	Cena	60 pkt	Najniższa cena spośród ważnych ofert ----- X 60 Cena badanej oferty
2	Termin dostawy	40 pkt	do 3 dni – 40 pkt powyżej 4 dni – 0 pkt Dopuszczalny czas dostawy nie może przekraczać 7 dni

			<p>roboczych. Brak określenia w ofercie czasu dostawy spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt – Zamawiający uzna, że dostawy będą realizowane w terminie do 7 dni roboczych. Zaoferowanie dłuższego czasu dostawy niż 7 dni roboczych spowoduje odrzucenie oferty jako niezgodnej z SIWZ.</p>
--	--	--	--

2. Wynik:

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

DZIAŁ XIV. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

DZIAŁ XV. WARUNKI UMOWY

1. Zamawiający podpisze umowę z wykonawcą, który przedłoży najkorzystniejszą ofertę z punktu widzenia kryteriów przyjętych w niniejszej SIWZ.
2. Umowa zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści niniejszej SIWZ oraz danych zawartych w ofercie.
3. Postanowienia umowy zawarto w projekcie umowy, który stanowi [Załącznik nr 2 do SIWZ](#).

DZIAŁ XVI. INFORMACJA O MOŻLIWOŚCI ZMIANY POSTANOWIEŃ UMOWY

1. Dopuszcza się możliwość wydłużenia okresu realizacji umowy, w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych.
2. Dopuszcza się możliwość zmiany przedmiotu zamówienia wynikającego z oferty na podstawie, której zawarta została umowa, przy niższej lub niezwiększonej cenie, w przypadku, gdy:
 - 1) Wykonawca zaproponuje nowszy technologicznie produkt spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia;
 - 2) Wykonawca wstrzyma wprowadzanie przedmiotu umowy do obrotu handlowego i zaproponuje produkt równoważny, spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia;
 - 3) wystąpi incydent medyczny związany z przedmiotem umowy i Wykonawca zaproponuje produkt równoważny, spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia;
 - 4) producent przedmiotu umowy wstrzyma produkcję i Wykonawca zaproponuje produkt równoważny, spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia;
 - 5) producent zmieni sposób konfekcjonowania przedmiotu umowy.
3. Dopuszcza się możliwość zmiany numeru katalogowego, kodu produktu i nazwy własnej przedmiotu umowy, w przypadku, gdy wykonawca zaproponuje taką zmianę.
4. Dopuszcza się możliwość obniżenia wielkości ceny, w przypadku, gdy Wykonawca w okresie realizacji umowy zaproponuje ten sam produkt w niższej cenie.
5. Dopuszcza się możliwość zmiany stawki podatku VAT na towary sprzedawane w ramach rozstrzygniętego postępowania. Zmiana ceny następuje nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę podatku VAT.

DZIAŁ XVII. ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ

1. Odwołanie
 - 1) Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
 - 2) Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
 - 3) Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
 - 4) Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli

przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

- 5) Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy.
- 6) W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.
- 7) Na czynności, o których mowa w pkt 6, nie przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2 ustawy Pzp.
- 8) Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 ustawy Pzp zdanie drugie albo w terminie 15 dni – jeżeli przesłane w inny sposób.
- 9) Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu a także wobec postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia SIWZ na stronie internetowej.
- 10) Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 8 i 9 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

2. Skarga do sądu

- 1) Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 2) W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
- 3) Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.
- 4) Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.
- 5) Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego właściwemu sądowi w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.
- 6) W terminie 21 dni od dnia wydania orzeczenia skargę może wnieść także Prezes Urzędu. Prezes Urzędu może także przystąpić do toczącego się postępowania.
- 7) Do czynności podejmowanych przez Prezesa Urzędu stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o prokuratorze.
- 8) Skarga powinna czynić zadość wymaganiom przewidzianym dla pisma procesowego oraz zawierać oznaczenie zaskarżonego orzeczenia, przytoczenie zarzutów, zwięzłe ich uzasadnienie, wskazanie dowodów, a także wniosek o uchylenie orzeczenia lub o zmianę orzeczenia w całości lub w części.
- 9) W postępowaniu toczącym się na skutek wniesienia skargi nie można rozszerzyć żądania odwołania ani występować z nowymi żądaniami.
- 10) Sąd na posiedzeniu niejawnym odrzuca skargę wniesioną po upływie terminu lub niedopuszczalną z innych przyczyn, jak również skargę, której braków strona nie uzupełniła w terminie.

3. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale VI.

DZIAŁ XVIII. INFORMACJA I DOSTĘP DO DANYCH OSOBOWYCH

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 „RODO”, informuję, że:
 - 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Mikołaja Kopernika, ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin;
 - 2) inspektorem ochrony danych osobowych w Szpitalu Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika jest Pani Anna Kobusińska, adres e-mail: sekretariat@swk.med.pl, telefon: 94 34 88 545;
 - 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę „sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Pracowni Hemodynamiki”, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
 - 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp;

- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, przez okres 5 lat kalendarzowych od dnia zakończenia realizacji umowy;
- 6) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- 7) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- 8) posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- 9) nie przysługuje Pani/Panu:
 - a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

DZIAŁ XIX. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zasady udostępniania dokumentów

- 1) Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.
- 2) Udostępnienie protokołu zainteresowanym odbywać się będzie wg poniższych zasad:
 - a) udostępnienie protokołu w siedzibie Zamawiającego:
 - Zamawiający udostępnia protokół wraz z załącznikami po złożeniu pisemnego wniosku;
 - Zamawiający udostępnia protokół wraz z załącznikami w miejscu oraz czasie przez niego wskazanym;
 - bez zgody Zamawiającego, wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników nie może samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert,
 - b) przesłanie kopii protokołu:
 - Zamawiający przesyła protokół lub załączniki w wersji papierowej lub elektronicznej zgodnie z wyborem wnioskodawcy po złożeniu pisemnego wniosku;
 - cena kopii 1 strony wersji papierowej wynosi 79 gr brutto;
 - jeżeli przesłanie kopii protokołu lub załączników zgodnie z wyborem wnioskodawcy jest z przyczyn technicznych znacząco utrudnione, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do przesłania dokumentów, zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp oraz Kodeksu Cywilnego.

DZIAŁ XX. ZAŁĄCZNIKI

1. Wzór formularza oferty.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
3. Projekt umowy.

OFERTA

1. Dane Wykonawcy:

Nazwa i adres Wykonawcy:
KRS lub inny organ rejestrowy:
Wielkość przedsiębiorstwa	1. mikroprzedsiębiorstwo; 2. małe przedsiębiorstwo; 3. średnie przedsiębiorstwo; 4. żadne z powyższych. (właściwe podkreślić)
Osoby upoważniona do kontaktu	Imię i nazwisko; Tel. Adres e-mail:.....
Nr rachunku bankowego:

2. Oferuję dostawę, zgodnie z wymogami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

CZEŚĆ NR 1 CEWNIKI KORONAROGRAFICZNE DIAGNOSTYCZNE DLA DOSTĘPU UDOWEGO										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki koronarograficzne diagnostyczne dla dostępu udowego			szt.	1 500					

CZEŚĆ NR 2 CEWNIKI KORONAROGRAFICZNE DIAGNOSTYCZNE DLA DOSTĘPU PROMIENIOWEGO I RAMIENNEGO										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki koronarograficzne diagnostyczne dla dostępu promieniowego i ramiennego			szt.	1 200					

CZEŚĆ NR 3 INTRODUKTORY NACZYNIOWE KRÓTKIE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Introduktory naczyniowe krótkie			szt.	600					

CZEŚĆ NR 4 INTRODUKTORY NACZYNIOWE DO TĘTNICY PROMIENIOWEJ										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Introduktory naczyniowe do tętnicy promieniowej			szt.	1200					

CZEŚĆ NR 5 INTRODUKTORY NACZYNIOWE DO TĘTNICY PROMIENIOWEJ I RAMIENNEJ										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Introduktry naczyniowe do tętnicy promieniowej i ramiennej			szt.	500					

CZEŚĆ NR 6 PROWADNIKI ANGIOGRAFICZNE 0,35"										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki angiograficzne 0,35			szt.	150					

CZEŚĆ NR 7 PROWADNIKI ANGIOGRAFICZNE HYDROFILNE 0,35"										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki angiograficzne hydrofilne 0,35"			szt.	100					

CZEŚĆ NR 8 CEWNIKI PROWADZĄCE DO PTCA Z DOSTĘPU PROMIENIOWEGO I UDOWEGO										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki prowadzące do PTCA z dostępu promieniowego i udowego			szt.	1 200					

CZEŚĆ NR 9 CEWNIKI PROWADZĄCE DO PTCA Z DOSTĘPU UDOWEGO										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki prowadzące do PTCA z dostępu udowego			szt.	300					

CZEŚĆ NR 10 PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE MIĘKKIE 0,014"										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki angioplastyczne miękkie 0,014"			szt.	200					

CZEŚĆ NR 11 PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE O ŚREDNIM I DUŻYM STOPNIU TWARDOŚCI ORAZ DO REKANALIZACJI 0,014"										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki angioplastyczne o średnim i dużym stopniu twardości oraz do rekanalizacji 0,014"			szt.	700					

CZEŚĆ NR 12 PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE HYDROFILNE 0,014''										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki angioplastyczne hydrofilne 0,014''			szt.	300					

CZEŚĆ NR 13 PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE DO STENTOWANIA BEZPOŚREDNIEGO 0,014''										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Prowadniki angioplastyczne do stentowania bezpośredniego 0,014''			szt.	300					

CZEŚĆ NR 14 CEWNIKI BALONOWE PÓŁPOTATNE HYDROFILNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe półpotatne hydrofilne			szt.	300					

CZEŚĆ NR 15 CEWNIKI BALONOWE PÓŁPOTATNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe półpotatne			szt.	250					

CZEŚĆ NR 16 CEWNIKI BALONOWE NIEPOTATNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe niepotatne			szt.	500					

Możliwość zamawiania cewnika balonowego półpotatnego TAK* NIE*

* odpowiednie zaznacza wykonawca; brak zaznaczenia spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt

CZEŚĆ NR 17 CEWNIKI BALONOWE DO ZMIAN DŁUGICH O ZMIENNYM PROFILU NACZYNIĄ										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe do zmian długich o zmiennym profilu naczynia			szt.	50					

CZEŚĆ NR 18 CEWNIKI BALONOWE DO PREDYLATACJI										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe do predylatacji			szt.	200					

CZEŚĆ NR 19 CEWNIKI BALONOWE HYDROFILNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe hydrofilne			szt.	300					

CZEŚĆ NR 20 CEWNIKI BALONOWE POWLEKANE PACKLITAKSEM										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe powlekane packlitakselem			szt.	20					

CZEŚĆ NR 21 CEWNIKI BALONOWE POWLEKANE SUBSTANCJĄ ANTYMITOTYCZNĄ										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe powlekane substancją antymitotyczną			szt.	20					

CZEŚĆ NR 22 STENTY WIĘNCOWE STALOWE POWLEKANE LEKIEM ANTYFROLIFERACYJNYM DO BIFURKACJI										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe stalowe powlekane lekiem antyfroliferacyjnym do bifurkacji			szt.	40					

CZEŚĆ NR 23 CEWNIKI BALONOWE „TNĄCE”										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki balonowe „tnące”			szt.	20					

CZEŚĆ NR 24 STENTY WIĘNCOWE Z BIODEGRADOWALNĄ MATRYCĄ UWALNIAJĄCE SIROLIMUS DO NACZYŃ KRĘTYCH I CIASNYCH										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe z biodegradowalną matrycą do naczyń krętych i ciasnych			szt.	100					

CZEŚĆ NR 25 STENTY WIEŃCOWE KOBALTOWO- CHROMOWE UWALNIAJĄCE LEK Z BIODEGRADOWALNEGO POLIMERU Z 1 MIES DAPT /3TESLE MRI										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe kobaltowe-chromowe uwalniające lek z biodegradowalnego polimeru z 1 mies DAPT /3tesle MRI			szt.	150					

CZEŚĆ NR 26 STENTY WIEŃCOWE KOBALTOWE Z BIODEGRADOWALNYM POLIMEREM UWALNIAJĄCE SIROLIMUS										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe kobaltowe z biodegradowalnym polimerem uwalniające Sirolimus			szt.	80					

CZEŚĆ NR 27 STENTY WIEŃCOWE STALOWE KARBONIZOWANE UWALNIAJĄCE LEK ANTYPROLIFERACYJNY – RAPAMYCYNĘ										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe stalowe karbonizowane uwalniające lek antyproliferacyjny - Rapamycynę			szt.	80					

CZEŚĆ NR 28 STENTY WIEŃCOWE PLATYNOWE UWALNIAJĄCE LEK ANTYPROLIFERACYJNY – POCHODNE RAPAMYCYN										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe platynowe uwalniające lek antyproliferacyjny – pochodne Rapamycyny			szt.	100					

CZEŚĆ NR 29 STENTY WIEŃCOWE STALOWE UWALNIAJĄCE LEK (LIMUS) Z BIODEGRADOWALNYM POLIMEREM										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe stalowe uwalniające lek (Limus) z biodegradowalnym polimerem			szt.	100					

CZEŚĆ NR 30 STENTY KOBALTOWE UWALNIAJĄCE LEK ANTYPROLIFERACYJNY										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty kobaltowe uwalniające lek antyproliferacyjny			szt.	120					

CZEŚĆ NR 31 STENTY WIEŃCOWE O PODWÓJNYM MECHANIZMIE DZIAŁANIA - POKRYWANE SUBSTANCJAMI PRZYSPIESZAJĄCYMI PROCES ENDOTELIALIZACJI I UWALNIAJĄCYMI LEK ANTYPROLIFERACYJNY SIROLIMUS										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe o podwójnym mechanizmie działania - pokrywane substancjami przyspieszającymi proces endotelializacji i uwalniającymi lek antyproliferacyjny Sirolimus			szt.	50					

CZEŚĆ NR 32 STENTY WIEŃCOWE KOBALTOWO-CHROMOWE POKRYWANE SIROLIMUSEM BEZ POLIMERU										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe pokrywane Sirolimusem bez polimeru			szt.	150					
Dostępność długości powyżej 33 mm		<input type="checkbox"/> TAK*	<input type="checkbox"/> NIE*							

* odpowiednie zaznacza wykonawca; brak zaznaczenia spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt

CZEŚĆ NR 33 STENTY KOBALTOWE UWALNIAJĄCE LEK ANTYPROLIFERACYJNY – RAPAMYCYNĘ I/LUB JEJ POCHODNE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty kobaltowe uwalniające lek antyproliferacyjny – Rapamycynę i/lub jej pochodne			szt.	150					

CZEŚĆ NR 34 STENTY WIEŃCOWE KOBALTOWE UWALNIAJĄCE RAPAMYCYNĘ										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty wieńcowe kobaltowe uwalniające Rapamycynę			szt.	150					

CZEŚĆ NR 35 STENTY POWLEKANE LEKIEM Z MOŻLIWOŚCIĄ ICH POSZERZANIA PONAD WIELKOŚĆ NOMINALNĄ										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Stenty powlekane lekiem z możliwością ich poszerzenia ponad wielkość nominalną			szt.	80					

CZEŚĆ NR 36 SYSTEM PROTEKCJI DYSTALNEJ DO POMOSTÓW ŻYLNÝCH										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	System protekcji dystalnej do pomostów żylnych			szt.	10					
Czas dostawy* dni robocze										

* odpowiednie wpisuje wykonawca; brak określenia w ofercie czasu dostawy spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.

CZEŚĆ NR 37 SYSTEM STENTGRAFTU WIENOWEGO										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	System stentgraftu wieńowego			szt.	5					
Czas dostawy* dni robocze										

* odpowiednie wpisuje wykonawca; brak określenia w ofercie czasu dostawy spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.

CZEŚĆ NR 38 INFLATORY NISKOCIŚNIENIOWE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Inflatory niskociśnieniowe			szt.	150					

CZEŚĆ NR 39 INFLATORY WYSOKOCIŚNIENIOWE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Inflatory wysokociśnieniowe			szt.	150					

CZEŚĆ NR 40 IGŁY ANGIOGRAFICZNE 18G										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Igły angiograficzne 18G			szt.	100					

CZEŚĆ NR 41 RAMPA TRÓJKRANIKOWA										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Rampa trójkranikowa			szt.	100					

CZEŚĆ NR 42 PRZEDŁUŻACZE NISKOCIŚNIENIOWE KRÓTKIE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Przedłużacze niskociśnieniowe krótkie			szt.	300					

CZEŚĆ NR 43 PRZEDŁUŻACZE WYSOKOCIŚNIENIOWE Z RUCHOMĄ KOŃCÓWKĄ LEUR-LOCK										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Przedłużacze wysokociśnieniowe z ruchomą końcówką leur-lock			szt.	20					

CZEŚĆ NR 44 KRANY TRÓJDROŻNE NISKOCIŚNIENIOWE										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Krany trójdrożne niskociśnieniowe			szt.	400					

CZEŚĆ NR 45 PRZETWORNIKI DO POMIARU CIŚNIENIA METODĄ KRWAWĄ										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Przetworniki do pomiaru ciśnienia metodą krwawą			szt.	50					

CZEŚĆ NR 46 Y-CONNECTOR										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Y-connector			szt.	500					

CZEŚĆ NR 47 TORQUER										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Torquer			szt.	300					

CZEŚĆ NR 48 JEDNORAZOWY ZESTAW DO KORONAROGRAFII										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto

1	Jednorazowy zestaw do koronarografii			szt.	1 300					
---	--------------------------------------	--	--	------	-------	--	--	--	--	--

CZEŚĆ NR 49 JEDNORAZOWY ZESTAW DO ANGIOPLASTYKI

Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Jednorazowy zestaw do angioplastyki			szt.	1 000					

CZEŚĆ NR 50 CEWNIKI DO ASPIRACJI DUŻYCH SKRZEPLIN

Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki do aspiracji dużych skrzeplin			szt.	40					

CZEŚĆ NR 51 CEWNIKI DO ASPIRACJI SKRZEPLIN 5F

Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki do aspiracji skrzeplin			szt.	40					

CZEŚĆ NR 52 OPATRUNKI DO ZAMYKANIA TĘTNICY PO NAKŁUCIU

Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Opatrunki do zamykania tętnicy po nakłuciu			szt.	50					

CZEŚĆ NR 53 OPASKA UCISKOWA DO TĘTNICY PROMIENIOWEJ

Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Opaska uciskowa do tętnicy promieniowej			szt.	100					

CZEŚĆ NR 54 ZESTAWY DO PRZEZSKÓRNEGO ZAMYKANIA NIEPRAWIDŁOWYCH POŁĄCZEŃ WEWNĄTRZ I ZEWNĄTRZSERCOWYCH

Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Zestawy do przezskórnego zamykania nieprawidłowych połączeń wewnątrz i zewnątrzsercowych			szt.	10					

Czas dostawy* dni robocze

* odpowiednie wpisuje wykonawca; brak określenia w ofercie czasu dostawy spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.

CZĘŚĆ NR 55 CEWNIKI DO CENTRALNEGO PODAWANIA LEKÓW W SKRAJNEJ NIWYDOLNOŚCI SERCA										
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent	Klasa wyrobu medycznego	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto	VAT w (%)	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Cewniki do centralnego podawania leków w skrajnej niewydolności serca			szt.	20					
Czas dostawy* dni robocze										

* odpowiednie wpisuje wykonawca; brak określenia w ofercie czasu dostawy spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.

3. Oświadczam, że:

- 1) Akceptuję w całości wszystkie warunki zawarte w SIWZ;
- 2) Składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SIWZ, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i wzorem umowy;
- 3) cena zawiera wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty;
- 4) akceptuję warunki płatności określone przez Zamawiającego w SIWZ przedmiotowego postępowania;
- 5) jestem związany/a niniejszą ofertą przez okres 60 dni od dnia upływu terminu składania ofert;
- 6) przewiduję/nie przewiduję powierzenie podwykonawcom realizacji zamówienia w części
- 7) zapoznałem/am się z postanowieniami umowy, określonymi w SIWZ i zobowiązuję się, w przypadku wyboru mojej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SIWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
- 8) wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*
- 9) ofertę niniejszą składamy na _____ kolejno ponumerowanych stronach;
- 10) wadium wniosłem/am w następującej formie:

Nr części	Kwota wadium	Forma wniesienia wadium	Numer rachunku na który należy dokonać zwrotu wadium

..... (miejscowość), dnia r.

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

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

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

CZĘŚĆ NR 1

CEWNIKI KORONAROGRAFICZNE DIAGNOSTYCZNE DLA DOSTĘPU UDOWEGO		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Wielkość średnicy zewnętrznej 5F i 6F	
2	Światło wewnętrzne 5F - min. 0,47 cala; 6F - min. 0,57 cala	
3	Atraumatyczna końcówka cewnika	
4	Kompatybilne z przewodnikami 0,35"	
5	Pełen wybór kształtów i krzywizn w tym JL 6,0, JR 6,0, AL. 3,0, 3DRC lub 3DSLub analogiczne	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Pamięć materiałowa – niezmiennosc kształtu w temperaturze 37°C	0 – 20 pkt
2	Odporność na skręcanie oraz załamania	0 – 20 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 2

CEWNIKI KORONAROGRAFICZNE DIAGNOSTYCZNE DLA DOSTĘPU PROMIENIOWEGO I RAMIENNEGO		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Wielkość średnicy zewnętrznej 4F,5F i 6F	
2	Światło wewnętrzne 5F - min. 0,47 cala; 6F - min. 0,57 cala	
3	Atraumatyczna końcówka cewnika	
4	Kompatybilne z przewodnikami 0,35"	
5	Pełen wybór kształtów i krzywizn dla technik promieniowych	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Pamięć materiałowa – niezmiennosc kształtu w temperaturze 37°C	0 – 20 pkt
2	Odporność na skręcanie oraz załamania	0 – 20 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 3

INTRODUKTORY NACZYNIOWE KRÓTKIE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długość min. 10cm - max. 12cm oraz min 22 - max24cm dla długości 10-12 od 4F-10F dla długości 22-24 od 6F-9F	
2	Lokalizacja ramienia bocznego w stosunku do zastawki	
3	Zastawka hemostatyczna, teleskopowy układ rozszerzający, możliwość ułożenia pacjenta w pozycji półsiedzącej 60°	
4	Średnica wewnętrzna rozszerzacza umożliwiająca użycie przewodnika 0,038 cala	
5	Boczny odpływ	
6	Kółko do szwu skórniego	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość wprowadzania do tętnicy	0 – 10 pkt
2	Odporność na załamania	0 – 10 pkt
3	Atraumatyczność	0 – 10 pkt
4	Możliwość wprowadzenia introduktora bez nacięcia skóry	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 4

INTRODUKTORY NACZYNIOWE DO TĘTNICY PROMIENIOWEJ		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długość min. 10cm - max. 12cm	

2	Lokalizacja ramienia bocznego w stosunku do zastawki	
3	Zastawka hemostatyczna, teleskopowy układ rozszerzający, możliwość ułożenia pacjenta w pozycji półsiedzącej 60°	
4	Średnica wewnętrzna rozszerzacza umożliwiająca użycie przewodnika 0,018ew do 0.025 cala(prowadnik w komplecie)	
5	Boczny odpływ	
6	Introduktry o rozmiarach 4F, 5F, 6F, 7F	
7	Igła w komplecie 22-24G	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość wprowadzania do tętnicy	0 – 10 pkt
2	Odporność na załamania	0 – 10 pkt
3	Atraumatyczność	0 – 10 pkt
4	Możliwość wprowadzenia koszulki bez nacięcia skalpelem	0 – 10 pkt
5	Ostrość igły i wygodny uchwyt	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 5

INTRODUKTORY NACZYNIOWE DO TĘTNICY PROMIENIOWEJ I RAMIENNEJ		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długość 10-12 cm	
2	Zastawka hemostatyczna i teleskopowy układ rozszerzający	
3	Prowadnik nie szerszy niż 0.025 cala (obecny w komplecie)	
4	Igła w komplecie 22-20G	
5	Rozmiary 5F, 6F, 7F	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Ostrość igły	0 – 10 pkt
2	Łatwość wprowadzenia do tętnicy	0 – 10 pkt
3	Atraumatyczność	0 – 10 pkt
4	Miękkość przewodnika i łatwość wprowadzenia do tętnicy	0 – 10 pkt
5	Atraumatyczność przewodnika	0 – 10 pkt
6	Łatwość wprowadzenia introduktora bez nacięcia skóry	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		60 pkt

CZĘŚĆ NR 6

PROWADNIKI ANGIOGRAFICZNE 0,35"		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Powłoka PTFE	
2	Długość (wersja standardowa i przedłużona) min. 145 cm max. 150 cm, min. 260 cm max. 270 cm	
3	Średnice przewodnika min. 0,032 cala, max. 0,038 cala	
4	Końcówka przewodnika: „J” i proste	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwe wprowadzanie do tętnicy	0 – 10 pkt
2	Dostosowanie się przewodnika do przebiegu naczynia	0 – 10 pkt
3	Łatwa manewrowalność przewodnika	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 7

PROWADNIKI ANGIOGRAFICZNE HYDROFILNE 0,35"		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Nitynolowa powłoka hydrofilna	
2	Długość min. 145 cm max. 150 cm	
3	Średnice przewodnika min. 0,032 cala, max. 0,035 cala	
4	Końcówka przewodnika: „J” i proste	
PARAMETRY OCENIANE		

Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwe wprowadzanie do tętnicy	0 – 10 pkt
2	Dostosowanie się przewodnika do przebiegu naczynia	0 – 10 pkt
3	Łatwa manewrowalność przewodnika	0 – 10 pkt
4	Atraumatyczna końcówka	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 8

CEWNIKI PROWADZĄCE DO PTCA Z DOSTĘPU PROMIENIOWEGO I UDOWEGO		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność zbrojenia	
2	Światło wewnętrzne: dla 5F – min. 0.058 cala dla 6F – min. 0.071 cala dla 7F – min. 0.081 cala dla 8F – min. 0.090 cala	
3	Pełna gama krzywizn typowych i nietypowych, umożliwiająca dostęp z nakłucia tętnicy udowej, promieniowej, ramieniowej, dojście do by-passów, jak i innych nietypowych odejść naczyń - co najmniej 50 w każdej średnicy	
4	Metalowe zbrojenie zachowujące niezmiennie światło całego cewnika	
5	Marker końcówki cewnika widoczny w skopii rtg	
6	Kompatybilność z wszystkimi dostępnymi na rynku introduktorami	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Pamięć materiałowa – niezmiennosc kształtu w temperaturze 37oC	0 – 10 pkt
2	Dobra manewrowalność	0 – 10 pkt
3	Odporność na skręcanie i załamania	0 – 10 pkt
4	Atraumatyczna końcówka cewnika	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 9

CEWNIKI PROWADZĄCE DO PTCA Z DOSTĘPU UDOWEGO		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność zbrojenia	
2	Światło wewnętrzne: dla 5F – min. 0.058 cala dla 6F – min. 0.071 cala dla 7F – min. 0.081 cala	
3	Pełna gama krzywizn typowych i nietypowych, umożliwiająca dostęp z nakłucia tętnicy udowej, promieniowej, ramieniowej, dojście do by-passów, jak i innych nietypowych odejść naczyń - co najmniej 50 w każdej średnicy	
4	Metalowe zbrojenie zachowujące niezmiennie światło całego cewnika	
5	Marker końcówki cewnika widoczny w skopii rtg	
6	Kompatybilność z wszystkimi dostępnymi na rynku introduktorami	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Pamięć materiałowa – niezmiennosc kształtu w temperaturze 37oC	0 – 10 pkt
2	Dobra manewrowalność	0 – 10 pkt
3	Odporność na skręcanie i załamania	0 – 10 pkt
4	Atraumatyczna końcówka cewnika	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 10

PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE MIĘKKIE 0,014"		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długości przewodnika min. 175cm max 190cm	
2	Ukształtowanie miękkiej końcówki przewodnika: „J” i prosta	
3	Średnica: max. 0,014 cala	

4	Widoczność w RTG wyłącznie dystalnego odcinka do 6 cm	
5	Prowadnik pokryty materiałem zmniejszającym tarcie	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Właściwości podparcia podczas stentowania ang. Support	0 – 10 pkt
2	Właściwości trakcyjne ang. tractibility, pushability	0 – 10 pkt
3	Trwałość końcówki prowadnika	0 – 10 pkt
4	Łatwość w manewrowaniu prowadnikiem	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 11

PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE O ŚREDNIM I DUŻYM STOPNIU TWARDOŚCI ORAZ DO REKANALIZACJI 0,014''		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długości prowadnika min. 175cm max. 190cm	
2	Ukształtowanie miękkiej końcówki prowadnika: „J” i prosta	
3	Średnica : max. 0,014 cala	
4	Widoczność w RTG wyłącznie dystalnego odcinka do 6 cm	
5	Prowadnik pokryty materiałem zmniejszającym tarcie	
6	Co najmniej 6 różnych stopni twardości	
7	Co najmniej 5 typów dedykowanych do CTO	
8	Co najmniej 30 różnych prowadników	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Właściwości trakcyjne ang. trackability, pushability	0 – 10 pkt
2	Właściwości podparcia podczas stentowania ang. Support	0 – 10 pkt
3	Łatwość rekanalizacji naczyń wieńcowych	0 – 10 pkt
4	Trwałość końcówki prowadnika	0 – 10 pkt
5	Łatwość w manewrowaniu prowadnikiem	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 12

PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE HYDROFILNE 0,014''		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długości prowadnika min. 175cm max 190cm	
2	Ukształtowanie miękkiej końcówki prowadnika: „J” i prosta	
3	Średnica zewnętrzna: max. 0,014 cala	
4	Widoczność w RTG wyłącznie dystalnego odcinka do 3 cm	
5	Prowadnik pokryty materiałem zmniejszające tarcie	
6	Co najmniej 4 różnych stopni twardości, w tym również prowadniki „extra support”	
7	Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej, połączonej z częścią nitynową	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Właściwości trakcyjne ang. trackability, pushability	0 – 10 pkt
2	Właściwości podparcia podczas stentowania ang. support	0 – 10 pkt
3	Odporność na utratę powłoki hydrofilnej w trakcie pracy z dwoma prowadnikami	0 – 10 pkt
4	Trwałość końcówki prowadnika	0 – 10 pkt
5	Manewrowalność prowadnikiem	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 13

PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE DO STENTOWANIA BEZPOŚREDNIEGO 0,014''		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długości prowadnika min. 175cm max 190cm	
2	Ukształtowanie miękkiej końcówki prowadnika: „J” i/lub prosta	
3	Średnica: max. 0,014 cala	

4	Widoczność w RTG wyłącznie dystalnego odcinka do 6 cm	
5	Prowadnik pokryty materiałem zmniejszającym tarcie	
6	Dystalna część przewodnika upleciona z co najmniej 12 drutów	
7	Rdzeń przewodnika wykonana z jednego kawałka drutu w technice core to tip	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Właściwości podparcia podczas stentowania ang. support	0 – 10 pkt
2	Właściwości trakcyjne ang. tractibility, pushability	0 – 10 pkt
3	Trwałość końcówki przewodnika	0 – 10 pkt
4	Łatwość w manewrowaniu przewodnikiem	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 14

CEWNIKI BALONOWE PÓŁPODATNE HYDROFILNE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Balon powlekany powłoką hydrofilną	
2	Co najmniej 9 średnic od 1,25mm-4,0mm, w tym 2,25mm i 2,75mm	
3	Co najmniej 5 długości min. 10-15 mm, max 30-35mm	
4	RBP 14-16ATM dla 2.0-4.0	
5	Proximal/distal shaft nie większy, niż 1,9 F/2,5F dla wszystkich rozmiarów	
6	Długość co najmniej 145cm	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość wślizgiwania się w trudne zmiany (restenoza w stencie)	0 – 10 pkt
2	Dobra widoczność znaczników w skopi RTG	0 – 10 pkt
3	Stabilność balonu w trakcie inflacji	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 15

CEWNIKI BALONOWE PÓŁPODATNE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Crossing profile dla 1.25 – 0,020"	
2	Wytrzymałość ciśnieniowa balonu min. 14 atm	
3	Co najmniej 7 różnych długości w zakresie od 6-8mm do 30mm	
4	Co najmniej 10 różnych średnic w zakresie 1.25 mm-4.0 mm, (w tym co 0.25 mm w zakresie 2.0-4.0 mm)	
5	Diameter shaft prox/dyst. 2,1/2,5 F dla cewników 1,25-3.5	
6	RBP dla 3.0 mm 14 ATM	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość i szybkość opróżniania balonu	0 – 10 pkt
2	Widoczność znaczników w skopii RTG	0 – 10 pkt
3	Charakterystyka semi –compliant	0 – 10 pkt
4	Łatwość w wprowadzaniu cewników balonowych	0 – 10 pkt
5	Łatwość ponownego wprowadzenia cewnika balonowego w trakcie zabiegu	0 – 10 pkt
6	Łatwość w stosowaniu techniki „Kissing balloon” przy użyciu cewnika 6F dla każdej kombinacji balonów do średnicy 3,5 mm	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		60 pkt

CZĘŚĆ NR 16

CEWNIKI BALONOWE NIEPODATNE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Wytrzymałość ciśnieniowa balonu RBP co najmniej 22 ATM	
2	Różne długości balonów co najmniej 5 (w tym balon o długości 12 mm)	
3	Średnica balonu od 2,0 do 5,0 mm (co najmniej 10 średnic), w tym 2,25 mm, 2,75 mm, 3,75 mm	
4	Proximal/distal shaft poniżej 2,0F/2,8F	
PARAMETRY OCENIANE		

Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość i szybkość opróżniania balonu	0 – 10 pkt
2	Widoczność znaczników w skopii RTG	0 – 10 pkt
3	Charakterystyka non-compliant	0 – 10 pkt
4	Łatwość w wprowadzaniu i wyprowadzaniu cewnika balonowego do/z zmiany	0 – 10 pkt
5	Łatwość ponownego wprowadzenia cewnika balonowego podczas zabiegu	0 – 10 pkt
6	Trwałość kształtu – nie odkształca się po pierwszym wypełnieniu	0 – 10 pkt
7	Możliwość zamawiania cewnika balonowego półpodatnego	Tak - 10 pkt, Nie - 0 pkt
MAKSYMALNIE:		70 pkt

CZĘŚĆ NR 17

CEWNIKI BALONOWE DO ZMIAN DŁUGICH O ZMIENNYM PROFILU NACZYNIA		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Cewnik balonowy o kształcie stożka	
2	Różnica średnicy proksymalnej do dystalnej co najmniej 0.25mm	
3	Co najmniej 6 różnych długości balona w zakresie min.15mm, do max 35-40mm	
4	Najmniejsza średnica balona 1,5 mm	
5	Max wytrzymałość ciśnieniowa nie mniejsze niż 16 - 18atm	
6	Co najmniej 6 średnic w tym 2,25 mm, 2,75 mm,3.25mm	
7	Entry profile: 0.017"	
8	Krótki czas inflacji i deflacji < 6 sek.	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość i szybkość opróżniania balonu	0 – 10 pkt
2	Widoczność znaczników w skopii RTG	0 – 10 pkt
3	Charakterystyka semi-compliant	0 – 10 pkt
4	Łatwość wprowadzania cewników balonowych w ciasne zmiany	0 – 10 pkt
5	Łatwość wprowadzania cewnika balonowego w zabiegach rekanalizacji naczyń	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 18

CEWNIKI BALONOWE DO PREDYLATACJI		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Co najmniej 5 różnych długości od 10mm do 40mm, w tym 30mm	
2	Co najmniej 6 średnic od 1,25mm do 4,0mm, w tym 2,25mm i 2,75mm	
3	Materiał balonu nylon	
4	Proximal/distal shaft 2,0F/2,6F	
5	Krótki czas inflacji i deflacji poniżej 5 sek.	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość wprowadzania cewników balonowych w ciasne zmiany	0 – 10 pkt
2	Łatwość i szybkość opróżniania balonu	0 – 10 pkt
3	Widoczność znaczników w skopii RTG	0 – 10 pkt
4	Stabilność balonu w trakcie inflacji	0 – 10 pkt
5	Łatwość ponownego wprowadzenia w zmianę po pierwszej inflacji (nie odkształca się po wypełnieniu)	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 19

CEWNIKI BALONOWE HYDROFILNE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Proximal/distal shaft nie większy, niż 1,9 F/2,7F	
2	Wytrzymałość ciśnieniowa balonu min. 14 atm dla śr.1.5mm	
3	Co najmniej 4 różne długości w zakresie min.10-11mm do co najmniej 30mm	
4	Powłoka hydrofilna	

5	Co najmniej 7 różnych średnic od 1.50 mm do co najmniej 3,5 mm, w tym również 2,25 mm, 2,75 mm	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość wślizgiwania się w trudne zmiany zwłaszcza podczas rekanalizacji naczyń	0 – 10 pkt
2	Łatwość i szybkość opróżniania balonu	0 – 10 pkt
3	Widoczność znaczników w skopi RTG	0 – 10 pkt
4	Stabilność balonu w tracie inflacji	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 20

CĘWNIKI BALONOWE POWLEKANE PAKLITAKSELEM		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Balon powlekany paklitaxelem	
2	Co najmniej 7 średnic od 2.0-4.0mm w tym 2.25, 2.75mm	
3	Co najmniej 4 długości min 12-15mm, max 30-32mm	
4	RBP 14-16 ATM	
5	Proximal/distal shaft nie większy niż 2.0/2.7F	
6	Stabilne, niezmywalne pokrycie lekiem 200ng/mg	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość wprowadzania w zmiany	0 – 10 pkt
2	Możliwość wykonania techniki „kissing”	0 – 10 pkt
3	Widoczność znaczników w skopi RTG	0 – 10 pkt
4	Stabilność balonu w tracie inflacji	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 21

CĘWNIKI BALONOWE POWLEKANE SUBSTANCJĄ ANTYMITOTYCZNĄ		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Balon powlekany substancją antymitotyczną-typu non-compliant- NC	
2	Co najmniej 6 średnic od 2,0mm-4,0mm, w tym 2,25mm i 2,75mm	
3	Co najmniej 4 długości min. 10-15 mm, max 30-35mm	
4	RBP 14-16ATM dla cewników 2.0-3.25	
5	Proximal/distal shaft nie większy, niż 1,9 F/2,7F	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość wślizgiwania się w trudne zmiany (restenoza w stencie)	0 – 10 pkt
2	Dobra widoczność znaczników w skopi RTG	0 – 10 pkt
3	Stabilność balonu w tracie inflacji	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 22

STENTY WIĘNCOWE STALOWE POWLEKANE LEKIEM ANTYFROLIFERACYJNYM DO BIFURKACJI		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Stent o dwóch średnicach przy jednym ciśnieniu nominalnym	
2	Różne długości tego samego stentu, co najmniej 3, min. 15-16mm	
3	Skrócenie stentu po rozprężeniu mniejsze niż 2.0%	
4	Biodegradowalny polimer	
5	Obecność 3 markerów na stencie w tym marker na bocznicy	
6	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
7	Balon poza stentem $\leq 0.5\text{mm}$	
8	Profil przejścia $\geq 0,040''$	
9	Co najmniej 4 średnice stentu	
10	Przerwa w stratach w miejscu na bocznicy	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji

1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Łatwość i szybkość opróżniania balonu (czas deflacji)	0 – 10 pkt
3	Cechy balonu zapobiegające dyssekcji na brzegach stentu	0 – 10 pkt
4	Bezpieczne zamontowanie stentu na balonie	0 – 10 pkt
5	Łatwość ponownego wprowadzenia balonu do stentu po inflacji	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 23

CEWNIKI BALONOWE „TNĄCE”		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Balon z drutami tnącymi	
2	Drut 0.011” „zintegrowany z balonem	
3	Co najmniej 5 średnic	
4	Co najmniej 3 długości	
5	Profil cewnika balonowego 0.030”	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość wprowadzania w trudne zmiany	0 – 10 pkt
2	Skuteczność działania	0 – 10 pkt
3	Bezpieczeństwo działania	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 24

STENTY WIĘNCOWE Z BIODEGRADOWALNĄ MATRYCĄ UWALNIAJĄCE SIROLIMUS DO NACZYŃ KRETYCH I CIASNYCH		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Co najmniej 8 różnych średnic w zakresie od 2.0 mm-4.5 mm, w tym 2,25 mm, 2,5 mm i 2,75 mm	
2	Co najmniej 10 różnych długości od 8-9mm do co najmniej 48 mm (w tym długości 32-33mm , 36mm, 40mm)	
3	Skrócenie stentu po rozprężeniu mniejsze niż 3%	
4	Obecność markerów na stencie	
5	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
6	Nominalne ciśnienie nie większe niż 9-10 ATM dla 3.0mm	
7	RBP 16 ATM dla wszystkich rozmiarów	
8	Grubość ściany stentu nie większy niż 60u(0,0024”)	
9	Długości stentów dla wszystkich rozmiarów	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Bezpieczne zamontowanie stentu na balonie	0 – 10 pkt
2	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
3	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu (krótki czas deflacji)	0 – 10 pkt
4	Cechy balonu zapobiegające dyssekcji na brzegach stentu	0 – 10 pkt
5	Łatwość wprowadzania stentu w ciasne zmiany	0 – 10 pkt
6	Łatwość wprowadzania stentu w kręte zmiany	0 – 10 pkt
7	Łatwość wyprowadzania stentów dużych rozmiarów do cewników prowadzących (matek) zwłaszcza 5F	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		70 pkt

CZĘŚĆ NR 25

STENTY WIĘNCOWE KOBALTOWO- CHROMOWE UWALNIAJĄCE LEK Z BIODEGRADOWALNEGO POLIMERU Z 1 MIES DAPT /3TESLE MRI		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Co najmniej 7 różnych średnic w zakresie od 2.25 mm-4.0 mm, w tym 2,75 mm,	
2	Co najmniej 9 różnych długości od 8-9mm do co najmniej 38 mm (w tym długości 21mm, 24mm)	
3	Możliwość doprężania stentów 2.25-3.0 mm do co najmniej 4.2mm, a 3.5-4.0mm do co najmniej 5.8mm	

4	Obecność markerów na stencie w odległości 0.25mm dla dokładnej oceny	
5	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
6	Nominalne ciśnienie nie większe niż 9-10 ATM dla 3.0mm	
7	RBP 14-16 ATM dla wszystkich rozmiarów	
8	Grubość ściany stentu nie większy niż 80um	
9	Prox/dist shaft -1.9/2.5-2.7 F z pokryciem hydrofilnym	
10	Potwierdzony DAPT 30 dniowy	
11	Abluminalne gradientowe pokrycie lekiem	
12	Szafa środkowy wzmocniony drutem celem poprawy popychalności	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Bezpieczne zamontowanie stentu na balonie	0 – 10 pkt
2	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
3	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu (krótki czas deflacji)	0 – 10 pkt
4	Cechy balonu zapobiegające dyssekcji na brzegach stentu	0 – 10 pkt
5	Łatwość wprowadzania stentu w ciasne zmiany	0 – 10 pkt
6	Łatwość wprowadzania stentu w kręte zmiany	0 – 10 pkt
7	Łatwość wyprowadzania stentów dużych rozmiarów do cewników prowadzących (matek) zwłaszcza 5F	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		70 pkt

CZĘŚĆ NR 26

STENTY WIEŃCOWE KOBALTOWE Z BIODEGRADOWALNYM POLIMEREM UWALNIAJĄCE SIROLIMUS		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność markerów na stencie	
2	Grubość ściany stentu 60um lub cieńsze	
3	Otwarta struktura cel stentów	
4	Co najmniej 8 szerokości stentu w tym 2,0 i 4,5	
5	Co najmniej 11 długości w tym dwie powyżej 40 mm	
6	RBP 16 ATM dla wszystkich rozmiarów	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Bezpieczne zamontowanie stentu na balonie	0 – 10 pkt
2	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
3	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu (krótki czas deflacji)	0 – 10 pkt
4	Cechy balonu zapobiegające dyssekcji na brzegach stentu	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 27

STENTY WIEŃCOWE STALOWE KARBONIZOWANE UWALNIAJĄCE LEK ANTYPROLIFERACYJNY - RAPAMYCYNĘ		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność markerów na stencie	
2	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
3	Różne średnice stentu co najmniej 6 od 2,5 mm do 4,0 mm	
4	Co najmniej 7 różnych długości stentu od 10 mm do 38 mm	
5	Diameter shaft prox/dist 2.1 F/2,6 F	
6	Stenty karbonizowane - jony węgla zintegrowane z strukturą stentu – bez nośnika	
7	Asymetrycznie pokrywane rapamycyną (3:1 – abluminal:luminal)	
8	Niski profil przejścia dla stentu 3,0mm Nie większy niż 0,95 mm	
9	Ciśnienie RBP 16-18 ATM	
10	Lek uwalniany z biodegradowalnego polimeru	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu (krótki czas deflacji)	0 – 10 pkt
3	Łatwość wprowadzania stentu do naczynia	0 – 10 pkt
4	Powstawanie dysekcji brzeżnej	0 – 10 pkt

MAKSYMALNIE:	40 pkt
--------------	--------

CZĘŚĆ NR 28

STENTY WIEŃCOWE PLATYNOWE UWALNIAJĄCE LEK ANTYPROLIFERACYJNY – POCHODNE RAPAMYCYNY		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność dwóch markerów na stencie	
2	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
3	Różne średnice stentu co najmniej 5, od 2,25 mm do 4,0 mm	
4	Długości stentów co najmniej 6 różnych w tym również co najmniej 38mm	
5	Crossing profile dla stentu 3,0 mm, $\leq 0,043''$	
6	Skracanie stentu 3,0 mm podczas implantacji o max.4%	
7	Ciśnienie RBP 16-18 ATM	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu	0 – 10 pkt
3	Łatwość wprowadzania stentu do zmiany	0 – 10 pkt
4	Łatwość w wprowadzaniu stentu dużego rozmiaru z cewników „matek” 5F	0 – 10 pkt
5	Powstawanie dysekcji brzeżnej	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 29

STENTY WIEŃCOWE STALOWE UWALNIAJĄCE LEK (LIMUS) Z BIODEGRADOWALNYM POLIMEREM		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Biodegradowalny polimer	
2	Obecność markerów na stencie	
3	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
4	Różne średnice stentu co najmniej 10	
5	Minimalna średnica stentu od 2,0 mm do 4,5 mm	
6	Co najmniej 10 różnych długości stentu od średnicy 2,5 mm do średnicy 4,5mm co najmniej 38-40 mm	
7	Profil przejścia dla stentu 3,0 mm, $\leq 0,038''$	
8	Ciśnienie RBP dla stentu 3,0 mm, 14-15 ATM	
9	Skrócenie stentu po rozprężeniu poniżej 0,5%	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu (krótki czas deflacji)	0 – 10 pkt
3	Łatwość wprowadzania stentu do naczynia	0 – 10 pkt
4	Powstawanie dysekcji brzeżnej	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 30

STENTY KOBALTOWE UWALNIAJĄCE LEK ANTYPROLIFERACYJNY		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność dwóch markerów na stencie	
2	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
3	Różne średnice stentu co najmniej 6, od 2,0 mm do 4,0 mm (w tym 2.25mm, 2,75mm)	
4	Długości stentów - co najmniej 9 w tym również co najmniej 38mm	
5	Crossing profile dla stentu 3,0mm, $\leq 0,042''$	
6	Skracanie stentu 3,0 mm podczas implantacji o max.1%	
7	Randomizowane badania kliniczne zastosowania stentów wieńcowych pokrytych lekiem z co najmniej 2 letnim okresem obserwacji	
8	Ciśnienie RBP 16-18 atm Duża siła radialna 28-30 PSI dla 3,0mm	
9	Niskie pokrycie naczynia elementami stentu poniżej 20%	

10	Biokompatybilny polimer	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu	0 – 10 pkt
3	Łatwość wprowadzania stentu do zmiany	0 – 10 pkt
4	Łatwość wprowadzaniu stentu dużego rozmiaru z cewników „matek” 5F	0 – 10 pkt
5	System zapobiegania dysekcji brzeżnej	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 31

STENTY WIĘNCOWE O PODWÓJNYM MECHANIZMIE DZIAŁANIA - POKRYWANE SUBSTANCJAMI PRZYSPIESZAJĄCYMI PROCES ENDOTELIALIZACJI I UWALNIAJĄCYMI LEK ANTYPROLIFERACYJNY SIROLIMUS		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Pokryte od strony światła naczynia przeciwciałami wychwytyjącymi EPC – mechanizm przyspieszający proces endotelializacji	
2	Pokryte od strony naczynia sirolimusem	
3	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F w zakresie średnic 2,5mm-3,5mm i 6F w zakresie średnicy 4,0mm	
4	Minimum 4 średnice w zakresie 2,5 do 4,0 (w tym dostępna średnica nominalna 2,75 mm)	
5	Crossing profile $\leq 0,042''$	
6	Dostępne minimum 7 długości dla stentu 3,0 mm	
7	Zakres długości od 8-9 mm do 32-33 mm	
8	Biodegradowalny polimer	
9	Możliwość poszerzenia oczka stentu do minimum 4,5 mm	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Bezpieczne zamontowanie stentu na balonie	0 – 10 pkt
3	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu	0 – 10 pkt
4	Łatwość wprowadzania stentu do naczynia	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 32

STENTY WIĘNCOWE KOBALTOWO-CHROMOWE POKRYWANE SIROLIMUSEM BEZ POLIMERU		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Co najmniej 7 różnych średnic w zakresie od 2.0 mm-4.0 mm, w tym 2,75 mm i 2,25	
2	Co najmniej 7 różnych długości od 8-9mm do co najmniej 32-33 mm (w tym o średnicy 3,0mm i długości 32-33mm)	
3	Skrócenie stentu po rozprężeniu mniejsze niż 3%	
4	Obecność markerów na stencie	
5	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
6	RBP 18 ATM dla średnic od 2,0 do 3,5	
7	Proximal shaft max 1,9F	
8	Profil przejścia dla stentu 3,0 nie większy niż 0,035	
9	Pokrycie stentu substancją czynną w technologii abluminalnej	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu (krótki czas deflacji)	0 – 10 pkt
3	Łatwość wprowadzania stentu do naczynia	0 – 10 pkt
4	Powstawanie dysekcji brzeżnej	0 – 10 pkt
5	Obecność długości powyżej 33 mm	Tak - 10 pkt, Nie - 0 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 33

STENTY KOBALTOWE UWALNIAJĄCE LEK ANTYPROLIFERACYJNY – RAPAMYCYNĘ I/LUB JEJ POCHODNE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność dwóch markerów na stencie	
2	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
3	Różne średnice stentu co najmniej 5, od 2,0mm do 4,0 mm w tym 2.25 i 2.75	
4	Co najmniej 7 różne długości stentów w tym również co najmniej 48mm,(w tym również 38mm) preferowana min. Długość 8mm	
5	Crossing profile $\leq 0,041''$	
6	Skracanie stentu 3,0 mm podczas implantacji max 0,3% dla stentu 3.0	
7	Matryca kobaltowo-chromowa – L 605, której podstawę stanowi kobalt (>50%), nie zawiera żelaza, stężenie niklu poniżej 20%	
8	Długość STS 0.65mm	
9	RBP dla wszystkich rozmiarów 18ATM	
10	Stały polimer	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Bezpieczne zamontowanie stentu na balonie	0 – 10 pkt
3	Łatwość i szybkość opróżnianie balonu	0 – 10 pkt
4	Łatwość wprowadzania stentu do zmiany	0 – 10 pkt
5	Powstawanie dysekcji brzeżnej	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 34

STENTY WIĘNCOWE KOBALTOWE UWALNIAJĄCE RAPAMYCYNĘ		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność dwóch markerów na stencie	
2	Możliwość stosowania z cewnikami prowadzącymi 5F	
3	Różne średnice stentu, co najmniej 6 od 2,25 mm do 4,0 mm	
4	Co najmniej 8różnych długości stentów, w tym co najmniej 40 mm (w tym również 33-35mm)	
5	Skracanie stentu 3,0 mm podczas implantacji max 0,1%	
6	Konstrukcja hybrydowa (stenty pasywne), oraz podwójna spirala	
7	Biodegradowalny polimer	
8	Możliwość doprężenie stentu 2.25-3.0 do rozmiaru 3.4-3.5mm a stentów 3.5-4.0 do co najmniej 4.5mm	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Widoczność stentu w skopi RTG	0 – 10 pkt
2	Bezpieczne zamontowanie stentu na balonie	0 – 10 pkt
3	Łatwość i szybkość opróżniania balonu	0 – 10 pkt
4	Łatwość wprowadzania stentu do zmiany	0 – 10 pkt
5	Powstawanie dysekcji brzeżnej	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		50 pkt

CZĘŚĆ NR 35

STENTY POWLEKANE LEKIEM Z MOŻLIWOŚCIĄ ICH POSZERZANIA PONAD WIELKOŚĆ NOMINALNĄ		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Obecność co najmniej dwóch markerów na stencie	
2	Możliwość współpracy z cewnikami 5F	
3	Co najmniej 5 średnic od 2.25-4.0 w tym 2.75mm	
4	Co najmniej 6 długości w tym co najmniej 38mm	
5	Możliwość poszerzenia stentu o co najmniej 0,6mm ponad nominalną wielkość w tym rozmiar 4.0do 5.0	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji

1	Bezpieczne zamontowanie stentu	0 – 10 pkt
2	Szybkie opróżnianie balonu po inflacji	0 – 10 pkt
3	Łatwość wprowadzania w kręte naczynia	0 – 10 pkt
4	Łatwość wprowadzania w ciasne, uwapnione zmiany	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 36

SYSTEM PROTEKCJI DYSTALNEJ DO POMOSTÓW ŻYLNICH		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	System kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F	
2	Długość systemu co najmniej 190 cm	
3	Prowadnik ruchomy 0,014"	
4	Różna wielkość filtrów w zakresie od 2,5 mm do co najmniej 6 mm	
5	Długość filtra nie większa, niż 25 mm	
6	Dwa markery dobrze widoczne w skopi RTG	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Termin dostawy	do 3 dni – 40 pkt powyżej 4 dni – 0 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 37

SYSTEM STENTGRAFTU WIEŃCOWEGO		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Niskoprofilowy system dostawczy oparty na cewniku balonowym semi-compliant	
2	Hydrofilna powłoka na końcówce i dystalnym szafcie systemu	
3	Duża siła radialna powyżej 40 PSI	
4	System podwójnych elastycznych stentów ze stali nierdzewnej 316L	
5	Zakres rozszerzalności stentu od 3mm do 5 mm	
6	Kompatybilny z prowadnikiem 0,014"	
7	Co najmniej 4 długości stentgraftu	
8	Co najmniej 4 średnice stentgraftu	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Termin dostawy	do 3 dni – 40 pkt powyżej 4 dni – 0 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 38

INFLATORY NISKOCIŚNIENIOWE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Możliwość stosowania ciśnień w zakresie 2 – 20 atm	
2	W zestawie kranik wysokociśnieniowy	
3	Nachylona pod kątem fluorescencyjna skala pomiarowa	
4	Pojemność strzykawki minimum 20 ml	
5	System zabezpieczający przed niekontrolowaną deflacją	
6	Dokładne skalowanie manometru z dokładnością 1 bara	
7	Fluorescencyjna tarcza manometru	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość obsługi	0 – 10 pkt
2	Uchwyt strzykawki zapewniający precyzyjne zwiększanie ciśnienia i szybkiej deflacji	0 – 10 pkt
3	Łatwość w opróżnianiu cewnika balonowego podczas deflacji	0 – 10 pkt
4	Ergonomiczna rękojeść-łatwa i wygodna w obsłudze	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 39

INFLATORY WYSOKOCIŚNIENIOWE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Możliwość stosowania ciśnień w zakresie 2 -30 atm	
2	W zestawie kranik wysokociśnieniowy	
3	Fluorescencyjna skala pomiarowa	
4	Pojemność strzykawki minimum 20ml	
5	System zabezpieczający przed niekontrolowaną deflacją	
6	Dokładne skalowanie manometru z dokładnością 1 bara	
7	Fluorescencyjna tarcza manometru	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość obsługi	0 – 10 pkt
2	Uchwyt strzykawki zapewniający precyzyjne zwiększanie ciśnienia i szybkiej deflacji	0 – 10 pkt
3	Łatwość w opróżnianiu balonu podczas deflacji	0 – 10 pkt
4	Ergonomiczna rękojeść - łatwa i wygodna w obsłudze	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 40

IGŁY ANGIOGRAFICZNE 18G		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długości min. 50mm max. 70mm	
2	Końcówka uchwytu igły nie owalna	
3	Końcówka uchwytu igły wykonana z przezroczystego tworzywa	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość uchwytu	0 – 20 pkt
2	Ostra, łatwo wnikająca w skórę końcówka	0 – 20 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 41

RAMPA TRÓJKRANIKOWA		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Rampa wykonana z przezroczystego (nie matowego) tworzywa, ułatwiającego kontrolę wizualną	
2	Adapter rotacyjny w miejscu połączenia z cewnikiem, z możliwością obrotu podłączonego cewnika bez obrotu rampy o 360°	
3	Dostosowane do średnich ciśnień 35 bar (500 psi)	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Szczelność oraz łatwość połączeń	0 – 10 pkt
2	Łatwość zmiany pozycji kranu	0 – 10 pkt
3	Poręczność uchwytu	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 42

PRZEDŁUŻACZE NISKOCIŚNIENIOWE KRÓTKIE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Wykonanie z przezroczystego materiału	
2	Różne długości min 50- max70 cm!!	
3	Brak zastawki hemostatycznej	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość oraz szczelność połączenia	0 – 20 pkt
2	Duże światło wewnętrzne umożliwiające łatwość podawania środka cieniującego	0 – 20 pkt

MAKSYMALNIE:	40 pkt
--------------	--------

CZEŚĆ NR 43

PRZEDŁUŻACZE WYSOKOCIŚNIENIOWE Z RUCHOMĄ KOŃCÓWKĄ LEUR-LOCK		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Wykonanie z przezroczystego materiału	
2	Długość min 180 cm	
3	Obrotowa końcówka Leur- Lock	
4	Wytrzymałość ciśnień min. 1250 PSI	
5	Kompatybilność z wkładem do kontrastu o pojemności 150ml automatycznej strzykawki Medrad Mark V ProVis	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość obsługi	0 – 10 pkt
2	Łatwość połączeń	0 – 10 pkt
3	Kompatybilność z wkładem do kontrastu	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZEŚĆ NR 44

KRANY TRÓJDROŻNE NISKOCIŚNIENIOWE		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Wykonanie z przezroczystego materiału	
2	Wytrzymałość ciśnień uzyskiwanych podczas koronarografii	
3	Adapter rotacyjny w miejscu połączenia	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość zmiany pozycji kranu	0 – 20 pkt
2	Szczelność	0 – 20 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZEŚĆ NR 45

PRZETWORNIKI DO POMIARU CIŚNIENIA METODĄ KRWAWĄ		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Przetworniki do pomiaru ciśnienia metodą krawawą dołączona jedna płytka wraz z okablowaniem (11-pinowa końcówka) do monitora typu DASH 4000 GE	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość obsługi	0 – 10 pkt
2	Łatwość połączeń	0 – 10 pkt
3	Dokładność pomiaru	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZEŚĆ NR 46

Y-CONNECTOR		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Przezroczystość ścianek adaptera	
2	Średnica prześwitu zastawki umożliwiająca przepuszczenie cewnika 7F	
3	Obecność zastawki mechanicznie zamykanej za pomocą przesuwu i/lub pokrętła	
4	Możliwość manewrowania cewnikiem balonowym na zamkniętej zastawce	
5	Dodatkowe plastikowe lub metalowe urządzenie wprowadzające dla przewodników wieńcowych	
6	Konnektor dwu- i trójdrożny(opcja)	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Szczelność oraz łatwość zamknięcia	0 – 20 pkt

2	Trwałość przy wielokrotnym odkręcaniu i zakręcaniu konektora	0 – 20 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 47

TORQUER		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Przezroczystość ścianek	
2	Chropowata powierzchnia umożliwiająca pewny uchwyt	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość założenia	0 – 10 pkt
2	Powierzchnia urządzenia zapewniająca łatwe obracanie palcami	0 – 10 pkt
3	Stabilność ufiksowania na liderze wewnątrzwieńcowym	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 48

JEDNORAZOWY ZESTAW DO KORONAROGRAFII		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	<p>Jałowy zestaw zawierający:</p> <p>Serweta do angiografii promieniowo – udowej z włókniny sms w rozm. 240 x 380 cm z 2 przezroczystymi brzegami do zabezpieczenia pulpitu sterowniczego o szer. 60 cm.</p> <p>2 otwory na tętnice. udowe otoczone paskiem lepny w świetle otworu o średnicy 12 cm (średnica samego otworu 7 – 7,5 cm) oraz 2 otwory na tętnice promieniową w kształcie elipsy z paskiem lepny w świetle otworu w rozmiarze 12 x 7 cm (sam otwór 6 x 4 cm). Warstwa wysokochłonna w polu zabiegowym 140x150 cm</p> <p>1 fartuch chirurgiczny rozm. XL wykonany z włókniny SMS, na przedniej części i na rękawach dodatkowa nieprzemakalna warstwa absorpcyjna. Rękawy wykończone elastycznym bawełnianym mankietem o dł. min. 7 cm</p> <p>2 serwety dwuwarstwowe o rozmiarze min. 150x100cm</p> <p>1 przetwornik do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną z zestawem infuzyjnym.</p> <p>Połączenie z kablem interfejsowym pionowe, wodoszczelne.</p> <p>1 igła angiograficzna 18G dł. 7 cm</p> <p>1 przewodnik angiograficzny 0,35" min. 145cm</p> <p>1 introduktor naczyniowy 6F długości 10-13cm z przewodnicą 0.038"</p> <p>1 rampa trójkraniowa OFF z adapterem rotacyjnym 35 BAR</p> <p>1 przedłużacz niskociśnieniowy 150cm średnica światła 1,5x2,7mm</p> <p>1 strzykawka 20ml z gwintem i gumowym tłokiem</p> <p>1 strzykawka 20 ml standardowa</p> <p>1 strzykawka 10ml luer lock, tłok w kolorze żółtym</p> <p>1 miska przezroczysta 500 ml z podziałką</p> <p>1 igła iniekcyjna 0.8</p> <p>1 igła iniekcyjna.1.2</p> <p>1 aparat do kroplówek 1,50M</p> <p>2 serwety wysokowchłaniające, absorbujące 40 x 60 cm</p> <p>Skalpel rozm. 11 z przyciskiem umożliwiającym obsługę jednoręczną i mechanizmem blokującym ostrze w pozycji uniemożliwiającej zakłucie. Blokada ostrza w pozycji bezpiecznej musi być trwała bez możliwości ponownego użycia</p> <p>10 gazików 7,5x7,5 mm</p> <p>1 naklejka z nadrukiem do wklejenia w dokumentację pacjenta w j. polskim</p> <p>Całość zawinięta w jałową serwetę 150x100cm</p>	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Włóknina półprzepuszczalna, łatwo pochłaniająca płyn	0 – 10 pkt
2	Ostra, łatwo wnikająca w skórę końcówka igły angiograficznej 18 G	0 – 10 pkt
3	Rampa z gwintowaną, obrotową końcówką	Tak - 10 pkt, Nie - 0 pkt
4	Dostosowanie się przewodnika do przebiegu naczynia	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 49

JEDNORAZOWY ZESTAW DO ANGIOPLASTYKI		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	<p>Jałowy zestaw zawierający:</p> <p>Serweta do angiografii promieniowo – udowej z włókniny sms w rozm. 240 x 380 cm z 2 przezroczystymi brzegami do zabezpieczenia pulpitu sterowniczego o szer. 60 cm.</p> <p>2 otwory na tętnice udowe otoczone paskiem lepny w świetle otworu o średnicy 12 cm (średnica samego otworu 7 – 7,5 cm) oraz 2 otwory na tętnice promieniową w kształcie elipsy z paskiem lepny w świetle otworu w rozmiarze 12 x 7 cm (sam otwór 6 x 4 cm).</p> <p>Warstwa wysokochłonna w polu zabiegowym 140 x 150 cm</p> <p>2 fartuchy chirurgiczne rozm. XL wykonane z włókniny SMS, na przedniej części i na rękawach dodatkowa nieprzemakalna warstwa absorpcyjna.</p> <p>Rękawy wykończone elastycznym bawełnianym mankietem o dł. min. 7 cm</p> <p>2 serwety o rozmiarze min. 150x100cm</p> <p>1 igła angiograficzna 18G dł. 7 cm</p> <p>1 przewodnik angiograficzny 0,35" minimum 145 cm</p> <p>Rozszerzadło naczyniowe 6F zapakowane w oddzielne sterylne opakowanie</p> <p>1 rampa trój kranikowa typu ON testowana do 35 BAR</p> <p>1 przetwornik do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną z zestawem infuzyjnym.</p> <p>Połączenie z kablem interfejsowym pionowe, wodoszczelne.</p> <p>1 przedłużacz niskociśnieniowy min.150cm średnica światła 1,5 x 2,7mm</p> <p>1 przedłużacz niskociśnieniowy max 60 cm średnica światła 1,5 x 2,7mm</p> <p>1 Y-connector</p> <p>1 Torquer dwuczęściowy, biały, akceptujący przewodniki do 0.038"</p> <p>1 inflator z kranikiem wysokociśnieniowym, objętość 20ml, zakres ciśnień 30 atm, mechanizm blokujący w formie przycisku, zapakowany sterylne w oddzielny worek</p> <p>1 igła tępa do przewodnika 20Gx 7,5cm</p> <p>1 kranik trójdrożny wysokociśnieniowy testowany do 500 psi (35 BAR)</p> <p>2 pojemniki o pojemności 500 ml z podziałką</p> <p>1 strzykawka 20ml luer lock z gwintem i gumowym tłokiem</p> <p>1 strzykawka 20 ml standardowa</p> <p>1 strzykawka 10ml luer lock, tłok w kolorze żółtym</p> <p>1 igła iniekcyjna. 0.8</p> <p>1 igła iniekcyjna 1.2</p> <p>Skalpel rozm. 11 z przyciskiem umożliwiającym obsługę jednoręczną i mechanizmem blokującym ostrze w pozycji uniemożliwiającej zakłucie. Blokada ostrza w pozycji bezpiecznej musi być trwała bez możliwości ponownego użycia</p> <p>1 aparat do kroplówek dł. 1,50M</p> <p>2 serwety wysokochłonna, absorbujące 40 x 60 cm</p> <p>20 gazików 7,5x7,5</p> <p>1 naklejka z nadrukiem do wklejenia w dokumentację pacjenta w j. polskim</p> <p>Całość zawinięta w jałowa serwetę 100x150cm</p>	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Włóknina półprzepuszczalna, łatwo pochłaniająca płyn	0 – 10 pkt
2	Ostra, łatwo wnikać w skórę końcówka igły angiograficznej 18 G	0 – 10 pkt
3	Rampa z gwintowaną, obrotową końcówką	Tak - 10 pkt, Nie - 0 pkt
4	Dostosowanie się przewodnika do przebiegu naczynia	0 – 10 pkt
5	Szczelność i łatwość zamknięcia Y-Connectora	0 – 10 pkt
6	Stabilne ufixowanie torquera na przewodniku wewnątrzwieńcowym	0 – 10 pkt
7	Uchwyt strzykawki inflatora zapewniający precyzyjne zwiększanie ciśnienia	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		70 pkt

CZĘŚĆ NR 50

CEWNIKI DO ASPIRACJI DUŻYCH SKRZEPLIN		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długość cewnika minimum 140 cm	

2	Tip profil nie większy niż 0,023"	
3	Kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 6F,5F	
4	Marker na końcu systemu	
5	Dołączona minimum 1 strzykawka do aspiracji w zestawie	
6	Zbrojenie cewnika zabezpieczające przed załamaniem	
7	Jeden duży otworek odsysający	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość odsysania	0 – 10 pkt
2	Giętkość systemu	0 – 10 pkt
3	Odporność na załamania	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 51

CEWNIKI DO ASPIRACJI SKRZEPLIN 5F		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długość cewnika minimum 140 cm	
2	Tip profil nie większy niż 0,023"	
3	Kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5F	
4	Marker na końcu systemu	
5	Dołączona minimum 1 strzykawka do aspiracji w zestawie	
6	Zbrojenie cewnika zabezpieczające przed załamaniem	
7	Obecność jednego lub kilku otworów ssących	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość odsysania	0 – 10 pkt
2	Giętkość systemu	0 – 10 pkt
3	Odporność na załamania	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 52

OPATRUNKI DO ZAMYKANIA TĘTNICY PO NAKŁUCIU		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Opatrunek hemostatyczny	
2	Gaza jałowa impregnowana środkiem mineralnym aktywnym	
3	Działanie przez wewnętrzna kaskadę krzepnięcia	
4	Nie zawiera innych aktywatorów krzepnięcia	
5	W zestawie transparentny przezroczysty jałowy opatrunek	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość obsługi	0 – 20 pkt
2	Skuteczność działania	0 – 20 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 53

OPASKA UCISKOWA DO TĘTNICY PROMIENIOWEJ		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Różne długości zastawki co najmniej 3	
2	Opaska z przezroczystego materiału umożliwiająca obserwację miejsca wkłucia	
3	Pojemność poduszki powietrznej do 18-20ml	
4	Regulacja siły ucisku	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Łatwość obsługi	0 – 10 pkt
2	Skuteczność działania	0 – 10 pkt
3	Niezawodność opaski	0 – 10 pkt
MAKSYMALNIE:		30 pkt

CZĘŚĆ NR 54

ZESTAWY DO PRZEZSKÓRNEGO ZAMYKANIA NIEPRAWIDŁOWYCH POŁĄCZEŃ WEWNĄTRZ I ZEWNĄTRZSERCOWYCH		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia (parametry wymagane)	Producent, typ, nr kat.
I	OKLUDERY DO ASD II	
1	Zakres części środkowej okludera od 4 mm do 40 mm	
2	Zakres średnic od 4 mm do 20 mm rosnących co 1 mm	
3	Zakres średnic od 22 mm do 40 mm rosnących co najwyżej o 2 mm	
4	Możliwość zamknięcia ubytku bez rąbka aortalnego	
5	Co najmniej 5 średnic pochewek naczyniowych, w tym: - możliwość wprowadzenia okludera od 11 mm do 17 mm przez koszulkę 7F; - możliwość wprowadzenia okludera od 20 mm do 24 mm przez koszulkę 9F; - możliwość wprowadzenia okludera od 32 mm do 40 mm przez koszulkę 12F;	
6	Samocentralizacja okludera w ubytku	
II	OKLUDERY DO PFO	
1	Możliwość zamknięcia ubytków różnego typu (z różną długością, z obecnością lub bez tętniaka przegrody międzyprzedsionkowej)	
2	Dostępność co najmniej 4 wielkości okludera, w tym: średnice dysku prawostronnego 18 mm i 35 mm	
3	Możliwość wprowadzenia okludera do wielkości 30 mm przez koszulkę 8F	
III	OKLUDERY DO PDA (PRZETRWAŁYCH PRZEWODÓW TĘTNICZYCH)	
1	Możliwość zamknięcia PDA różnego typu (np. lejkowatych, tubularnych typu „okienko”)	
2	Dwa rodzaje konstrukcji (o typie „korka” oraz typu dwudyskowego)	
3	Możliwość zamknięcia małych ubytków poniżej 2,5 mm a także dużych ubytków do 12 mm	
IV	CEWNIK BALONOWY	
1	Wymiarujący średnicę ubytku od 6 mm do co najmniej 36 mm	
V	POCHEWKI NACZYNIOWE	
1	Co najmniej cztery różne średnice od 6F do 12F	
VI	PROWADNIK ULTRA STIFF	
1	Długość co najmniej 260 mm, średnica 0,035”, końcówka typu J	
UWAGA:		
Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu rozpakowanego, a nie wszczepionego zestawu dysków bez ponoszenia kosztów		
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Termin dostawy	do 3 dni – 40 pkt powyżej 4 dni – 0 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

CZĘŚĆ NR 55

CEWNIKI DO CENTRALNEGO PODAWANIA LEKÓW W SKRAJNEJ NIEWYDOLNOŚCI SERCA		
PARAMETRY GRANICZNE		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Producent, typ, nr kat.
1	Długość cewnika minimum 60 cm	
2	Cewnik jednoświatłowy zakładany obwodowo wykonany z silikonu	
3	Zamknięta część dystalna wyposażona w zastawkę otwierającą się w skutek pozytywnego ciśnienia	
4	Kończówka cewnika zakończona konektorem	
5	Cewnik widoczny w całości w rtg	
6	Urządzenie mocujące bez potrzeby przyszywania cewnika	
7	Elastyczna prowadnica o długości 50 cm	
8	Cewniki 3F i 4Fi 5F	
PARAMETRY OCENIANE		
Lp.	Opis parametru	Ocena Komisji
1	Termin dostawy	do 3 dni – 40 pkt powyżej 4 dni – 0 pkt
MAKSYMALNIE:		40 pkt

PROJEKT UMOWY NR ...TZ.RĆ.TP.382.69.2020 JK
zamówienie w trybie przetargu nieograniczonego art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych

Umowa zawarta w dniu2020 roku w Koszalinie, pomiędzy:
Szpitalem Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika
ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin
NIP: 669-10-44-410, REGON: 330006292, BDO: 000008455, KRS: 0000006505
reprezentowanym przez Andrzeja Kondaszewskiego – Dyrektora
zwanym dalej *Kupującym*
a
NIP:.....REGON:.....KRS:.....
reprezentowanym przez:
zwanym dalej *Sprzedawcą*

PRZEDMIOT I CENA UMOWY

§ 1

1. Sprzedawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostarczenia Kupującemu w ilości i za cenę jak w formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy i będący integralną częścią umowy.
2. Wartość umowy netto: zł, brutto: zł.

TERMIN REALIZACJI

§ 2

Umowa zostaje zawarta na czas określony – od2020 r. do2021 r.

WARUNKI DOSTAW

§ 3

1. Dostawy będą realizowane tylko wg zamówień składanych przez pracownika Działu Zaopatrzenia i Transportu, sukcesywnie w zależności od aktualnych potrzeb Kupującego.
2. Kupujący określa wielkość dostawy przez złożenie u Sprzedawcy zamówienia w formie pisemnej lub za pomocą faksu lub drogą elektroniczną.
3. Realizacja dostawy następuje do 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia do magazynu medycznego Kupującego – nie dotyczy części nr 36, 37, 54, 55.
4. Realizacja dostawy następuje do ... dni roboczych od dnia złożenia zamówienia do magazynu medycznego Kupującego – dotyczy części nr 36, 37, 54, 55.
5. Koszt dostarczenia, rozładowania oraz rozlokowania towaru w miejscach wskazanych przez Kupującego pokrywa Sprzedawca.
6. Kupujący zastrzega sobie prawo niewykonania umowy w pełnym zakresie, jednak nie mniejszym niż 50%.
7. Kupującemu bez ujemnych dla niego skutków, przysługuje prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia wartości umowy, określonej w § 1.
8. W przypadku braku możliwości wywiązania się z terminu dostawy, Sprzedawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Kupującego.
9. Sprzedawca ponosi w szczególności odpowiedzialność za szkodę Kupującego powstałą w wyniku konieczności zakupu od innego Sprzedawcy towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy lub równoważnych, w okresie, na który umowa ta została zawarta, po cenie wyższej niż określona w niniejszej umowie – w wysokości różnicy pomiędzy tymi cenami.
10. W przypadku realizacji zamówienia niezgodnego z ofertą, Kupującemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru. Sprzedawca jest zobowiązany do odbioru na własny koszt towaru w terminie wyznaczonym przez Kupującego.

WARUNKI PŁATNOŚCI

§ 4

1. Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy.
2. Ceny, o których mowa w ust. 1 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy z zastrzeżeniem ust. 3.
3. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, na towary sprzedawane w ramach niniejszej umowy zmiana ceny następuje nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę, po zawarciu stosownego aneksu.
4. Zapłata za dostarczony towar nastąpi w formie przelewu bankowego na rachunek Sprzedawcy nr w terminie do 60 dni od dnia doręczenia faktury, potwierdzającej dostawę towaru.

5. Kupujący zaleca aby faktura za dostarczony towar była opisana numerem realizowanej umowy.

§ 5

Zmiana wierzyciela dokonana bez zgody podmiotu tworzącego Kupującego jest nieważna.

GWARANCJE

§ 6

1. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczony towar jest fabrycznie nowy, kompletny oraz wolny od wad.
2. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczony towar posiada wszystkie wymagane dokumenty niezbędne do dopuszczenia towaru do obrotu i używania.
3. Na pisemne żądanie Kupującego Sprzedawca dostarczy w terminie 7 dni wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia.
4. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczy towar o terminie przydatności do użytku nie krótszym niż 12 miesięcy, licząc od momentu dostawy.
5. Kupujący zastrzega prawo wymiany u Sprzedawcy towaru będącego na stanie Kupującego, którego termin przydatności do użytku jest krótszy niż 60 dni, na towar o terminie przydatności do użytku nie krótszym niż 6 miesięcy.
6. Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające oznaczenie towaru, co do tożsamości.
7. Strony umowy ustalają, że na opakowaniach zbiorczych będą znajdować się następujące informacje: nazwa producenta, nazwa asortymentu, termin przydatności do użycia.
8. Kupujący zastrzega sobie prawo do złożenia reklamacji w przypadku dostaw towarów niezgodnych z ofertą na podstawie, której została zawarta umowa oraz w przypadku ujawnienia wad ukrytych towaru.
9. Reklamacja towaru wadliwego będzie składana telefonicznie lub faksem oraz potwierdzana pisemnie.
10. W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Sprzedawca zobowiązany jest wymienić towar wadliwy na wolny od wad i/lub uzupełnić niedobór ilościowy w ciągu 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji. Czas na rozpatrzenie reklamacji nie może być dłuższy niż 5 dni.
11. Sprzedawca na własny koszt i ryzyko wymienia towar, w którym stwierdzono wadę jakościową i/lub ilościową.

KARY UMOWNE

§ 7

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:
 - 1) nienależytego wykonywania umowy, a w szczególności:
 - a) nieterminowej realizacji dostaw w wysokości 0,2% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy,
 - b) realizacji dostaw, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,2% wartości brutto realizowanej dostawy,
 - c) realizacji dostaw, w którym stwierdzone zostały braki ilościowe w wysokości 0,2% wartości brutto realizowanej dostawy,
 - d) wymiany po upływie terminu, o którym mowa § 6 ust. 10, przedmiotu umowy, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,3% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy.
 - e) wymiany po upływie terminu, o którym mowa § 6 ust. 10, przedmiotu umowy, w którym stwierdzone zostały braki ilościowe w wysokości 0,3% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy.
 - 2) odstąpienia od umowy przez Kupującego z przyczyn zależnych od Sprzedawcy - w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 3) niedostarczenia w terminie 7 dni dokumentów o których mowa w § 6 ust. 3 w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Kupujący zastrzega sobie możliwość zgłoszenia Sprzedawcy żądania odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
3. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Kupującego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.
4. Kupujący zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzeń należnych Sprzedawcy.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

§ 8

Kupujący zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w każdym czasie jej obowiązywania w przypadku odstąpienia lub zmiany warunków finansowania leczenia preparatami wymienionymi w § 1 przez NFZ, albo następcę prawnego lub podmiot wyznaczony zgodnie ze zmianą powszechnie obowiązującego prawa.

§ 9

Wszelkie zmiany do niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy pod rygorem nieważności.

§ 10

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579).

§ 11

Spory wynikłe na tle wykonania niniejszej umowy, strony poddadzą rozstrzygnięciu właściwemu rzeczowo Sądowi w Koszalinie.

§ 12

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.

Załączniki do umowy:

1. Oferta

KUPUJĄCY:

SPRZEDAWCA: