

|  |  |
| --- | --- |
| SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  (SWZ) | |
|  | |
| TYTUŁ POSTĘPOWANIA:  SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU STOSOWANY W ODDZIAŁACH ANESTEZJOLOGII  I INTENSYWNEJ TERAPII | |
|  | |
| NUMER POSTĘPOWANIA: | TP.382.083.2023 BS |
| PODSTAWA PRAWNA: | Ustawa z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t.j.), zwana dalej ustawą Pzp |
|  | |
| Zatwierdziła, dnia 07.08.2023 r. Magdalena Sikora - Zastępca p.o. Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych | |

|  |
| --- |
| DZIAŁ I. 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

Reprezentowany przez Rajmunda Rajewskiego – p.o. Dyrektora

|  |
| --- |
| DZIAŁ II. STRONA INTERNETOWA PROWADZONEGO POSTĘPOWANIA |

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania (link prowadzący bezpośrednio do widoku postępowania na Platformie e-Zamówienia):

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-08171c2c-3124-11ee-9aa3-96d3b4440790>

Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”).

Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia:

ocds-148610-08171c2c-3124-11ee-9aa3-96d3b4440790

Dodatkowo Zamawiający zamieszcza informacje bezpośrednio związane z postępowaniem na stronie internetowej www.swk.med.pl.

|  |
| --- |
| DZIAŁ III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA |

Postępowanie prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Pzp.

|  |
| --- |
| DZIAŁ IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA |

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku do stosowania w Oddziałach Anestezjologii i Intensywnej Terapii.
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV):
   * Urządzenia medyczne – 33100000-1;
   * Igły do znieczuleń – 33141321-6;
   * Przyrządy do anestezji i resuscytacji – 33171000-9;
   * Kompresy – 33141119-7;
   * Igły medyczne – 33141320-9;
   * Torby do gromadzenia płynów ustrojowych - 33141610-9;
   * Zestawy medyczne – 33141620-2;
   * Dreny – 33141640-8;
   * Cewniki – 33141200-2;
   * Artykuły do infuzji – 33194120-3;
   * Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne – 33141000-0.
3. Szczegółowy zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w załączniku nr 2 do SWZ.
4. Prawo opcji.

Podane w szczegółowym wykazie cen ilości służą tylko do celów porównania ofert. Ostateczna wartość przedmiotu umowy zostanie określona na podstawie faktycznej ilości zamówienia, wynikającej z faktycznego zapotrzebowania zamawiającego, pomnożonej 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 umowy o udzielenie zamówienia, pod warunkiem nie przekroczenia jej maksymalnej wartości.

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych:

Część nr 1 - Igły do znieczulenia podpajęczego;

Część nr 2 - Igły do blokad splotów nerwowych;

Część nr 3 - Rurki intubacyjne;

Część nr 4 - Okład ciepło/zimno;

Część nr 5 - Prowadnice do rurek intubacyjnych;

Część nr 6 - Rurki intubacyjne wstępnie uformowane;

Część nr 7 - Rurki tracheostomijne;

Część nr 8 - Rurki ustno-gardłowe;

Część nr 9 - Okularki do fototerapii dla noworodków;

Część nr 10 - Cewniki do odsysania, zgłębniki;

Część nr 11 - Worki do godzinowej zbiórki moczu;

Część nr 12 - Sterylne filtry elektrostatyczne i mechaniczne dla dorosłych;

Część nr 13 - Sterylne filtry elektrostatyczne pediatryczne;

Część nr 14 - Sterylne filtry elektrostatyczne noworodkowe;

Część nr 15 - Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych;

Część nr 16 - Przepływowy nawilżacz tlenu jednorazowego użytku;

Część nr 17 - Aparaty do pomp firmy Braun;

Część nr 18 - Regulator prędkości przepływu;

Część nr 19 - Kocyki dla dorosłych;

Część nr 20 - Linie do podgrzewacza Hotline;

Część nr 21 - Zestawy do kaniulacji dużych naczyń;

Część nr 22 - Linie standard do pompy Alaris;

Część nr 23 - Zestawy do przezskórnego drenażu, rampy, dreny, katetery, kraniki;

Część nr 24 - Zestawy do znieczuleń zewnątrzoponowych ciągłych oraz łączonych zewnątrzoponowych podpajęczych (CSE);

Część nr 25 - Zestawy do pomiaru ciśnienia;

Część nr 26 - Kompatybilne obwody do respiratora Trilogy model 202;

Część nr 27 - Obwody do aparatu do znieczulania;

Część nr 28 - Obwody do respiratorów stosowanych w oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii Dorosłych;

Część nr 29 - Elektrody do czasowej stymulacji serca;

Część nr 30 - Przyrządy do żywienia dojelitowego;

Część nr 31 - Przedłużacze anestezjologiczne;

Część nr 32 - Akcesoria do podawania cytostatyków;

Część nr 33 - Przedłużacze do pomp strzykawkowych;

Część nr 34 - Zestawy do przezskórnej tracheostomii metodą Griggsa;

Część nr 35 - System zamknięty do odsysania dróg oddechowych;

Część nr 36 - Zestaw do podaży diet dojelitowych przez pompę Amika.

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

|  |
| --- |
| DZIAŁ V. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH |

1. Zamawiający wymaga złożenia, wraz z ofertą, przedmiotowych środków dowodowych – na potwierdzenie zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia lub/i opisie kryteriów oceny ofert, takich jak:
2. próbki dostawy zgodne ze złożoną ofertą w celu porównania ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia:
3. Część nr 1 - Igły do znieczulenia podpajęczego - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
4. Część nr 2 - Igły do blokad splotów nerwowych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
5. Część nr 3 - Rurki intubacyjne - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
6. Część nr 4 - Okład ciepło/zimno - 1 sztuka;
7. Część nr 5 - Prowadnice do rurek intubacyjnych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
8. Część nr 6 - Rurki intubacyjne wstępnie uformowane - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
9. Część nr 7 - Rurki tracheostomijne - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
10. Część nr 8 - Rurki ustno-gardłowe - 1 sztuka;
11. Część nr 9 - Okularki do fototerapii dla noworodków - 1 sztuka (małe);
12. Część nr 10 - Cewniki do odsysania, zgłębniki - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
13. Część nr 11 - Worki do godzinowej zbiórki moczu - 1 sztuka;
14. Część nr 12 - Sterylne filtry elektrostatyczne i mechaniczne dla dorosłych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
15. Część nr 13 - Sterylne filtry elektrostatyczne pediatryczne - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
16. Część nr 14 - Sterylne filtry elektrostatyczne noworodkowe - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
17. Część nr 15 - Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych - 1 sztuka;
18. Część nr 16 - Przepływowy nawilżacz tlenu jednorazowego użytku - 1 sztuka;
19. Część nr 17 - Aparaty do pomp firmy Braun - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
20. Część nr 18 - Regulator prędkości przepływu - 1 sztuka;
21. Część nr 19 - Kocyki dla dorosłych do aparatu Eqator i Mistral - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
22. Część nr 20 - Linie do podgrzewacza Hotline - 1 sztuka;
23. Część nr 21 - Zestawy do kaniulacji dużych naczyń - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
24. Część nr 22 - Linie standard do pompy Alaris - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
25. Część nr 23 - Zestawy do przezskórnego drenażu, rampy, dreny, katetery, kraniki - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
26. Część nr 24 - Zestawy do znieczuleń zewnątrzoponowych ciągłych oraz łączonych zewnątrzoponowych podpajęczych (CSE) - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
27. Część nr 25 - Kompatybilne obwody do respiratora Trilogy model 202 - 1 sztuka;
28. Część nr 26 - Obwody do respiratora Trilogy - 1 sztuka;
29. Część nr 27 - Obwody do aparatu do znieczulania - 1 sztuka;
30. Część nr 28 - Obwody do respiratorów stosowanych w oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii Dorosłych - 1 komplet;
31. Część nr 29 - Elektrody do czasowej stymulacji serca - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
32. Część nr 30 - Przyrządy do żywienia dojelitowego - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
33. Część nr 31 - Przedłużacze anestezjologiczne - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
34. Część nr 32 - Akcesoria do podawania cytostatyków - po 1 sztuce z pozycji 1, 2, 3 szczegółowego wykazu cen;
35. Część nr 33 - Przedłużacze do pomp strzykawkowych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
36. Część nr 34 - Zestawy do przezskórnej tracheostomii metodą Griggsa - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
37. Część nr 35 - System zamknięty do odsysania dróg oddechowych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
38. Część nr 36 - Zestaw do podaży diet dojelitowych przez pompę Amika - 1 sztuka;
39. Oświadczenie o posiadaniu wszystkich wymaganych (zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych) dokumentów dopuszczających do obrotu i używania na terenie RP (deklaracja zgodności, certyfikat CE oraz oświadczenie o niezwłocznym przedłożeniu ww. dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego zarówno w trakcie trwania postępowania jak i po jego zakończeniu.
40. dokument potwierdzający testowanie regulatora prędkości przepływu na lipidach (dot. części nr 18);
41. dokumenty potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (dokumenty producenta).
42. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania.
43. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
44. Zamawiający nie wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub gdy mimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
45. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

|  |
| --- |
| DZIAŁ VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA |

Zamawiający wymaga wykonania zamówienia w terminie 12 miesięcy od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

|  |
| --- |
| DZIAŁ VII. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA |

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę na podstawie przesłanek, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp:

będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,

handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,

o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),

finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,

o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,

powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),

przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,

o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,

- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

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;

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

wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

1. Na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, zwanej dalej „ustawą” wyklucza się również:

wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

1. Na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022), wyklucza się również:
2. obywateli rosyjskich lub osoby fizyczne lub prawne, podmioty lub organy z siedzibą w Rosji;
3. osoby prawne, podmioty lub organy, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w punkcie 1 niniejszego ustępu; lub
4. osoby fizyczne lub prawne, podmioty lub organy działające w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w punkcie 1 lub 2 niniejszego ustępu,

- w tym podwykonawców, dostawców lub podmioty, na których zdolności polega Wykonawca w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

|  |
| --- |
| DZIAŁ VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU |

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

|  |
| --- |
| DZIAŁ IX. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH |

* 1. Do oferty wykonawca dołącza oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w Dziale VII SWZ.
  2. Oświadczenia, o których mowa w ust. 1.1., składa się na:

1. formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej "jednolitym dokumentem"
2. wzorze oświadczenia z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022), stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.
   1. Oświadczenia, o których mowa w ust. 1.1., stanowią dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, odpowiednio na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
   2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenia, o których mowa w ust. 1.1., składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
   3. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w ust. 1.1., także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.
   4. Wykonawca może wykorzystać jednolity dokument złożony w odrębnym postępowaniu o udzielenie zamówienia, jeżeli potwierdzi, że informacje w nim zawarte pozostają prawidłowe.
   5. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
3. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:
4. art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp,
5. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,

- sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

1. oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty lub oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;
2. oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
3. art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp,
4. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
5. art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
6. art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
7. art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego,
8. art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022).

3.1. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (dalej rozporządzenia) - składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia;

3.2. Dokument, o którym mowa w ust. 2.1 pkt 1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

3.3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 2.1, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Przepis ust. 3.2 stosuje się.

4.1. Zamawiający może żądać od wykonawcy, który polega na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy, przedstawienia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 i 7 rozporządzenia, dotyczących tych podmiotów, potwierdzających, że nie zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia z postępowania. Przepis § 3 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.

4.2. Zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 i 7 rozporządzenia, dotyczących podwykonawców niebędących podmiotami udostępniającymi zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy, potwierdzających, że nie zachodzą wobec tych podwykonawców podstawy wykluczenia z postępowania. Przepis § 3 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.

4.3. Do podmiotów udostępniających zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy oraz podwykonawców niebędących podmiotami udostępniającymi zasoby na tych zasadach, mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przepis § 4 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.

5.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.

5.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenia zamówienia publicznego, wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

1. Oświadczenia dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.
2. 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.
3. Dokumenty, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
4. 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.
5. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej.
6. Zgodnie z art. 139 ustawy Pzp Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

|  |
| --- |
| DZIAŁ X. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI ORAZ WYMAGANIA TECHNICZNE DLA DOKUMENTÓW ELEKTRONICZNYCH ORAZ ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ |

W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego komunikacja między Zamawiającym a wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem https://ezamowienia.gov.pl.

Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.

Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z wykonawcami:

Pani Bożena Sterczyńska,

tel. 94 34 88 104,

e-mail: [bozena.sterczynska@swk.med.pl](mailto:bozena.sterczynska@swk.med.pl)

Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa *Regulamin Platformy e-Zamówienia*, dostępny na stronie internetowej https://ezamowienia.gov.pl oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”.

Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.

Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych.

Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako załączniki.

W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy Pzp, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.

Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:

w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności (i przekazuje się jako załącznik), lub

jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści wiadomości e-mail lub w treści „Formularza do komunikacji”).

Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913 oraz z 2021 r. poz. 1655) wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.

Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert, odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”). Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań i zawiadomień, zadawanie pytań i udzielanie odpowiedzi. Formularze do komunikacji umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”).

W przypadku załączników, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być opatrzone, zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby, podpisem zewnętrznym lub wewnętrznym. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) dodaje się do przesyłanej wiadomości uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

Możliwość korzystania w postępowaniu z „Formularzy do komunikacji” w pełnym zakresie wymaga posiadania konta „Wykonawcy” na Platformie e-Zamówienia oraz zalogowania się na Platformie e-Zamówienia. Do korzystania z „Formularzy do komunikacji” służących do zadawania pytań dotyczących treści dokumentów zamówienia wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.

Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.

Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).

Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa *Regulamin Platformy e-Zamówienia*.

W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu 22 458 77 99 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Zgłoś problem”.

Zamawiający dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres e-mail: [bozena.sterczynska@swk.med.pl](mailto:bozena.sterczynska@swk.med.pl) (nie dotyczy składania ofert).

|  |
| --- |
| DZIAŁ XI. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ |

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, na mocy art. 65 ust 1 pkt 4 ustawy Pzp, Wykonawca przedstawi następujące próbki:

* Część nr 1 - Igły do znieczulenia podpajęczego - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
* Część nr 2 - Igły do blokad splotów nerwowych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
* Część nr 3 - Rurki intubacyjne - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
* Część nr 4 - Okład ciepło/zimno - 1 sztuka;
* Część nr 5 - Prowadnice do rurek intubacyjnych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 6 - Rurki intubacyjne wstępnie uformowane - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
* Część nr 7 - Rurki tracheostomijne - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
* Część nr 8 - Rurki ustno-gardłowe - 1 sztuka;
* Część nr 9 - Okularki do fototerapii dla noworodków - 1 sztuka (małe);
* Część nr 10 - Cewniki do odsysania, zgłębniki - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
* Część nr 11 - Worki do godzinowej zbiórki moczu - 1 sztuka;
* Część nr 12 - Sterylne filtry elektrostatyczne i mechaniczne dla dorosłych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 13 - Sterylne filtry elektrostatyczne pediatryczne - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 14 - Sterylne filtry elektrostatyczne noworodkowe - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 15 - Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych - 1 sztuka;
* Część nr 16 - Przepływowy nawilżacz tlenu jednorazowego użytku - 1 sztuka;
* Część nr 17 - Aparaty do pomp firmy Braun - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 18 - Regulator prędkości przepływu - 1 sztuka;
* Część nr 19 - Kocyki dla dorosłych do aparatu Eqator i Mistral - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 20 - Linie do podgrzewacza Hotline - 1 sztuka;
* Część nr 21 - Zestawy do kaniulacji dużych naczyń - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 22 - Linie standard do pompy Alaris - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 23 - Zestawy do przezskórnego drenażu, rampy, dreny, katetery, kraniki - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen, z dowolnego rozmiaru;
* Część nr 24 - Zestawy do znieczuleń zewnątrzoponowych ciągłych oraz łączonych zewnątrzoponowych podpajęczych (CSE) - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 25 - Kompatybilne obwody do respiratora Trilogy model 202 - 1 sztuka;
* Część nr 26 - Obwody do respiratora Trilogy - 1 sztuka;
* Część nr 27 - Obwody do aparatu do znieczulania - 1 sztuka;
* Część nr 28 - Obwody do respiratorów stosowanych w oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii Dorosłych - 1 komplet;
* Część nr 29 - Elektrody do czasowej stymulacji serca - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 30 - Przyrządy do żywienia dojelitowego - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 31 - Przedłużacze anestezjologiczne - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 32 - Akcesoria do podawania cytostatyków - po 1 sztuce z pozycji 1, 2, 3 szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 33 - Przedłużacze do pomp strzykawkowych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 34 - Zestawy do przezskórnej tracheostomii metodą Griggsa - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 35 - System zamknięty do odsysania dróg oddechowych - po 1 sztuce z każdej pozycji szczegółowego wykazu cen;
* Część nr 36 - Zestaw do podaży diet dojelitowych przez pompę Amika - 1 sztuka.

1. Próbki wskazane w ust 1 należy przesłać na adres siedziby Zamawiającego:

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7, 75-581 Koszalin

Dział Zamówień Publicznych, Budynek G, pokój 3.4

|  |
| --- |
| DZIAŁ XII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ |

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 09.12.2023 r.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY |

1. Przygotowanie oferty:
2. Wraz z ofertą wykonawca składa:

* szczegółowy wykaz cen, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do SWZ;
* poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ;
* Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, którego wzór stanowi załącznik nr 4 do SWZ;
* oświadczenie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022), którego wzór stanowi załącznik nr 5 do SWZ;
* próbki dostawy wskazane w Dziale V i IX SWZ;
* pełnomocnictwo osoby lub osób podpisujących ofertę - jeżeli uprawnienie do podpisu nie wynika bezpośrednio z dokumentów rejestrowych; pełnomocnictwo udzielone liderowi/wspólnikowi w przypadku złożenia oferty wspólnej (konsorcjum) lub przez spółki cywilne. Pełnomocnictwo powinno być złożone w formie oryginału w takiej samej formie jak składana oferta tj. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 § 2 ustawy z dnia 14 lutego 1991 r. prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym bądź też opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej kwalifikowanym podpisem mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upełnomocnionego.
* oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp - załącznik nr 6 do SWZ.

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, pod rygorem odrzucenia oferty.
3. Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi Wykonawca.
4. Oferta oraz wszystkie załączniki wymagają, pod rygorem nieważności, kwalifikowanego podpisu elektronicznego osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym, wymaganiami ustawowymi oraz innymi przepisami prawa.
5. Jeżeli oferta i załączniki zostaną podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, należy dołączyć właściwe umocowanie prawne. Umocowanie prawne należy dołączyć w sposób określony w pkt 5.
6. Zamawiający nie jest podmiotem wykonującym zadania z zakresu administracji publicznej i nie wymaga dokonania opłaty skarbowej, związanej z udzielonym pełnomocnictwem osoby do reprezentowania Wykonawcy.
7. Dokumenty powinny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez Zamawiającego wzorcami - załącznikami, a w szczególności zawierać wszystkie informacje oraz dane.
   1. Oferta wspólna. W przypadku, kiedy ofertę składa kilka podmiotów, oferta musi spełniać następujące warunki:
8. Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
9. Oferta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika.
10. Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów - należy załączyć je do oferty.
11. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia 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.
12. Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XIV. SPOSÓB SKŁADANIA OFERT |

1. Wykonawca przygotowuje ofertę przy pomocy interaktywnego „Formularza ofertowego” udostępnionego przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczonego w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”.
2. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” widocznego pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
3. Następnie wykonawca powinien pobrać „Formularz ofertowy”, zapisać go na dysku komputera użytkownika, uzupełnić pozostałymi danymi wymaganymi przez Zamawiającego i ponownie zapisać na dysku komputera użytkownika oraz podpisać odpowiednim rodzajem podpisu elektronicznego, zgodnie z pkt 7.

Uwaga! Nie należy zmieniać nazwy pliku nadanej przez Platformę e-Zamówienia. Zapisany „Formularz ofertowy” należy zawsze otwierać w programie Adobe Acrobat Reader DC.

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski”, widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola drag&drop („przeciągnij” i „upuść”) służące do dodawania plików.
2. Wykonawca dodaje wybrany z dysku i uprzednio podpisany „Formularz oferty” w pierwszym polu („Wypełniony formularz oferty”). W kolejnym polu („Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”) wykonawca dodaje pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą.
3. Jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zarówno załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa jak i uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa należy dodać w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
4. Formularz ofertowy podpisuje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Rekomendowanym wariantem podpisu jest typ wewnętrzny. Podpis formularza ofertowego wariantem podpisu w typie zewnętrznym również jest możliwy, tylko w tym przypadku, powstały oddzielny plik podpisu dla tego formularza należy załączyć w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.

Pozostałe dokumenty wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą, które są zgodne z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę” dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

W przypadku przekazywania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

1. System sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując o tym wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru oferty znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
2. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
3. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca wycofuje ofertę w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”.
4. Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.
5. Sposób złożenia oferty udostępniony został pod adresem: https://www.uzp.gov.pl/strona-glowna/slider-aktualnosci/platforma-e-zamowienia-na-youtube/platforma-e-zamowienia-na-youtube.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XV. TERMIN SKŁADANIA ORAZ OTWARCIA OFERT |

1. Termin składania ofert

Oferty należy przesłać do dnia **12.09.2023 r. do godz. 10.00**

1. Termin otwarcia ofert
2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **12.09.2023 r., o godz. 10.30**
3. Otwarcie ofert nie jest jawne. Zamawiający nie przewiduje uczestnictwa przedstawicieli wykonawcy oraz innych osób w sesji otwarcia ofert.
4. W przypadku awarii systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
5. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
6. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
7. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
8. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XVI. 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/wartość brutto) = ilość x cena jednostkowa netto + wartość VAT.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XVII. KRYTERIA OCENY OFERTY |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| LP | KRYTERIUM | PKT | SPOSÓB OBLICZANIA |
| 1 | Cena | 100 | Najniższa cena spośród ważnych ofert  ---------------------------------------------------- X 100  Cena badanej oferty |

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

Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, wykonawca zobowiązany będzie do:

1. przedstawienia pełnomocnictwa osoby upoważnionej do zawarcia umowy;
2. jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, do przedstawienia kopi umowy regulującej ich współpracę.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XIX. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO |

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

|  |
| --- |
| DZIAŁ XX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY |

* + 1. Odwołanie przysługuje na:

1. niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
2. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
3. zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
   * 1. Postępowanie skargowe
4. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
5. 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.
   * 1. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale IX.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXI. WADIUM |

Zamawiający nie wymaga wniesienie wadium.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXII. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY |

Zamawiający nie wymaga wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXIII. INFORMACJA I DOSTĘP DO DANYCH OSOBOWYCH |

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](mailto: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 p.t..: „Sprzęt medyczny jednorazowego użytku do stosowania w Oddziałach Anestezjologii i Intensywnej Terapii”;
  4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 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:
     1. na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
     2. na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
     3. 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;
     4. 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:
     1. w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
     2. prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
     3. 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 XXIV. POSTANOWIENIA KOŃCOWE |

1. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
2. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.
3. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej.
4. Rozliczenia między wykonawcą a zamawiającym prowadzone będą w PLN.
5. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
6. Zamawiający nie stawia wymagań związanych z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. - Kodeks pracy (Dz. U. z 2022 r. poz. 1510).

|  |
| --- |
| DZIAŁ XXV. ZAŁĄCZNIKI |

1. Szczegółowy wykaz cen.
2. Opis przedmiotu zamówienia.
3. Projekt umowy.
4. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia.
5. Oświadczenie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022).
6. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp.

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 1 - IGŁY DO ZNIECZULENIA PODPAJĘCZEGO | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I. Sterylna igła typu pencil point w zestawie z igłą prowadzącą w pełni współpracującą** | | | |
| 1 | rozmiar: | 25G x 90mm, 26G x 90mm, 27G x 90mm, |  |
| 2 | bez oporów przesuwające się względem siebie | tak |  |
| 3 | pozwalające osiągnąć przestrzeń podpajeczą w odległości minimalnej 75mm | tak |  |
| 4 | z systemem blokowania igły w igle | tak |  |
| 5 | otwór w igle boczny, gładki | tak |  |
| 6 | nasadka igły pencil point – przezierna, mandryn igły o odpowiedniej sprężystości umożliwiającej łatwą implantację w igle | tak |  |
| **II. Sterylna igła typu pencil point w zestawie z igłą prowadzącą w pełni współpracującą** | | | |
| 1 | rozmiar: | 25/26/27G x 120-130 mm |  |
| 2 | bez oporów przesuwające się względem siebie | tak |  |
| 3 | pozwalające osiągnąć przestrzeń podpajęczą w odległości minimalnej 75mm | tak |  |
| 4 | z systemem blokowania igły w igle | tak |  |
| **III. Sterylna igła typu standard w zestawie z igłą prowadzącą w pełni współpracującą** | | | |
| 1 | rozmiar: | 25G x 90 mm |  |
| 2 | bez oporów przesuwające się względem siebie | tak |  |
| 3 | pozwalające osiągnąć przestrzeń podpajeczą w odległości minimalnej 75mm | tak |  |
| 4 | z systemem blokowania igły w igle | tak |  |
| **IV. Igła do neurolizy splotów nerwowych jednorazowego użytku** | | | |
| 1 | rozmiar: | 18 G – 20 G x 150 mm;  20 G-22 G x 200 mm |  |
| 2 | sterylna | tak |  |
| 3 | nietoksyczna | tak |  |
| 4 | apirogenna | tak |  |
| 5 | z mandrynem | tak |  |
| 6 | pakowane po 1 szt. | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 2 - IGŁY DO BLOKAD SPLOTÓW NERWOWYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I** | **Igła do blokad splotów nerwowych pod kontrolą USG i przy użyciu stymulatora** | | |
| 1 | igła typu facet tip | 22G dł. 50mm  22G dł. 80 mm – pod kontrolą USG  22G dł. 50 mm – przy użyciu stymulatora |  |
| 2 | igła pokryta powłoką polimerową wewnątrz i na zewnątrz na min. 90% długości roboczej | tak |  |
| 3 | nieizolowana powierzchnia przewodząca stanowiąca max 10% powierzchni igły | tak |  |
| 4 | gładkie przejście przewodzącego zakończenia igły w powłokę izolacyjną | tak |  |
| 5 | igła z kablem ze złączem elektrycznym | dł. min. 50 cm |  |
| 6 | adaptacyjna rurka iniekcyjna odłączana od igły | dł. min. 40cm |  |
| 7 | widoczna pod kontrolą usg niezależnie od kąta nakłucia | tak |  |
| 8 | wyposażona w oznaczenie głębokości widoczne w obrazie usg | tak |  |
| 9 | skalowana co 1cm na całej długości | tak |  |
| 10 | markery skali widoczne pod kontrolą usg | tak |  |
| **II** | **Igła do blokad TAP widoczna pod USG** | | |
| 1 | igła z zakończeniem fasetowym wyposażona w adaptacyjną rurkę iniekcyjną dedykowaną do blokad TAP | tak |  |
| 2 | igła widoczna pod USG w swoim odcinku dystalnym – min 20mm, z oznaczeniem głębokości co 1cm | 21G dł. 110mm |  |
| 3 | igła widoczna pod USG niezależnie od kąta nakłucia | tak |  |
| 4 | igła kodowana kolorem | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 3 - RURKI INTUBACYJNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I** | **Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym** | | |
| 1 | rozmiar | od nr 3.5 do nr 9,5 co 0,5 |  |
| 2 | sterylna | tak |  |
| 3 | jednorazowa | tak |  |
| 4 | przezroczysta | tak |  |
| 5 | z czytelną skalą głębokości intubacji | tak |  |
| 6 | z linią rtg na całej długości rurki | tak |  |
| 7 | dostosowane do intubacji nosowo/ ustno-tchawiczej | tak |  |
| 8 | pakowane pojedynczo | tak |  |
| 9 | mankiet uszczelniający niskociśnieniowy | tak |  |
| 10 | mankiet o kształcie stożka lub zwężający się ku dołowi o ograniczonej przenikalności N2O | tak |  |
| 11 | stopień napełnienia balonu odzwierciedlający napełnienie mankietu | tak |  |
| 12 | gładko zaoblone krawędzie (w tym otwór Murphyego), | tak |  |
| 13 | łącznik 15 mm | tak |  |
| **II** | **Rurka intubacyjna bez mankietu** | | |
| 1 | rozmiar: | od nr 4,0 do nr 6,5 co 0,5 |  |
| 2 | sterylna | tak |  |
| 3 | jednorazowa | tak |  |
| 4 | przezroczysta | tak |  |
| 5 | z czytelną skalą głębokości intubacji | tak |  |
| 6 | z linią rtg na całej długości rurki | tak |  |
| 7 | dostosowane do intubacji nosowo/ ustno-tchawiczej | tak |  |
| 8 | pakowane pojedynczo | tak |  |
| 9 | gładko zaoblone krawędzie (w tym otwór Murphyego) | tak |  |
| 10 | łącznik | 15 mm |  |
| **III** | **Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem niskociśnieniowym** | | |
| 1 | rozmiar: | 6.0, 7.0, 8.0, 9.0 |  |
| 2 | sterylna | tak |  |
| 3 | jednorazowa | tak |  |
| 4 | z czytelną co najmniej pojedynczą skalą głębokości intubacji | tak |  |
| 5 | dostosowane do intubacji nosowo/ustno-tchawiczej | tak |  |
| 6 | z linią rtg na całej długości rurki | tak |  |
| 7 | pakowane pojedynczo | tak |  |
| 8 | mankiet uszczelniający niskociśnieniowy | tak |  |
| 9 | stopień napełnienia balonu odzwierciadlający napełnienie mankietu | tak |  |
| 10 | gładko zaoblone krawędzie (w tym otwór Murphyego) | tak |  |
| 11 | łącznik | 15 mm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 4 – OKŁAD CIEPŁO / ZIMNO | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Okład żelowy typu ciepło/ zimno z dodatkową flizelinową powłoką zewnętrzną zapobiegającą ewentualnemu oparzeniu/ odmrożeniu | 15 cm x 26 cm (+/- 1 cm) |  |
| 2 | produkt biodegradowalny - możliwość usuwania wraz ze zwykłymi odpadami | tak |  |
| 3 | nie zawierający PCV i lateksu | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 5 – PROWADNICE DO RUREK INTUBACYJNYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Prowadnica do rurek intubacyjnych:  miękki koniec dystalny, bez lateksu, bez ftalanów. Jałowa, jednorazowego użytku. | 5.0 |  |
| 2 | Prowadnica do trudnych intubacji wykonana z materiału o właściwościach poślizgowych. Elastyczna typu Bougie, wzmocniona na całej długości, skalowana co 1cm. Zagięty koniec ułatwiający wprowadzenie. Dostępna jednorazowa. Bez lateksu, bez ftalanów. Pakowana w sztywny futerał. | 5,0mm x 800mm |  |
| 3 | Prowadnica do trudnych intubacji dla niemowląt. Wykonana z materiału o właściwościach poślizgowych. Elastyczna, miękki koniec, znacznik głębokości wprowadzenia. Zastosowanie do rurek w rozmiarach 2,0; 2,5; 3,0. Bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku. Pakowana w sztywny futerał. | rozmiar 1,6 – 2,0 |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 6 – RURKI INTUBACYJNE WSTĘPNIE UFORMOWANE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I** | **Wersja północ** | | |
| 1 | rozmiar | 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0 |  |
| 2 | wstępnie uformowane rurki intubacyjne ustne i nosowe | tak |  |
| 3 | sterylne | tak |  |
| 4 | ze złączem | 15mm |  |
| 5 | jednorazowe | tak |  |
| 6 | z mankietem o kształcie stożka lub zwężającym się ku dołowi, o dużej objętości i niskim ciśnieniu | tak |  |
| 7 | linia radiocieniująca umożliwiająca lokalizację | tak |  |
| 8 | z czytelną skalą głębokości intubacji | tak |  |
| 9 | pakowane pojedynczo | tak |  |
| 10 | wstępnie ukształtowana o mniejszym ryzyku załamania, ułatwiająca dostęp do pola operacyjnego | tak |  |
| **II** | **Wersja południe** | | |
| 1 | rozmiar | 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0 |  |
| 2 | wstępnie uformowane rurki intubacyjne ustne i nosowe | tak |  |
| 3 | sterylne | tak |  |
| 4 | ze złączem | 15mm |  |
| 5 | jednorazowe | tak |  |
| 6 | z mankietem o kształcie stożka lub zwężającym się ku dołowi, o dużej objętości i niskim ciśnieniu | tak |  |
| 7 | linia radiocieniująca umożliwiająca lokalizację | tak |  |
| 8 | z czytelną skalą głębokości intubacji | tak |  |
| 9 | pakowane pojedynczo | tak |  |
| 10 | wstępnie ukształtowana o mniejszym ryzyku załamania ułatwiająca dostęp do pola operacyjnego | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 7 – RURKI TRACHEOSTOMIJNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I** | **Rurki tracheostomijne z regulowanym położeniem kołnierza** | | |
| 1 | rozmiar | 5.0, 6.0, 7.0, 8.0 |  |
| 2 | posiadające mechanizm blokujący, umożliwiający przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360° | tak |  |
| 3 | z miękkim cienkościennym mankietem niskociśnieniowym | tak |  |
| 4 | z systemem ograniczenia wzrostu ciśnienia wewnątrz mankietu typu soft-seal | tak |  |
| 5 | balonik kontrolny wskazujący na wypełnienie mankietu | tak |  |
| 6 | balonik posiadający oznakowanie rozmiaru rurki oraz rodzaj i średnicę mankietu | tak |  |
| 7 | wykonany z mieszaniny silikonu i PCV | tak |  |
| 8 | półprzezroczysta | tak |  |
| 9 | jednorazowe | tak |  |
| 10 | jałowe | tak |  |
| 11 | pojedynczo pakowane | tak |  |
| **II** | **Rurki tracheostomijne z mankietem niskociśnieniowym** | | |
| 1 | rozmiar | 7.0, 7.5, 8.0 |  |
| 2 | posiadające system ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankietu typu soft-seal | tak |  |
| 3 | balonik kontrolny wskazujący na wypełnienie mankietu | tak |  |
| 4 | balonik posiadający oznakowanie rozmiaru rurki oraz rodzaj i średnicę mankietu | tak |  |
| 5 | jednorazowe | tak |  |
| 6 | jałowe | tak |  |
| 7 | przezroczyste | tak |  |
| 8 | pojedynczo pakowane | tak |  |
| 9 | przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki | tak |  |
| 10 | samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę | tak |  |
| **III** | **Rurki tracheostomijne z odsysaniem z przestrzeni podgłośniowej** | | |
| 1 | rozmiar | 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0 |  |
| 2 | jednorazowe | tak |  |
| 3 | jałowe | tak |  |
| 4 | przezroczyste | tak |  |
| 5 | pojedynczo pakowane | tak |  |
| 6 | przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki | tak |  |
| 7 | posiadający system ograniczenia wzrostu ciśnienia wewnątrz mankietu typu soft-seal | tak |  |
| 8 | balonik kontrolny wskazujący na wypełnienie mankietu | tak |  |
| 9 | balonik posiadający oznakowanie rozmiaru rurki oraz rodzaj i średnicę mankietu | tak |  |
| 10 | samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę | tak |  |
| 11 | z dodatkowym światłem wbudowanym w ścianie rurki umożliwiającym odsysanie przestrzeni podgłośniowej | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 8 - RURKI USTNO-GARDŁOWE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | rozmiar | 0,1,2,3,4,5 |  |
| 2 | rozmiar oznakowany kolorem | tak |  |
| 3 | miękkie | tak |  |
| 4 | elastyczne | tak |  |
| 5 | sterylne | tak |  |
| 6 | pakowane pojedynczo | tak |  |
| 7 | jednorazowe | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 9 - OKULARKI DO FOTOTERAPII DLA NOWORODKÓW | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Materiał nie zawierający lateksu zmniejszający ryzyko podrażnienia skóry | małe, średnie, duże |  |
| 2 | Osłona na oczy chroniąca je przed szkodliwym działaniem światła, podczas gdy opaska okularków na główkę dziecka przepuszcza lecznicze promienie |
| 3 | Nie przemieszczające się na główce dziecka dzięki konstrukcji w kształcie litery Y |
| 4 | Dopasowujące się do każdego kształtu głowy dzięki elastycznym mocowaniom na rzepy |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 10 - CEWNIKI DO ODSYSANIA, ZGŁĘBNIKI | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Cewnik do odsysania, sterylny, przezroczysty, miękki z bocznymi owalnymi i głęboko wyprofilowanymi nie mniejszymi niż ∅ 3mm lekko zaokrąglonymi otworami do odsysania, bez dodatkowej redukcji ssania złączony na stałe z kołnierzem karbowanym wewnątrz, pakowane prosto. | Ch4, Ch6, Ch8, Ch10, Ch12 - długość. 500-600 mm;  Ch14, Ch16, Ch18 - długość min. 600 mm |  |
| 2 | Cewniki sterylne, przezroczyste, elastyczne do karmienia niemowląt z zatyczką jednorazowego użytku, pakowane prosto. | Ch6, Ch8 - długość od 400 mm do 600 mm |  |
| 3 | Cewniki do podawania tlenu przez nos (wąsy) jednorazowego użytku, z końcówką do reduktora miękką stożkową dla dzieci i dorosłych | tak |  |
| 4 | Zgłębniki żołądkowe sterylne, elastyczne, niezałamujące się przy wprowadzaniu, z zatyczką (dla rozmiaru Ch8 do Ch20), z atraumatyczną końcówką łatwo wprowadzającą. Rozmiar Ch28 bez zatyczki. | Ch8, Ch10, Ch12, Ch14, Ch16 - długość. min. 800mm;  Ch18, Ch20, Ch28 - długość min. 1000mm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 11 – WORKI DO GODZINOWEJ ZBIÓRKI MOCZU | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | pojemność worka | min. 2000ml |  |
| 2 | pojemność komory pomiarowej z podziałką precyzyjną | min. 200ml |  |
| 3 | port do pobierania próbek | tak |  |
| 4 | odpowietrznik z filtrem | tak |  |
| 5 | zastawka antyrefluksowa | tak |  |
| 6 | uniwersalny wieszak - umożliwiający prawidłowy odczyt w trakcie użytkowania | tak |  |
| 7 | nieprzywierające ścianki worka | tak |  |
| 8 | dren odprowadzeniowy | min. 150cm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 12 - STERYLNE FILTRY ELEKTROSTATYCZNE I MECHANICZNE DLA DOROSŁYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I** | **Sterylny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych** | | |
| 1 | antybakteryjny, antywirusowy | tak |  |
| 2 | wyposażony w port do kapnometrii typu luer | tak |  |
| 3 | przestrzeń martwa wg normy typu ISO 9360 lub normy równoważnej | max. 45ml |  |
| 4 | masa | max. 31g |  |
| 5 | przezierne | tak |  |
| 6 | czas pracy | min. 24h |  |
| 7 | opór przepływu przy 60 l/min | max. 2,5cm H20 |  |
| 8 | skuteczność filtracji | min. 99,99% |  |
| 9 | skuteczność nawilżania przy VT 750ml | min. 30 mg/l |  |
| 10 | temperatura zwrotna przy VT 750ml | min. 30o C |  |
| 11 | złącza standardowe proste | tak |  |
| 12 | pakowane sterylnie, pojedynczo | tak |  |
| **II** | **Sterylny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci z wejściem bocznym dla dorosłych** | | |
| 1 | antybakteryjny, antywirusowy | tak |  |
| 2 | wyposażony w port do kapnometrii typu luer | tak |  |
| 3 | przestrzeń martwa wg normy typu ISO 9360 lub normy równoważnej | max. 45ml |  |
| 4 | masa | max. 30g |  |
| 5 | przezierne | tak |  |
| 6 | czas pracy | min. 24h |  |
| 7 | opór przepływu przy 60 l/min | max. 2,5cm H20 |  |
| 8 | skuteczność filtracji | min. 99,99% |  |
| 9 | skuteczność nawilżania przy VT 750ml | min. 30,2 mg/l |  |
| 10 | temperatura zwrotna przy VT 750ml | min. 30o C |  |
| 11 | złącze boczne | tak |  |
| 12 | pakowane sterylnie, pojedynczo | tak |  |
| **III** | **Sterylny filtr mechaniczny dla dorosłych** | | |
| 1 | antybakteryjny, antywirusowy | tak |  |
| 2 | wyposażony w port do kapnometrii typu luer | tak |  |
| 3 | przestrzeń martwa wg normy typu ISO 9360 lub normy równoważnej | max. 92ml |  |
| 4 | masa | max. 53g |  |
| 5 | przezierne | tak |  |
| 6 | czas pracy | min. 24h |  |
| 7 | opór przepływu przy 60 l/min | max. 1,9cm H2O |  |
| 8 | skuteczność filtracji | min. 99,99% |  |
| 9 | skuteczność nawilżania | min. 31mg/l przy VT500 |  |
| 10 | temperatura zwrotna | min. 33,5o C |  |
| 11 | złącza proste standardowe | tak |  |
| 12 | pakowane sterylnie, pojedynczo | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 13 - STERYLNE FILTRY ELEKTROSTATYCZNE PEDIATRYCZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I** | **Sterylny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci** | | |
| 1 | antybakteryjny, antywirusowy | tak |  |
| 2 | wyposażony w port do kapnometrii typu Luer | tak |  |
| 3 | przestrzeń martwa wg normy typu ISO 9360 lub normy równoważnej | max. 26ml |  |
| 4 | masa | max. 21g |  |
| 5 | przezierne | tak |  |
| 6 | czas pracy | min. 24h |  |
| 7 | opór przepływu przy 20 l/min | max. 1,4cm H20 |  |
| 8 | skuteczność filtracji | min. 99,99% |  |
| 9 | skuteczność nawilżania przy VT 100ml | min. 32 mg/l |  |
| 10 | złącza standardowe proste | tak |  |
| 11 | pakowane sterylnie, pojedynczo | tak |  |
| 12 | zakres objętości oddechowej | 150-600 ml |  |
| **II** | **Sterylny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci z wejściem bocznym** | | |
| 1 | antybakteryjny, antywirusowy | tak |  |
| 2 | wyposażony w port do kapnometrii typu Luer | tak |  |
| 3 | przestrzeń martwa wg normy typu ISO 9360 lub normy równoważnej | max. 13ml |  |
| 4 | masa | max. 12g |  |
| 5 | przezierne | tak |  |
| 6 | czas pracy min. 24h | tak |  |
| 7 | opór przepływu przy 10 l/min | max. 0,7cm H20 |  |
| 8 | skuteczność filtracji | min. 99,99% |  |
| 9 | skuteczność nawilżania przy VT 70ml | min. 31 mg/l |  |
| 10 | złącze boczne | tak |  |
| 11 | pakowane sterylnie, pojedynczo | tak |  |
| 12 | zakres objętości VT | 50-250 ml |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 14 - STERYLNE FILTRY ELEKTROSTATYCZNE NOWORODKOWE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| I | Sterylny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, noworodkowy | | |
| 1 | antybakteryjny, antywirusowy | tak |  |
| 2 | wyposażony w port do kapnometrii typu Luer | tak |  |
| 3 | przestrzeń martwa wg normy typu ISO 9360 lub normy równoważnej | max. 10ml |  |
| 4 | masa nie większa niż | max. 9g |  |
| 5 | przezierne | tak |  |
| 6 | czas pracy | min. 24h |  |
| 7 | opór przepływu przy 10 l/min | max. 1,5cm H20 |  |
| 8 | skuteczność filtracji | min. 99,99% |  |
| 9 | skuteczność nawilżania przy VT 50ml | min. 28 H20/l |  |
| 10 | złącza standardowe proste | tak |  |
| 11 | pakowane sterylnie, pojedynczo | tak |  |
| 12 | zakres objętości | 30-100 ml |  |
| **II** | **Sterylny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla niemowląt i dzieci** | | |
| 1 | antybakteryjny, antywirusowy | tak |  |
| 2 | wyposażony w port do kapnometrii typu Luer | tak |  |
| 3 | przestrzeń martwa wg normy typu ISO 9360 lub normy równoważnej | max. 29ml |  |
| 4 | masa nie większa niż | max. 21g |  |
| 5 | przezierne | tak |  |
| 6 | czas pracy | min. 24h |  |
| 7 | opór przepływu przy 10 l/min | max. 1,4cm H20 |  |
| 8 | skuteczność filtracji | min. 99,99% |  |
| 9 | skuteczność nawilżania przy VT 250ml | min. 31 H20/l |  |
| 10 | złącza standardowe proste | tak |  |
| 11 | pakowane sterylnie, pojedynczo | tak |  |
| 12 | zakres objętości oddechowej | 75-300 ml |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 15 - WYMIENNIK CIEPŁA I WILGOCI DO RUREK TRACHEOSTOMIJNYCH I INTUBACYJNYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | membrana nawilżająca rozmieszczona satelitarnie wokół otworu do odsysania i bronchoskopii o powierzchni | min. 500cm2 |  |
| 2 | centralny otwór do odsysania i bronchoskopii | min. 6mm |  |
| 3 | zintegrowany port do podawania tlenu | tak |  |
| 4 | przestrzeń martwa wg normy typu ISO 9360 lub normy równoważnej | max. 16ml |  |
| 5 | masa | max. 9g |  |
| 6 | przezierne | tak |  |
| 7 | czas pracy | min. 24h |  |
| 8 | opór przepływu przy 60 l/min | max. 1,9cm H20 |  |
| 9 | skuteczność nawilżania przy VT 500ml | min. 28,5 mg/l |  |
| 10 | temperatura zwrotna | min. 29 st. C |  |
| 11 | złącza standardowe proste | tak |  |
| 12 | pakowane sterylnie, pojedynczo | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 16 - PRZEPŁYWOWY NAWILŻACZ TLENU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | zamknięty system do nawilżania tlenu z adapterem do reduktora tlenowego. | 500 ml |  |
| 2 | uniwersalny do nebulizacji, aktywnego nawilżania, inhalacji. | tak |  |
| 3 | butelka wyposażona w system mikrodyfuzorów umożliwiających przepływ tlenu przez całą objętość wody w boczne porty. | tak |  |
| 4 | pojemnik z wodą + głowica, woda do tlenoterapii biernej, jałowa | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 17 - APARATY DO POMPY FIRMY BRAUN | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Aparaty do przetaczania płynów do pompy infuzyjnej typu Infusomat, | średnica kołnierza na kroplomierzu 20 mm. |  |
| 2 | Aparaty do przetaczania krwi i środków krwiopochodnych do pompy infuzyjnej typu Infusomat |  |
| 3 | Dren bez PCV do pompy infuzyjnej Infusomat Space do podaży leków cytostatycznych | długość 250 cm |  |
| 4 | Dren bez PCV do pompy infuzyjnej Infusomat Space do podaży leków cytostatycznych, filtr bakteryjny i cząsteczkowy 0,2µm | długość 250 cm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 18 - REGULATOR PRĘDKOŚCI PRZEPŁYWU | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | aparat do precyzyjnego sterowania szybkością przepływu w grawitacyjnych infuzjach dożylnych. | min. zakres od 0 ml/h do 250ml/h |  |
| 2 | zestaw kroplowy | tak |  |
| 3 | dren z portem do iniekcji, od strony pacjenta zakończony łącznikiem luer-lock z obrotowym kołnierzem | tak |  |
| 4 | posiadający bezzwrotną zastawkę | tak |  |
| 5 | regulator prędkości przepływu testowany na lipidach (potwierdzenie testowania na lipidach) | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 19 - KOCYK DLA DOROSŁYCH DO APARATU EQUATOR I MISTRAL | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I** | **Kocyk dla dorosłych na górną połowę ciała do ogrzewacza konwekcyjnego, jednorazowego użytku posiadający stabilny system łączenia** | | |
| 1 | wyposażony w port pozwalający na swobodne obracanie rury ogrzewacza względem portu kocyka z taśmą mocująca na brzegach | tak |  |
| 2 | dopuszczone przez producenta urządzenia do stosowania z ogrzewaczem Equator i Mistral | tak |  |
| **II** | **Kocyk dla dorosłych na całe ciało do ogrzewacza konwekcyjnego, jednorazowego użytku** | | |
| 1 | wyposażony w port pozwalający na swobodne obracanie rury ogrzewacza względem portu kocyka z taśmą mocująca na brzegach | tak |  |
| 2 | dopuszczone przez producenta urządzenia do stosowania z ogrzewaczem Equator i Mistral | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 20 - LINIE DO PODGRZEWACZA HOTLINE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Linie do przepływowego podgrzewacza płynów i krwi jednorazowego użytku, jałowe, kompatybilne z podgrzewaczem HOTLINE | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 21 - ZESTAWY DO KANIULACJI DUŻYCH NACZYŃ | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń – dwukanałowy: sterylny, kateter dwukanałowy, skrzydełka mocujące, igła, prowadnik typ „J”, rozszerzacz, skalpel, strzykawka niskooporowa 10ml. | 6F/15G, 7F/14G  dł. 20 cm |  |
| 2 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń – trzykanałowy: sterylny, kateter trzykanałowy, skrzydełka mocujące, igła, prowadnik typ „J”, rozszerzacz, skalpel, strzykawka niskooporowa 10ml. | 7F/14G  dł. 20 cm |  |
| 3 | Zestaw do kaniulacji dużych naczyń – czterokanałowy: sterylny, kateter czterokanałowy, skrzydełka mocujące, igła, prowadnik typ „J”, rozszerzacz, skalpel, strzykawka niskooporowa 10ml. | 7F/14G  dł. 20 cm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 22 – LINIE STANDARD DO POMPY ALARIS | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Linie do pompy do leków światłoczułych:  - ochrona przed światłem,  - 1 plastikowa igła typu spike (z odpowietrznikiem / bez odpowietrznika),  - 1 zacisk zatrzaskowy,  - 1 zawór antysyfonowy,  - 1 męskie złącze luer lock | tak |  |
| 2 | Linie do pompy do płynów:  - 1 automatyczna plastikowa igła typu spike (z odpowietrznikiem),  - 1 komora kroplowa w linii,  - port typu Y z 3 złączami (dostęp bezigłowy),  - 2 zaciski zatrzaskowe,  - 1 rolkowy regulator przepływu,  - 1 zawór antyzwrotny,  - 1 obrotowe męskie złącze luer lock | tak |  |
| 3 | Linie do pompy do krwi:  - 1 plastikowa igła typu spike (z odpowietrznikiem / bez odpowietrznika),  - 1 zacisk zatrzaskowy,  - 1 zawór antysyfonowy,  - 1 męskie złącze luer lock | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 23 - ZESTAWY DO PRZEZSKÓRNEGO DRENAŻU, RAMPY, DRENY, KATETERY, KRANIKI | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Zestaw do drenażu przezskórnego – rozszerzony, sterylny, kateter, igła krótka 18G x 7cm, igła długa, prowadnik 0,035” x 60cm, dialatator, kranik jednodrożny, przedłużacz, opaska zaciskowa (kołnierz) | 6F, 9F |  |
| 2 | Zestaw do drenażu przezskórnego – jednostopniowy, sterylny, kateter, igła dwuczęściowa, opaska zaciskowa, kołnierz | 9F |  |
| 3 | Przedłużacz do drenażu przezskórnego – sterylny | 12F |  |
| 4 | Rampa trójdrożna – jednorazowego użytku – sterylna. Pojedynczo pakowana. | tak |  |
| 5 | Rampa dwudrożna – jednorazowego użytku – sterylna. Pojedynczo pakowana. | tak |  |
| 6 | Dren do klatki piersiowej z metalowym mandrynem, silikonowy, z otworami bocznymi i znacznikiem widocznym w RTG | F18-F36  dł. 50 cm |  |
| 7 | Kateter do szynowania jelit | 300 cm |  |
| 8 | Kranik trójdrożny z przedłużeniem luer- lock. | 7 cm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 24 - ZESTAWY DO ZNIECZULEŃ ZEWNĄTRZOPONOWYCH CIĄGŁYCH ORAZ ŁĄCZONYCH ZEWNĄTRZOPONOWO-PODPAJĘCZYCH (CSE) | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| **I** | **Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego ciągłego** | | |
| 1 | sterylny | tak |  |
| 2 | rozmiar | 18G |  |
| 3 | igły tuohy z dokładnie dopasowanym mandrynem i opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami” | tak |  |
| 4 | cewnik przeźroczysty, z otworami bocznymi, o dużej odporności na załamania, ze znacznikami długości | tak |  |
| 5 | filtr zewnątrzoponowy płaski z możliwością pracy do 96 godz. | 0,2 µm |  |
| 6 | łącznik do cewnika uniemożliwiający przypadkowe rozłączenie | tak |  |
| 7 | prowadnik i etykieta identyfikacyjna – cewnika zewnątrzoponowego | tak |  |
| 8 | zatrzaskowy system mocowania do skóry pacjenta w sposób stabilny i w pełni zabezpieczający przed niekontrolowanym przemieszczaniem się cewnika, nie powodujący zamknięcia jego światła | tak |  |
| 9 | strzykawka niskooporowa z widoczną, precyzyjną skalą | 10 ml |  |
| 10 | pakowany pojedynczo | tak |  |
| **II** | **Dodatkowe wyposażenie zestawu** | | |
| 11 | osobno pakowane filtry zewnątrzoponowe płaskie, filtr zewnątrzoponowy płaski z możliwością pracy do 96 godz. | 0,2 µm |  |
| 12 | zatrzaskowy system mocowania do skóry pacjenta w sposób stabilny i w pełni zabezpieczający przed niekontrolowanym przemieszczaniem się cewnika, nie powodujące zamknięcia jego światła | tak |  |
| **III** | **Igła Touhy** | | |
| 1 | rozmiar | 18G, dł. 8cm |  |
| 2 | jałowa | tak |  |
| 3 | jednorazowego użytku | tak |  |
| 4 | pojedynczo pakowana | tak |  |
| **IV** | **Strzykawka niskooporowa** | | |
| 1 | rozmiar | 10ml |  |
| 2 | jałowa | tak |  |
| 3 | jednorazowego użytku | tak |  |
| 4 | z widoczną precyzyjną skalą | tak |  |
| 5 | pojedynczo pakowana | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 25 - ZESTAWY DO POMIARU CIŚNIENIA | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | zestawy do pomiaru inwazyjnego ciśnienia krwi z wtykami kompatybilnymi z przewodami interfejsowymi GE Medical Systems nr ref 2016 995-001 będącymi w posiadaniu zamawiającego | tak |  |
| 2 | bez konieczności użycia dodatkowych elementów łączących | tak |  |
| 3 | wyposażony w aparat kroplowy posiadający w zbiorniku wyrównawczym zakrzywioną igłę zapobiegającą zapowietrzaniu się układu pomiarowego i przedostawaniu się bąbelków powietrza do dalszej części zestawu eliminując tym samym powstanie zniekształceń fali ciśnienia na monitorze oraz ewentualne zagrożenie związane z powstaniem zatorowości powietrznej | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 26 - KOMPATYBILNE OBWODY DO RESPIRATORA TRILOGY MODEL 202 | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Obwód pacjenta do respiratora, jednorazowego użytku, jednorurowy, jednozastawkowy, sterylny + wąż do tlenu. Obwód z drenem sterującym zastawką oraz drenem pomiarowym ciśnienia. W zestawie gotowe do użycia | 150 cm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 27 - OBWODY DO APARATU DO ZNIECZULENIA | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | dwie rury, elastyczne, niezałamujące się, wewnątrz gładkie | dł. min. 180 cm |  |
| 2 | jedna rura | dł. 120-130 cm |  |
| 3 | łącznik Y – z wejściem dla drenu do pomiaru kapnometrii oraz kolankiem 90° | tak |  |
| 4 | łącznik prosty | tak |  |
| 5 | worek oddechowy 2-3 litrowy, z uchwytem do zawieszenia | tak |  |
| 6 | sterylne | tak |  |
| 7 | pakowane pojedynczo | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 28 - OBWODY DO RESPIRATORÓW STOSOWANYCH W ODDZIALE ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DOROSŁYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | dwie rury elastyczne, niezałamujące się z zakończeniem 22F od strony respiratora, wewnątrz gładkie | dł. 120-180 cm |  |
| 2 | łącznik Y – wyposażony w port zabezpieczony zatyczką (kompatybilny ze wszystkimi typami respiratorów) | tak |  |
| 3 | worek oddechowy | 2-3 litrowy |  |
| 4 | sterylne | tak |  |
| 5 | pakowane pojedynczo | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 29 - ELEKTRODY DO CZASOWEJ STYMULACJI SERCA | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Elektroda do czasowej stymulacji serca drogą przezżylną poprzez venesekcję lub nakłucie naczynia – sterylna, jednorazowego użytku, apirogenna, nie toksyczna wykonana ze specjalnego materiału biokompatybilnego, dającego dobry kontrast w zobrazowaniu rentgenowskim | 6F x 125cm,  7F x 125cm |  |
| 2 | Introduktor z zastawką do wprowadzania elektrod endokawitarnych – sterylny (w skład zestawu wchodzą: igła prosta, osłonka igły, dilatator, koszulka z zastawką, prowadnik). | koszulka: 7Fx120mm, 8Fx120mm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 30 - PRZYRZĄDY DO ŻYWIENIA DOJELITOWEGO | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Aparaty do pompy Flocare Infinity na butelkę i PACK sterylne, pojedynczo pakowane | tak |  |
| 2 | Zgłębniki gastomijne wolne od DEHP , przezroczysty  sterylne, pojedynczo pakowane | 14, 18, 20, 23 cm |  |
| 3 | Conektor Enlock, En Fit, sterylny | tak |  |
| 4 | Conector oral – Luer, sterylny | tak |  |
| 5 | Przyrządy do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej typu PACK, na butelkę. Sterylne, pojedynczo pakowane | tak |  |
| 6 | Zgłębnik poliuretanowy z prowadnicą, przezroczysty, sterylny | 10/130 cm, 12/ 110-130 cm |  |
| 7 | Zgłębnik 100 % silikonowy, przeznaczony do żywienia dojelitowego, bezpośrednio do żołądka | CH 14, 16/ 110 cm |  |
| Wyposażony w dodatkowy port do odbarczania treści żołądkowej, oraz w metalową prowadnicę z kulkową końcówką . | tak |  |
| Koniec zgłębnika zakończony złączem ENFit, posiadający podziałkę, znakowanie co 1 cm, | tak |  |
| Zgłębnik wolny od DEHP, przezroczysty, nie twardniejący przy dłuższym stosowaniu, | tak |  |
| Sprzęt sterylny, pakowany pojedynczo, wymiana sprzętu nie częściej niż co 6 tygodni. | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 31 - PRZEDŁUŻACZE ANESTEZJOLOGICZNE | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | elastyczny łącznik karbowany (martwa przestrzeń) zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym z portem do odsysania, sterylny, pakowany pojedynczo | długość 12-15 cm + łącznik,  ∅ 15 mmF/22mmF |  |
| 2 | łącznik obrotowy, kątowy 15 mm z portem do odsysania, sterylny, jednorazowego użytku | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 32 - AKCESORIA DO PODAWANIA CYTOSTATYKÓW | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Jednorazowy zestaw infuzyjny o niskiej absorbcji do pompy, do wlewów leków cytotoksycznych, linia pokryta polietylenem. | tak |  |
| 2 | Jednorazowy zestaw infuzyjny do pompy, standardowy, wyposażony w komorę kroplową z odpowietrznikiem, zacisk rolkowy oraz port do dodatkowych wstrzyknięć | tak |  |
| 3 | Filtr do płynów na 96 godzin dla noworodków 0,2µ, zatrzymujący bakterie, drożdże, grzyby i cząsteczki nieorganiczne, z samo-odpowietrzaniem, z linią o długości 3cm po obu stronach. | tak |  |
| 4 | Filtr do żywienia dojelitowego dla noworodków 1,2µ, przeznaczony na 24 godziny zatrzymujący cząstki, pęcherzyki powietrza, grzyby, drożdże, przepuszczający lipidy, z samo-odpowietrzaniem, z linią o długości 3 cm po obu stronach | tak |  |
| 5 | Zestaw infuzyjny do pomp CADD, 152 cm z antysyfonem, zaciskiem, zaworem jednokierunkowym, kolcem do worka | tak |  |
| 6 | Zestaw infuzyjny do pomp CADD, 312 cm z antysyfonem, zaciskiem, zaworem jednokierunkowym, kolcem do worka, kodowany na żółto | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 33 - PRZEDŁUŻACZE DO POMP STRZYKAWKOWYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Przedłużacze przezroczyste, jałowe, elastyczne do pomp, z końcówką luer-lock | długość 90cm, 120cm |  |
| 2 | Przedłużacze przezroczyste, jałowe, elastyczne do pomp, z końcówką luer-lock | długość 150cm |  |
| 3 | Przedłużacz przezroczysty, jałowy, elastyczny do pompy, z końcówką luer-lock, bursztynowy | długość min. 150cm |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 34 – ZESTAWY DO PRZESKÓRNEJ TRACHEOSTOMII METODĄ GRIGGSA | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1. Sterylny kompletny zestaw do przezskórnej tracheostomii metodą Griggsa | | | |
| 1 | Rozmiar | 7.0, 8.0, 9.0 |  |
| 2 | Rurka tracheostomijna z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej z mankietem niskociśnieniowym | tak |  |
| 3 | Sztywne samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera | tak |  |
| 4 | Wielorazowy pean | tak |  |
| 5 | Skalpel | tak |  |
| 6 | Kaniula z igłą i strzykawką do identyfikacji tchawicy, rozszerzadło | tak |  |
| 7 | Prowadnica Seldingera | tak |  |
| 8 | Pakowany pojedyńczo | tak |  |
| 1. Sterylny uzupełniający zestaw do przezskórnej tracheostomii metodą Griggsa | | | |
| 1 | Rozmiar | 7.0, 8.0, 9.0 |  |
| 2 | Rurka tracheostomijna z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej z mankietem niskociśnieniowym | tak |  |
| 3 | Sztywne samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera | tak |  |
| 4 | Skalpel | tak |  |
| 5 | Kaniula z igłą i strzykawką do identyfikacji tchawicy, rozszerzadło | tak |  |
| 6 | Prowadnica Seldingera | tak |  |
| 7 | Pakowany pojedynczo | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 35 – SYSTEM ZAMKNIĘTY DO ODSYSANIA DRÓG ODDECHOWYCH | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Rozmiar | CH 14, CH 16 |  |
| 2 | Zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych, długość cewnika min. 580 mm – rozmiar CH 14, CH 16 i tracheostomijnych, długość cewnika min. 360 mm – rozmiar CH 14, CH 16 - sterylny, pakowany w jednym integralnym opakowaniu wraz z martwą przestrzenią, obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcana o 90 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO oraz zatyczką na uwięzi zamykającą przyłącze drenu ssącego. Cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dystalnym, posiadający podziałkę głębokości w postaci wyskalowania w centymetrach oraz 4 otwory boczne i 1 centralny; oznaczenie rozmiaru na cewniku z także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką. Zestaw posiada obrotowy port pacjenta zapewniający odizolowanie jego dróg oddechowych, kiedy odsysanie nie jest potrzebne, a także bezpieczne przepłukiwanie systemu. Utrzymuje system zamknięty także podczas bronchoskopii i pobierania próbek. Zestaw umożliwia łatwy demontaż poprzez pierścień rozłączający system do odsysania z łącznikiem rurki. W zestawie znajdują się także jednorazowa nasadka samouszczelniająca do bronchoskopii oraz nasadka ochronna do cewnika do odsysania do wykonania bronchofiberoskopii. Okres użytkowania min. 72 h. Zestaw nie zawiera ftalanów. | tak |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| CZĘŚĆ NR 36 – ZESTAW DO PODAŻY DIET DOJELITOWYCH PRZEZ POMPĘ AMIKA | | | |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Wymóg graniczny | Potwierdzenie |
| 1 | Zestaw do podawania diet dojelitowych, uniwersalny do opakowań typu worek lub butelka przez pompę Amika o długości 250 cm z komorą kroplową, zamykanym kranikiem do podawania leków, zakończony portem do zgłębników typu ENFit. Wolny od lateksu i DEHP. | tak |  |

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SWZ

PROJEKT UMOWY NR ... TZ.RĆ.TP.382.083.2023 BS

zamówienie w trybie przetargu nieograniczonego art. 132 ustawy Prawo zamówień publicznych

|  |  |
| --- | --- |
| dotyczy: | sprzęt medyczny jednorazowego użytku stosowany w oddziałach Anestezjologii i Intensywnej Terapii, część nr ……………. |

Umowa zawarta w dniu ....................... roku w Koszalinie, pomiędzy:

Szpitalem Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin

NIP: 669-10-44-410, REGON: 330006292, KRS: 0000006505, BDO 000008455

reprezentowanym przez Rajmunda Rajewskiego – p.o. Dyrektora

zwanym dalej *Zamawiającym, Stroną*

a

NIP:....................REGON:..........................KRS:.........................................

reprezentowanym przez: .................................................................................

zwanym dalej *Wykonawcą, Stroną*

Działając na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t.j.) (dalej: „ustawa pzp”) po wyczerpaniu procedury przewidzianej dla trybu przetargu nieograniczonego zawarto umowę następującej treści:

§ 1 PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem Umowy jest dostawa do siedziby Zamawiającego ..…………………….. (w dalszej części umowy zwanego „towarem”) na zasadach określonych w Umowie oraz ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy i będący integralną częścią umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że jest profesjonalnym podmiotem, który w ramach prowadzonej działalności spełnia warunki niezbędne do wykonania przedmiotu Umowy oraz posiada wystarczające wiedzę, doświadczenie i kompetencje, a także dysponuje potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania Umowy.
3. Strony zobowiązują się współdziałać przy wykonaniu Umowy w celu należytej realizacji zamówienia.

§ 2 CENA I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy następujące wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu Umowy:
2. Cena brutto: ….;
3. Cena netto: …..
4. Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy.
5. Ceny, o których mowa w ust. 2 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy, z zastrzeżeniem ust. 4 i § 3 oraz § 11 ust. 1 pkt 4 Umowy.
6. W przypadku zmiany stawki VAT na dzień wystawiania faktury, cena netto Umowy pozostaje bez zmian, natomiast cena brutto Umowy ulega automatycznej zmianie. Zmiana ta nie wymaga sporządzenia przez Strony aneksu do Umowy.
7. Faktura zostanie wystawiona przez Wykonawcę o treści i formie zgodnej z przepisami obowiązującymi na dzień wystawiania faktury.
8. Wykonawcy wystawia Zamawiającemu każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Zamawiającego zamówienia, o którym mowa § 5 ust. 1 i 2.
9. Płatność nastąpi w terminie do 60 dni od dnia dostarczenia faktury Zamawiającemu w formie pisemnej na adres siedziby Zamawiającego lub w formie elektronicznej na adres poczty elektronicznej: [faktury@swk.med.pl](mailto:faktury@swk.med.pl) .
10. Wykonawca ma również możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 poz. 2191). W przypadku wyboru możliwości przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej Wykonawca będzie korzystał z Platformy Elektronicznego Fakturowania dostępnej na stronie internetowej <https://efaktura.gov.pl> .
11. Płatność nastąpi przelewem bankowym na konto bankowe Wykonawcy wskazane na fakturze.
12. Zmiana wierzyciela dokonana bez zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego jest nieważna.

§ 3 KLAUZULA WALORYZACYJNA

1. W przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu Umowy dopuszcza się zmianę (wzrost/spadek) wynagrodzenia, wg następujących zasad:
2. podstawą do wnioskowania zmiany wynagrodzenia Wykonawcy z uwagi na zmianę (wzrost/spadek) ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia będzie zmiana wzrost/spadek o co najmniej 15% wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych opublikowanego przez Główny Urząd Statystyczny za kwartał poprzedzający kwartał w którym wystąpi podstawa wnioskowania, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie,
3. zmiana wynagrodzenia Wykonawcy dokonana zostanie z użyciem odesłania do wskaźnika zmiany cen materiałów lub kosztów ogłaszanego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, o którym mowa w pkt 1 powyżej,
4. zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może następować nie częściej niż raz w roku przy czym pierwsza nie wcześniej niż po 6 miesiącach realizacji Umowy,
5. zmiana wynagrodzenia będzie możliwa, po wykazaniu przez Strony Umowy bezpośredniego wpływu wzrostu/spadku cen materiałów i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie, na koszt wykonania przedmiotu Umowy. Wykazanie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Strony Umowy zobowiązane są przedkładać drugiej stronie Umowy nie później niż 30 dni przed zmianą wynagrodzenia,
6. zmiana wynagrodzenia Wykonawcy w okresie trwania Umowy nie może przekroczyć 5% pierwotnej wartości wynagrodzenia,
7. zmiana wynagrodzenia dotyczy zarówno wzrostu odpowiednio cen lub kosztów, jak i ich obniżenia, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie,
8. zmiana wynagrodzenia nastąpi od daty złożenia pisemnego wniosku przez Stronę Umowy, zawierającego uzasadnienie proponowanych zmian i dotyczy części zamówienia pozostałej do wykonania.

§ 4 TERMIN WYKONANIA UMOWY

1. Przedmiot Umowy zostanie wykonany w terminie 12 miesięcy od zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem § 9 ust. 1 pkt 2. Przez wykonanie przedmiotu Umowy Strony uznają dostawę towaru zgodnie z Umową, przepisami prawa i wymogami producenta.
2. Umowa wygasa po upływie terminu określonego w ust. 1 lub w przypadku wykorzystania maksymalnej kwoty zobowiązania umownego, określonego w § 2 ust. 1.

§ 5 WARUNKI DOSTAW

1. Dostawy będą realizowane wg zamówień składanych sukcesywnie w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego.
2. Zamawiający określa wielkość dostawy przez złożenie u Wykonawcy zamówienia w postaci papierowej lub elektronicznej.
3. Realizacja dostawy następuje do 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia.
4. Koszt dostarczenia, rozładowania oraz rozlokowania towaru w miejscach wskazanych przez Zamawiającego pokrywa Wykonawca.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo niewykonania umowy w pełnym zakresie, jednak nie mniejszym niż 50%.
6. Zamawiającemu, bez ujemnych dla niego skutków, przysługuje prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia ceny netto umowy, określonej w § 2 ust. 1 lit. b.
7. W przypadku braku możliwości wywiązania się z terminu dostawy, Wykonawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Zamawiającego.
8. Wykonawca ponosi w szczególności odpowiedzialność za szkodę Zamawiającego powstałą w wyniku konieczności zakupu od innego Wykonawcy 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.
9. W przypadku realizacji zamówienia niezgodnego z ofertą, Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru. Wykonawca jest zobowiązany do odbioru towaru w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

§ 6 GWARANCJE

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar jest fabrycznie nowy, kompletny oraz wolny od wad.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar posiada wszystkie wymagane dokumenty niezbędne do dopuszczenia towaru do obrotu i używania.
3. Na pisemne żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy w terminie 2 dni roboczych wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia.
4. Wykonawca gwarantuje, że dostarczy towar o terminie przydatności do użytku nie krótszym niż 12 miesięcy, licząc od momentu dostawy. Produkty z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
5. Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające oznaczenie towaru, co do tożsamości.
6. Strony umowy ustalają, że na opakowaniach zbiorczych będą znajdować się następujące informacje: nazwa producenta, nazwa asortymentu, termin przydatności do użycia.
7. Zamawiający 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.
8. Reklamacja towaru wadliwego będzie składana telefonicznie lub za pomocą poczty elektronicznej.
9. W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Wykonawca 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 od momentu zwrotu wadliwego towaru.
10. Wykonawca na własny koszt i ryzyko wymienia towar, w którym stwierdzono wadę jakościową i/lub ilościową.

§ 7 KARY UMOWNE

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:
2. za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto dostawy za każdy dzień zwłoki,
3. za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy,
4. za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto Umowy.
5. Łączna wysokość kar umownych naliczonych zgodnie z ust. 1, ograniczona jest do 10% ceny brutto Umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 lit. a.
6. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zgłoszenia Wykonawcy żądania odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
7. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Zamawiającego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzeń należnych Wykonawcy.

§ 8 ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający może odstąpić od Umowy:
2. w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, lub dalsze wykonywanie Umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu;
3. jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
4. dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455 Ustawy PZP,
5. Wykonawca w chwili zawarcia Umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy PZP,
6. Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążą na niej na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.
7. Każda ze Stron może odstąpić od Umowy w przypadkach ustawowego prawa odstąpienia wynikających z przepisów Kodeksu cywilnego.
8. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w przypadku istotnie nienależytego jej wykonywania przez Wykonawcę, po uprzednim pisemnym wezwaniu do zaprzestania naruszeń lub wykonania określonych działań pod rygorem odstąpienia od Umowy i wyznaczeniu dodatkowego, odpowiedniego terminu na usunięcie naruszeń lub podjęcie określonych działań.
9. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy powinno być złożone drugiej Stronie na piśmie, pod rygorem nieważności, z podaniem uzasadnienia, w terminie do 3 miesięcy od zaistnienia podstawy do odstąpienia od Umowy.

§ 9 ZMIANA POSTANOWIEŃ UMOWY

1. Strony zgodnie z art. 455 Ustawy PZP dopuszczają możliwość wprowadzania istotnych zmian postanowień Umowy w następujących okolicznościach:
2. w przypadku:
3. wycofania z produkcji towaru po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,
4. wstrzymania wprowadzanie towaru do obrotu handlowego po terminie złożenia oferty Zamawiającemu;
5. wystąpienia incydentu medycznego związanego ze stosowaniem towaru po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,

- poprzez zastąpienie go innym towarem o cechach co najmniej takich, jakie cechowały pierwotny towar;

1. w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych, poprzez wydłużenie okresu jej realizacji,
2. w przypadku zmiany numeru katalogowego, kodu produktu lub nazwy własnej towaru;
3. w przypadku obniżenia ceny przez Wykonawcę.
4. Zmiana postanowień Umowy wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności, o ile postanowienia Umowy nie stanowią inaczej.

§ 10 POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany do niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy pod rygorem nieważności.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Spory wynikłe na tle wykonania niniejszej umowy, strony poddadzą rozstrzygnięciu właściwemu rzeczowo Sądowi w Koszalinie.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.
5. Załącznikiem do umowy jest oferta Wykonawcy.

|  |  |
| --- | --- |
| ZAMAWIAJĄCY: | WYKONAWCA: |

ZAŁĄCZNIK NR 4 DO SWZ

**Zamawiający:**

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7

75-581 Koszalin

**Wykonawca:**

………………………………………………

……………………………

**Oświadczenie wykonawcy**

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

**Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Sprzęt medyczny jednorazowego użytku stosowany w oddziałach Anestezjologii i Intensywnej Terapii*,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014) w związku z rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022).

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:**

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.: …………………………………………………………………….……………………… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)* nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:**

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami: …………………………………..….…… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*, nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

dnia ………….……. r.

ZAŁĄCZNIK NR 6 DO SWZ

**Zamawiający:**

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7

75-581 Koszalin

**Wykonawca:**

………………………………………………

……………………………

**Oświadczenie wykonawców**

**wspólnie ubiegających się o zamówienie**

**składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r.**

**Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Sprzęt medyczny jednorazowego użytku stosowany w oddziałach Anestezjologii i Intensywnej Terapii,oświadczam, że w odniesieniu do warunków dotyczących kwalifikacji zawodowych, doświadczenia, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych z wykonawców, którzy wykonają dostawy, do realizacji których te zdolności są wymagane.

W związku z powyższym oświadczamy, że niżej wymienieni Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie wykonają:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa Wykonawcy | Zakres dostaw |
|  |  |  |
|  |  |  |