

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

- dalej zwana „SWZ”

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art.132 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych(Dz. U. z 2019 r., poz. 2019) dla postępowania na:

Nazwa nadana zamówieniu:

„Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku ”

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim i zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, oferty oraz innych dokumentów w języku obcym.

Oznaczenie sprawy: SZM/DZ/340/1/2021

I. ZAMAWIAJĄCY:

Szpital Miejski w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o.

ul. 1-go Maja 9

41 – 100 Siemianowice Śląskie

strona internetowa: www.zozsiemianowice.pl

e-mail: zp@zozsiemianowice.pl,

Tel. 32/ 228 – 18 – 86 - od poniedziałku do piątku w godz. 7:30 – 15:00

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 11.09.2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn.zm.)
2. Zamawiający w niniejszym postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego będzie stosował procedurę zgodnie z zasadami określonymi w art. 139 ust.1 (tzw. „**procedura odwrócona**”) tj. najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.
W tym przypadku, wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający zażąda tego oświadczenia wyłącznie od wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona.

III. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

Opis przedmiotu zamówienia „Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku” podzielonego **na 105 pakietów** - wyszczególnienie ilościowe **w załączniku nr 5 do SWZ** oraz wymagane parametry jakościowe określone **w załączniku nr 1 do SWZ**

1. Oferowany produkt musi spełniać wszystkie zasady i tryb dopuszczenia do obrotu wyrobów medycznych z uwzględnieniem w szczególności wymagań dotyczących jakości, skuteczności i bezpieczeństwa ich stosowania zgodnie z:
 - Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2020 r., poz. 1493 z późn. zm.)
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów z dnia 17 lutego 2016 r. (Dz.U. z 2016 r. poz. 210),
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010r. w sprawie klasyfikowania wyrobów medycznych. (Dz. U. z 2010 r. nr 215 poz. 1416),
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 września 2010r. w sprawie wzoru CE (Dz.U. 2010 r. nr 186 poz. 1252),
 - Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych z dnia 17 lutego 2016 r. (Dz.U. z 2016 r. poz. 211)
 - Rozporządzenia UE 2017/745 albo Rozporządzenia UE 2017/746

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 1 do SWZ.

2. Nazwy i kody wg Wspólnego Słownika Zamówień:
 - **33.14.00.00 – 3** – Materiały medyczne
 - **33.17.00.00 – 2** – Aparatura do anestezji i resuscytacji
 - **33.16.00.00 – 9** – Techniki operacyjne
 - **33.14.13.23 – 0** – Igły do biopsji
 - **33.14.16.42 – 2** – Akcesoria do drenażu
 - **33.14.13.10 – 0** - Strzykawki
 - **33.14.13.20 – 0** - Igły medyczne
 - **33.14.11.23 – 8** – Pojemniki na skalpele
3. Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych - na dowolną ilość części.
4. Za ofertę częściową uważa się przedstawienie oferty w zakresie jednego, kilku lub wszystkich pakietów stanowiących przedmiot zamówienia.
5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych
6. Okres przydatności do użycia dostarczanych wyrobów medycznych wynosi minimum **12 miesięcy** licząc od dnia dostawy.
7. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający opisuje przedmiot zamówienia poprzez wskazanie odniesienia do norm, europejskich ocen technicznych, specyfikacji technicznych i/lub systemów referencji technicznych, zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym. Rozwiązania równoważne zaproponowane przez Wykonawcę będą posiadały co najmniej takie same lub lepsze parametry techniczne i funkcjonalne, co najmniej w zakresie opisanym danym znakiem

towarowym lub dana normą i nie obniżają określonych przez Zamawiającego standardów. Pod pojęciem równoważności rozwiązania w szczególności rozumie się: wskazanie, że oferowane rozwiązanie posiada co najmniej takie same lub lepsze – opisane dana norma lub znakiem - parametry techniczne i funkcjonalne cechy jakościowe, które dotyczą wartości użytkowych przedmiotu zamówienia, odpowiednich dla zastosowania materiału, komponentu, produktu, takie jak: funkcjonalność, wydajność, wytrzymałość, żywotność, odporność, łatwość obsługi, bezpieczeństwo, komfort użytkowania, standard wykończenia oraz cechy, które opisują fizyczne właściwości przedmiotu zamówienia, takie jak wielkość (długość, szerokość, wysokość), kubatura, gęstość, kształt, kolorystyka, struktura, rodzaj materiału i komponentu. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest zobowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

W przypadku zaoferowania rozwiązań równoważnych - innych niż określone w SWZ - do oferty należy załączyć dokumenty potwierdzające, że zastosowane rozwiązania równoważne spełniają wymogi Zamawiającego (np.: opisy, karty katalogowe, karty techniczne).

Ponadto wszystkie użyte w SWZ, nazwy własne służą jedynie do określenia parametrów technicznych, wymiarów lub kompatybilności przedmiotu zamówienia, a nie są wskazaniem na producenta. Użyte wszelkie nazwy w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający traktuje jako informację uszczegóławiającą, która została użyta wyłącznie w celu dookreślenia potrzeb Zamawiającego.

IV. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

1. W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego opisu oferowanego przedmiotu zamówienia np. karty katalogowe, ulotki karty techniczne, zdjęcie lub rysunek oraz inne materiały informacyjne. Dokumenty te mają zawierać ogólny opis przedmiotu zamówienia.

Zamawiający wymaga, dołączenia do oferty kart katalogowych lub prospektów oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z wymogami Zamawiającego.

Zaleca się aby w dokumentach wskazać czytelnie pozycje dotyczące zaoferowanych parametrów.

2. ***Zamawiający wymaga, dołączenia do oferty dołączenia certyfikatów i dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 o wyrobach medycznych.***

Zaleca się aby w dokumentach wskazać czytelnie pozycje, których dany dokument dotyczy.

3. Zgodnie z art. 107 jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

V. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą w okresie **12 miesięcy od dnia zawarcia umowy.**

Dla Pakietów nr 6,22,26,54,73,75,88,9,96 – od dnia 18.11.2021 r. w okresie 10 miesięcy.

Dla Pakietów nr 1,2,76,77,87,94,98 - 105 – od dnia 01.12.2021 r. w okresie 10 miesięcy

VI. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU I PODSTAWY WYKLUCZENIA

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu; Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcę wobec którego zaistnieją przesłanki do wykluczenia, o których mowa w art.108 ust1 Pzp.
2. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 Pzp.
3. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia wykonawcy na podstawie art. 109 Pzp
4. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
5. Warunki udziału w postępowaniu.
- 5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:
 - a) **kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów,**
 - b) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej,**
 - c) **zdolności technicznej lub zawodowej - określone przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i SWZ.**
- 5.2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
- 5.3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 5.4. Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
- 5.5. Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający będzie żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
6. Określenie warunków udziału w postępowaniu.

- 6.1. Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu, o którym mowa w pkt 5.1. lit. a) SWZ.
6.2. Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu, o którym mowa w pkt 5.1. lit. b) SWZ.
6.3. Wykonawca spełni warunek dotyczący **zdolności technicznej lub zawodowej**, o którym mowa w pkt 5.1. lit. c) SWZ, jeżeli wykaże, że: **zrealizował co najmniej (3) trzy dostawy o wartości min. zł brutto każda określone poniżej dla poszczególnych pakietów:**

Dla Pakietów nr – 6,10,11,13,16,33,34,38,39,44,45,49,53,55,59,67,70,73,82,87,89,96,99,101,103,104 każda o wartości nie niższej niż 500,00 PLN brutto,

Dla Pakietów nr – 19,20,25,26,27,28,30,31,32,36,37,40,50,54,57,58,62,63,64,65,68,69,71,74,78,79,83,88,92,93,95 każda o wartości nie niższej niż 2 000,00 PLN brutto,

Dla Pakietów nr – 2,7,8,15,17,21,23,29,35,41,43,46,47,48,61,66,72,80,81,85,90,91,98,102,105 każda o wartości nie niższej niż 5 000,00. PLN brutto,

Dla Pakietów nr – 1,3,9,12,14,22,24,42,51,56,84,86,97,100 każda o wartości nie niższej niż 20 000,00 PLN brutto

Dla Pakietów nr – 4,5,18,52,60,76,94 każda o wartości nie niższej niż 50 000,00 PLN brutto

Dla Pakietów nr – 75,77 każda o wartości nie niższej niż 100 000,00 PLN brutto

których przedmiotem były wyroby medyczne jednorazowego użytku (asortymentowo porównywalne z przedmiotem zamówienia). Na potwierdzenie spełnienia warunku Wykonawca dołączy wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, dostaw w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego, że te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, zgodnie z załącznikiem nr 7 do SWZ.

Dowodami, o których mowa w pkt. pkt 5.1. lit. a) SWZ są:

- 1) poświadczenie, z tym że w odniesieniu do nadal wykonywanych dostaw okresowych lub ciągłych poświadczenie powinno być wydane nie wcześniej niż na 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert; w przypadku zamówień na dostawy - oświadczenie wykonawcy jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, o którym mowa w pkt 1.
 - 2) W przypadku gdy zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy wskazane w wykazie, o którym mowa w pkt. 1), zostały wcześniej wykonane, wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa w pkt.1).
 - 3) W razie konieczności, szczególnie gdy wykaz lub dowody, o których mowa odpowiednio w pkt. 1), budzą wątpliwości zamawiającego lub gdy z poświadczenia albo z innego dokumentu wynika, że zamówienie nie zostało wykonane lub zostało wykonane nienależycie, zamawiający może zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego roboty budowlane, dostawy lub usługi były lub miały zostać wykonane, o przedłożenie dodatkowych informacji lub dokumentów bezpośrednio zamawiającemu.
- 6.4. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.
- 6.5. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.
- 6.6. Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia.
- 6.7. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.
- 6.8. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w pkt 6.4. SWZ, nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:
- a) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
 - b) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w pkt 6.2. oraz 6.3. SWZ.
- 6.9. W celu oceny, czy Wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów; będzie dysponował niezbędnymi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia publicznego oraz oceny,

czy stosunek łączący Wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, Zamawiający może żądać dokumentów, które określają w szczególności:

- 1) zakres dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu;
- 2) sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez Wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
- 3) zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
- 4) czy podmiot, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje usługi, których wskazane zdolności dotyczą.

6.10. Zamawiający żąda od Wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w rozdziale VII

6.11. Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w rozdziale dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji Wykonawca polega.

VII. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

1. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wzywa wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych podmiotowych środków dowodowych:
 - a) W celu potwierdzenia spełnienia braku podstaw do wykluczenia, aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ) w zakresie wskazanym w **załączniku nr 8 lub 9 do SWZ**.
 - * W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców jednolity dokument JEDZ składa każdy z wykonawców. Dokumenty te potwierdzają brak podstaw wykluczenia.
 - * Zamawiający nie żąda od wykonawcy złożenia jednolitego dokumentu (JEDZ) dotyczącego podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia.
 - b) aktualnego na dzień składania oświadczenie wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 p.z.p., o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2019 r. poz. 369), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej - **załącznik nr 4 do SWZ**.
 - c) aktualnej na dzień składania informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 p.z.p. sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.
2. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej zamiast dokumentów, o których mowa w pkt d, 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 - wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 2, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków wskazanych w SWZ, 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. Wymagania dotyczące terminu wystawienia dokumentów lub oświadczeń są analogiczne jak w ust. 2.
4. Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w art. 125.ust.1, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub są one niekompletne lub zawierają błędy, zamawiający wezwie Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w terminie przez siebie wyznaczonych, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
5. Zamawiający nie wezwie do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli: może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile wykonawca wskaże w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;

- Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- W zakresie nieuregulowanym ustawą p.z.p. lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. z 2020 r. poz. 2415) oraz przepisy rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452)

VIII. INFORMACJE OŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ

CZĘŚĆ I - INFORMACJE OGÓLNE

- W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej.
- Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do formularza do komunikacji.
- Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.
- Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
- Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
- Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla danego postępowania o udzielenie zamówienia dostępne są na Liście wszystkich postępowań na miniPortalu oraz stanowi załącznik do niniejszej SWZ jako **Plik - Dane do MINIPORTALU i JEDZ**).

CZĘŚĆ II - ZŁOŻENIE OFERTY W POSTĘPOWANIU

- Wykonawca składa ofertę o dopuszczenie do udziału w postępowaniu za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Klucz publiczny niezbędny do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępny dla Wykonawców na miniPortalu. W formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem lub adres poczty elektronicznej.
- Oferta powinna/powinien być sporządzona/sporzadzony w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych .doc, .docx, .pdf i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortalu. Ofertę/wniosek należy złożyć w oryginale
- Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
- Do oferty należy dołączyć Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).

Wykonawca przesyła aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu lub w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (dalej zwanego „JEDZ”) Informacje zawarte w „JEDZ” stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z ww. formatów.

Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez Wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa

określone w ustawie - Ustawa z dnia 5 września 2016 r. – o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579).

- a) Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał składane na formularzu JEDZ powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
 - b) Wykonawca do wypełnienia JEDZ może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego w jednym z formatów wymienionych w 2.II. SWZ (Serwis eESPD został udostępniony przez Komisję Europejską pod adresem: <http://ec.europa.eu/growth/espd> (bezpośredni dostęp do polskiej wersji językowej serwisu pod adresem <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd/filter?lang=pl>). Dostęp do serwisu eESPD możliwy jest również poprzez zakładkę „Elektroniczne narzędzie do wypełniania JEDZ/ESPD” pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia.>), - (Zamawiający podaje nazwę pliku w formacie .xml – do otwarcia utworzonego JEDZ do postępowania).
 - c) Składając JEDZ, wykonawcy zobowiązani są wypełnić formularz JEDZ zgodnie z **załącznikiem nr 8 lub 9 do SWZ**,
 - d) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez Wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, Wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne – podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579),
 - e) Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp.
 - f) Instrukcja wypełniania formularza jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia dostępna jest na stronie Urzędu Zamówień Publicznych pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>.
5. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
6. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

CZĘŚĆ III – Przekazywanie oświadczeń i dokumentów – zapytania i wyjaśnienia - NIE DOTYCZY SKŁADANIA OFERT

1. W postępowaniu komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji).
We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawca posługują się numerem (ID postępowania – **SZM/DZ/340/1/2021**).
2. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcą za pomocą poczty elektronicznej, e-mail: zp@zozsiemianowice.pl.
3. **Zaleca się, aby wszystkie wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, wezwania, uzupełnienia, wyjaśnienia treści złożonej oferty odbywało się wyłącznie przy użyciu poczty elektronicznej Wykonawcy i skrzynki e-mail Zamawiającego.**
4. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, zawiadomienia oraz informacje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
5. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem Formularza do komunikacji jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 2 –część III, adres email. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
6. Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami są:
 - w zakresie zamówień publicznych (formalnym): Krzysztof Kot i Alicja Juszczyk,; email: zp@zozsiemianowice.pl;
 - w zakresie zaopatrzenia: Grzegorz Pilakowski; email: gpilakowski@zozsiemianowice.pl

w godzinach pracy od poniedziałku do piątku godz. 7.30 – 15.00.

7. Zamawiający nie dopuszcza porozumiewania się z Wykonawcami za pośrednictwem telefonu
8. Strona postępowania, na której umieszczane będą niezbędne informacje (m.in. ogłoszenia, SWZ, pytania i odpowiedzi, modyfikacje, informacja z otwarcia ofert, wybór oferty najkorzystniejszej, unieważnienie postępowania oraz wszystkie inne wymagane przepisami PZP dokumenty): <https://www.zozsiemianowice.pl/>

IX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

X. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Termin związania ofertą wynosi **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
5. Odmowa wyrażenia zgody nie powoduje utraty wadium.
6. Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli Wykonawca nie wyrazi zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

XI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY

1. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
2. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na dowolną ilość części.
3. Ofertę sporządza się w języku polskim z zachowaniem formy elektronicznej pod rygorem nieważności.
4. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim i Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, oferty oraz innych dokumentów jednym z języków powszechnie używanych w handlu międzynarodowym.
5. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
6. Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ ofertę wraz załącznikami stanowiącymi jej integralną część należy przygotować według wymagań określonych w niniejszej SWZ. Oferta powinna składać się z:
 - 1) Formularza ofertowego wg wzoru stanowiącego **załącznik nr 2 do SWZ**,
 - 2) Formularza asortymentowo - cenowego zgodnie z **załącznikiem nr 5 do SWZ**,
 - 3) **oświadczenia w formie standardowego formularza jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia** – zgodne z wzorem stanowiącym **załącznik nr 8 lub 9 do SWZ**,
7. Ofertę podpisuje osoba lub osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.
8. Jeżeli Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik, wraz z ofertą składa się pełnomocnictwo.
9. Ofertę sporządza się w sposób staranny, czytelny i trwały. Stwierdzone przez Wykonawcę w ofercie błędy i omyłki w zapisach - przed jej złożeniem - poprawia się przez skreślenie dotychczasowej treści i wpisanie nowej z zachowaniem czytelności błędnego zapisu oraz podpisanie poprawki i zamieszczenie daty dokonania poprawki.
10. Ofertę należy przygotować tak, by z zawartością oferty nie można było zapoznać się przed upływem terminu otwarcia ofert.
11. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. W takim przypadku Wykonawca oznacza informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa klauzulą „tajemnica przedsiębiorstwa - nie udostępniać”. **Wykonawca nie może zastrzec nazwy (firmy) oraz jego adresu, a także informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w jego ofercie.**
12. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.

XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Miejsce i termin składania ofert:

- a) **miejsce składania ofert:** <http://miniportal.uzp.gov.pl/>, termin składania ofert: do dnia **10.08.2021 r., do godz. 10:00**
2. Miejsce i termin otwarcia ofert:
 - a. **miejsce otwarcia ofert:** Szpital Miejski w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o., ul. 1-go Maja 9, 41-100 Siemianowice Śląskie, Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia - Budynek C, poziom -1, pokój C 121
 - b. **termin otwarcia ofert:** w dniu **10.08.2021 r., o godz. 10:30**
 - c. otwarcie ofert nastąpi poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego.
3. Zgodnie z art. 222 ust. 4 Pzp przed otwarciem ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje dotyczące kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Jeżeli w ofercie Wykonawca poda cenę napisaną słownie inną niż cenę napisaną cyfrowo, podczas otwarcia ofert zostanie podana cena napisana słownie.
5. Zgodnie z art. 222 ust. 5 Pzp niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:
 1. firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 2. ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
6. Zamawiający niezwłocznie zawiadamia Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwraca ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.

XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Opis sposobu obliczenia ceny określa formularz asortymentowo - cenowy stanowiący **Załącznik nr 5 do SWZ**.
2. Cenę należy podać do dwóch miejsc po przecinku.
3. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w walucie PLN.
4. Cena musi być wyrażona w złotych polskich.
5. Cena musi uwzględniać wszystkie wymagania niniejszej specyfikacji warunków zamówienia tj. obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia np.:
 - koszty transportu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego;
 - koszty ubezpieczenia dostawy do Zamawiającego
 - koszty załadunku i rozładunku;
 - koszty cła i podatków, jeśli takie występują;
 - wszystkie niezbędne koszty związane z należytym wykonaniem umowy
6. Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2020 r. poz. 2419) W formularzu asortymentowo cenowym w pozycji VAT % dopuszcza się wpisanie zamiennie liczbowej lub procentowej wartości stawki podatku VAT.
7. Jeżeli w postępowaniu złożona będzie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174, z późn. zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takim przypadku Wykonawca ma obowiązek wraz ze złożoną ofertą:
 - a) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - b) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - c) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - d) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.Oraz złożyć oświadczenie – **załącznik nr 6 do SWZ**.

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

1. Najkorzystniejszą ofertą będzie oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans ceny i innych kryteriów odnoszących się do przedmiotu zamówienia publicznego.
2. Ocenie ofert podlegają tylko oferty niepodlegające odrzuceniu.
3. Kryterium oceny ofert i jego znaczenie oraz opis sposobu oceny ofert:
 - 3.1. kryterium „Cena”:**
 - a) znaczenie kryterium -60 pkt;

b) opis sposobu oceny ofert według kryterium „Cena”:

$$Lcena = (Cmin / C) \times 60 \text{ pkt}$$

gdzie:

Lcena - liczba uzyskanych punktów dla kryterium „Cena” ocenianej oferty

Cmin - cena w ofercie z najniższą ceną

C - cena w ofercie ocenianej

3.2. kryterium „Termin płatności”:

a) znaczenie kryterium - 20 pkt;

b) opis sposobu oceny ofert według kryterium „Termin zapłaty” według wzoru matematycznego:

znaczenie kryterium - 20% (20 pkt);

opis sposobu oceny ofert dla kryterium „Termin zapłaty”:

$$TZ = (TZ / TZmax) \times 20 \text{ pkt}$$

gdzie:

TZ - liczba uzyskanych punktów dla kryterium „Termin zapłaty” ocenianej oferty

TZ - termin zapłaty w ofercie ocenianej

TZmax - termin zapłaty w ofercie z najdłuższym terminem zapłaty

Wykonawca podaje termin zapłaty w liczbach całkowitych.

Termin zapłaty nie może być krótszy niż 30 dni oraz dłuższy niż 60 dni zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych. Zamawiający wskazuje, iż uzasadnieniem zastosowania dłuższego terminu zapłaty są okoliczności związane z zasadami finansowania Zamawiającego przez publicznego płatnika jakim jest NFZ z tytułu prowadzonej działalności leczniczej stanowiącej podstawową działalność Zamawiającego

3.3. kryterium „Termin dostawy”:

a) znaczenie kryterium - 20 pkt;

b) opis sposobu oceny ofert według kryterium „Termin dostawy” według wzoru matematycznego:

$$TD = (OTmin / OT) \times 20 \text{ pkt}$$

gdzie:

TD - liczba uzyskanych punktów dla kryterium „Termin dostawy” ocenianej oferty

OT - termin dostawy w ofercie ocenianej

OTmin - termin dostawy w ofercie z najkrótszym terminem dostawy

Wykonawca oferuje termin dostawy mieszczący się w przedziale od 3 do 7 dni. Najkrótszy proponowany termin dostawy otrzyma maksymalną ilość punktów.

Każdy kolejny dłuższy termin dostawy otrzyma ilość punktów wyliczoną wg. proporcji matematycznej w stosunku do najkrótszego. Maksymalna ilość punktów w ramach kryterium termin płatności wynosi 20.

Za **najkorzystniejszą** zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą sumaryczną liczbę punktów uzyskanych w ramach poszczególnych kryteriów oceny oferty. Jeżeli nie będzie można wybrać oferty najkorzystniejszej z uwagi na to, iż dwie lub więcej ofert uzyska taką samą sumaryczną liczbę punktów, tzn. będzie przedstawiać taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybierze ofertę z niższą ceną.

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

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty. Wraz z zawiadomieniem zawierającym informacje o wyborze oferty Zamawiający poinformuje Wykonawcę, którego oferta została wybrana o terminie i miejscu zawarcia umowy.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę przed upływem terminu, o którym mowa w pkt., 1 jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta.
3. W przypadku, gdy okaże się, że Wykonawca, którego oferta została wybrana, przedstawił w niej nieprawdziwe dane lub będzie uchylał się od zawarcia umowy na warunkach wynikających z SWZ, Zamawiający wybierze tę spośród pozostałych ofert, która uzyskała najwyższą ocenę, chyba, że w postępowaniu przetargowym złożona była tylko jedna oferta lub upłynie termin związania ofertą.
4. W celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca, którego ofertę wybrano, jako najkorzystniejszą przed podpisaniem umowy składa:
 - a) pełnomocnictwo, jeżeli umowę podpisuje pełnomocnik,
 - b) umowę regulującą współpracę Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, jeżeli oferta tych Wykonawców zostanie wybrana,

5. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza uchylił się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.

XVI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający przed podpisaniem umowy nie będzie wymagał wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVII. WZÓR UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowi Załącznik nr 3 do SWZ.
2. Umowa zostanie zawarta na podstawie złożonej oferty Wykonawcy. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, a także dotyczą:
 - a) zmiany ilości zamawianego asortymentu przy zachowaniu cen jednostkowych zgodnych z ofertą Dostawcy,
 - b) zmiany ilości poszczególnych produktów w ramach pakietów i umów przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w ofercie i łącznej wartości pakietu i umowy,
 - c) czasowego lub trwałego obniżenia cen w stosunku do cen ofertowych przez Dostawcę,
 - d) zmiany numeru katalogowego produktu lub jego nazwy przy zachowaniu tożsamości dostarczanego produktu i jego cech jakościowych nie gorszych niż produkt zaoferowany w ofercie,
 - e) zmiany danych Stron umowy (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy),
 - f) działania siły wyższej lub wystąpienia stanu wyższej konieczności,
 - g) zmian organizacyjnych Zamawiającego powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe, zmian w zakresie sposobu wykonywania zadań lub zasad funkcjonowania Zamawiającego powodujących iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe lub zaistniała konieczność modyfikacji przedmiotu zamówienia,
 - h) omyłek pisarskich lub błędów rachunkowych,
 - i) mających na celu wyjaśnienie wątpliwości treści umowy, jeśli będzie ona budziła wątpliwości interpretacyjne między stronami,
 - j) jeżeli zmiany umowy, w tym zmiany sposobu płatności, wymagać będzie ochrona interesu Zamawiającego,
 - k) zastąpienie wyrobu objętego umową odpowiednikiem w przypadku zaprzestania wytwarzania wyrobu objętego umową z zachowaniem ceny jednostkowej,
 - l) zmiany numerów katalogowych produktów w przypadku aktualizacji katalogów przez producenta, a także
 - m) w zakresie zmiany produktu przy zachowaniu nazwy międzynarodowej jeżeli produkt objęty ofertą został wstrzymany w produkcji lub wycofany, przy zachowaniu ceny jednostkowej;
 - n) stawki podatku od towarów i usług – zmiana taka nie wymaga aneksu do umowy i następuje automatycznie z dniem zmiany stawek podatków od towarów i usług
3. Zamawiający dopuszcza też możliwość zmiany umowy w zakresie określonym w art. 455 ustawy PZP.
4. W przypadku realizacji umowy przez Konsorcjum zamawiający dopuszcza możliwość wystawienia maksymalnie tylu faktur z tytułu wykonania usługi ilu jest konsorcjantów, niezależnie od sposobu organizacji przez Wykonawcę w trakcie realizacji usługi. Zaleca się aby faktury były wystawiane przez lidera konsorcjum.

XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcom oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - a) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - b) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.

5. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 PZP, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
6. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” UPZP.

XXI. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8 Prawa zamówień publicznych.
2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
4. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm. oraz Kodeksu cywilnego).
5. Zgodnie z art.13 ust.1 i 2 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 roku (UE) 2016/679, Zamawiający informuje, iż:

- a) Administratorem Pani/a danych osobowych jest Szpital Miejski w Siemianowicach Śląskich z siedzibą w 41-100 Siemianowice Śląskie, ul. 1 – go Maja 9, tel. 32 228 30 30 wew. 213, fax 32 228 14 98, e-mail: iod@zozsiemianowice.pl
- b) Państwa dane osobowe będą przetwarzane w celu realizacji ustawowych zadań Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. w Siemianowicach Śląskich, związanych z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego oraz realizacji i rozliczenia usług, dostaw lub robót budowlanych zlecanych podmiotom wybranym w toku postępowania i wynikających z przepisów obowiązującego prawa w tym ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. -Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.).
- c) „Polityka ochrony danych osobowych” obowiązująca w Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. w Siemianowicach Śląskich zakłada Państwa prawo do dostępu do treści Państwa danych oraz ich poprawiania, a także uprawnienia Państwa do żądania zaprzestania dalszego przetwarzania danych osobowych lub cofnięcia zgody na ich przetwarzanie. Żądanie takie nie jest skuteczne w okresie, w którym Zamawiający zobowiązany jest do archiwizowania Państwa danych osobowych na podstawie obowiązujących przepisów prawa.

W sprawach dotyczących ochrony danych mogą Państwo skontaktować się ze Szpitalem poprzez adres e-mail: sekretariat@zozsiemianowice.pl, dzwoniąc na telefon 32 228 30 30 lub pisząc na adres Szpitala

Państwa dane osobowe mogą być przekazywane innym organom i podmiotom wyłącznie na podstawie obowiązujących przepisów prawa.

Podanie danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne do realizacji wskazanych wyżej celów.

Państwa dane osobowe będą przetwarzane przez okres 5 pełnych lat od daty rozstrzygnięcia postępowania, a w przypadku podmiotów, którym została zlecona usługa lub robota budowlana przez okres 5 pełnych lat od daty końcowej realizacji usługi lub roboty budowlanej, nie krócej niż udzielony termin gwarancji lub rękojmi.

Państwa dane osobowe nie podlegają zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.

Państwa dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego ani organizacji międzynarodowej, poza obligatoryjnymi ogłoszeniami związanymi z publikacją postępowania w Biuletynie Unii Europejskiej.

Przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy przetwarzanie danych osobowych Państwa dotyczących naruszałoby przepisy właściwych przepisów o ochronie danych osobowych.

Niżej wymienione załączniki do SWZ stanowią jej treść:

- 1) Załącznik nr 1 do SWZ - opis przedmiotu zamówienia,
- 2) Załącznik nr 2 do SWZ - formularz oferty,
- 3) Załącznik nr 3 do SWZ - wzór umowy,
- 4) Załącznik nr 4 do SWZ - wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej
- 5) Załącznik nr 5 do SWZ – formularze asortymentowo – cenowe (excel),
- 6) Załącznik nr 6 do SWZ - wzór informacji, o której mowa w art. 91 ust. 3a Pzp,
- 7) Załącznik nr 7 do SWZ - wykaz wykonanych dostaw,
- 8) Załącznik nr 8 do SWZ – oświadczenie JEDZ – plik w formacie PDF
- 9) Załącznik nr 9 do SWZ – oświadczenie JEDZ – plik w formacie *xml

Treść SWZ z załącznikami zatwierdza

CZŁONEK ZARZĄDU

Aleksandra Szwedronek

CZŁONEK ZARZĄDU

Jolanta Sikora-Katuzna

Załącznik Nr 2 do SWZ

FORMULARZ OFERTOWY

Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku.

Dane dotyczące Wykonawcy

Nazwa

Siedziba

Nr telefonu/faks

NIP

REGON

adres e-mail :

Osoba do kontaktu:

Osoba upoważniona do podpisania umowy

1. Oferujemy wykonanie zamówienia, zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia za łączną cenę:

Pakiet Nr 1*

(wg. ceny wynikającej z formularza cenowego stanowiącego załącznik nr 5 do swz oraz szacowanych ilości określonych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia - załącznik Nr 1 do swz)

Cena ogólna nettozł

(słownie:)

podatek VAT (.....%) tj.zł* /% tj.zł.*

Wartość ogólna bruttozł

(słownie:)

Pakiet Nr 2*

(wg. ceny wynikającej z formularza cenowego stanowiącego załącznik nr 5 do swz oraz szacowanych ilości określonych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia - załącznik Nr 1 do swz)

Cena ogólna nettozł

(słownie:)

podatek VAT (.....%) tj.zł* /% tj.zł.*

Wartość ogólna bruttozł

(słownie:)

*** NALEŻY POWTÓRZYĆ TYL RAZY NA ILE PAKIETÓW JEST SKŁADANA OFERTA.**

Oświadczamy, że:

1. Zobowiązujemy się dostarczać własnym transportem i przekazywać Zamawiającemu oferowane wyroby medyczne zgodnie z obowiązującymi przepisami wraz z aktualnymi dokumentami potwierdzającymi dopuszczenie wyrobu do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz właściwym oznakowaniem w języku polskim.
2. Gwarantujemy:
 - a. terminowość dostaw: deklarujemydni roboczych (od 3 do 7 dni roboczych licząc od dnia następnego po złożonym zamówieniu).
 - b. zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku zaprzestania wytwarzania wyrobu objętego umową oraz na warunkach określonych w istotnych warunkach umowy stanowiących załącznik nr 3 do SWZ,
 - c. realizację reklamacji w terminie 3 dni od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczących wad fizycznych towaru jak również wad jakościowych wynikających z winy Wykonawcy lub firmy spedycyjnej występującej w jego imieniu, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 2 dni w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 2 dni od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy

- d. dostawę do magazynu Zamawiającego bez rozładunku towaru na półki – do magazynu Apteki lub do magazynu ogólnego. Dostarczenie towaru – sprzęt jednorazowego użytku – magazyn Apteka – Budynek D (parter), sprzęt wielorazowego użytku – magazyn medyczny Budynek A (parter). Lokalizacja – Siemianowice Śląskie, ul. 1-go Maja 9

Oświadczamy i gwarantujemy, że:

- oferowane Wyroby medyczne są kompletne, zdatne oraz dopuszczone do obrotu i używania przy udzielaniu świadczeń medycznych;
 - oferowane Wyroby medyczne są dostarczone transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta;
 - oferowane Wyroby medyczne są wolne od wad; nie są obciążone prawami osób trzecich oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu wprowadzenia na polski obszar celny
 - w przypadku wyrobów medycznych wprowadzanych do obrotu po raz pierwszy po dniu 26 maja 2021 r. zapewniamy, że wyroby medyczne będą posiadały oznaczenia i informacje zgodnie z art. 10 ust.11 rozporządzenia 2017/745 albo art. 10 ust 10 rozporządzenia 2017/746 (kody UDI lub UDI-DI).
3. Uważam się za związanego niniejszą ofertą przez okres 60 dni licząc od upływu terminu do składania ofert.
4. Deklaruję termin płatności: dni licząc od dnia otrzymania faktury.
5. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia (w tym ze wzorem umowy) i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w niej zawarte.
6. Jestem małym/średnim przedsiębiorstwem ** - TAK/ NIE
7. W przypadku przyznania nam zamówienia, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
8. Oferta została złożona zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z załącznikami.
9. Niniejszym informujemy, iż informacje składające się na ofertę, zawarte w postaci
- stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i jako takie nie mogą być ogólnie udostępnione.

10. Na potwierdzenie spełnienia wymagań do oferty załączamy:

.....
.....
.....

11. Podwykonawstwo

Oświadczamy, iż powierzymy realizację części zamówienia następującym podwykonawcom:

....., siedziba,
KRS....., w zakresie

12. Zastrzeżenie Wykonawcy

Niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę nie mogą być ogólnie udostępnione:

.....
.....

13. Inne informacje Wykonawcy:

.....
.....

** - skreślić odpowiednie

UMOWA Nr SZM/..... / 2021 (projekt)

zawarta w Siemianowicach Śląskich dnia2021 r. pomiędzy:

Szpitalem Miejskim w Siemianowicach Śląskich Spółka z o.o.

z siedzibą w: 41-100 Siemianowice Śląskie; ul. 1-go Maja 9

NIP: 6431764082; REGON: 000308270

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym Katowice -Wschód w Katowicach Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod Nr KRS 0000490160, o kapitale zakładowym 30 191 000,00 złotych reprezentowanym przez:

Członek Zarządu – Aleksandra Skowronek

Członek Zarządu – Jolanta Sikora - Kałużna

zwanym w umowie **ZAMAWIAJĄCYM**

a firmą:

z siedzibą w (kod miejscowości:) przy ul.

NIP:, REGON:

zarejestrowaną w

w pod Nr o kapitale zakładowym w wysokościzł.

w imieniu której działa :

zwaną w umowie **DOSTAWCĄ**

W wyniku dokonania przez Zamawiającego wyboru oferty w trakcie postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr **SZM/DZ/340/1/2021** z dnia 2021 r. na wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw **sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku**.

Strony oświadczają co następuje:

§ 1

1. Na podstawie oferty wybranej w w/w postępowaniu Zamawiający zamawia, a Dostawca przyjmuje do wykonania sukcesywną sprzedaż sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku zwanych dalej wyrobami medycznymi, których ilość, rodzaj i cena wymienione są w załączniku nr 1 (formularzu asortymentowo – cenowym wybranej w postępowaniu oferty) oraz czynności i świadczeń szczegółowo opisanych w § 1 pkt. 5 niniejszej umowy.
Przedmiotem niniejszej umowy jest: dostawa produktu określonego w
Pakiecie nr ..
Pakiecie nr ..
2. Umowa niniejsza będzie realizowana sukcesywnie wg bieżących potrzeb Zamawiającego określonych w składanych zamówieniach kolejnych partii dostawy po cenach jednostkowych nie wyższych niż ustalonych w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy przez okres na jaki została zawarta, chyba że wcześniej wyczerpana zostanie cena całkowita, o której mowa w ust. 1.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień na towar w ilościach uzależnionych od swoich rzeczywistych potrzeb, jednak w ilości nie mniejszej niż 30 % zamówienia. Realizacja tego uprawnienia nie niesie dla Zamawiającego żadnych negatywnych skutków prawnych, w szczególności ograniczenie przez Zamawiającego zamówienia na towar zarówno w zakresie rzeczowym, jak i ilościowym nie stanowi odstąpienia od Umowy nawet w części, nie skutkuje odpowiedzialnością Zamawiającego z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, a Wykonawcy nie przysługuje roszczenie odszkodowawcze.
4. Przedmiot umowy jest szczegółowo określony w ofercie Dostawcy z dniaroku, której załącznik nr 5 SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy stanowi załącznik do niniejszej umowy.
5. Dostawca gwarantuje:
 - a. terminowość dostaw: **.. dni robocze** licząc od dnia następnego po złożonym zamówieniu,
 - b. zgodność serii i dat ważności z fakturą, (o ile dotyczy*),
 - c. termin ważności: minimum 12 miesięcy (o ile dotyczy*),

- d. realizację reklamacji w okresie do 3 dni od dnia złożenia reklamacji dotyczącej wad fizycznych towaru, jak również wad jakościowych; Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 2 dni w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 2 dni od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy;
 - e. posiadanie dla oferowanych produktów świadectw dopuszczenia do obrotu lub innych dokumentów dopuszczających te produkty do obrotu i stosowania;
 - f. Dostawa do magazynu Zamawiającego bez rozkładania towaru na półki – do magazynu Apteki lub do magazynu ogólnego. Dostarczenie towaru – sprzęt jednorazowego użytku – magazyn Apteka – Budynek D (parter), sprzęt wielorazowego użytku – magazyn medyczny Budynek A (parter). Lokalizacja – Siemianowice Śląskie, ul. 1-go Maja 9.
6. Dostawca oświadcza i gwarantuje, że:
- a. oferowane Wyroby medyczne są kompletnie, zdolne oraz dopuszczone do obrotu i używania przy udzielaniu świadczeń medycznych;
 - b. oferowane Wyroby medyczne są dostarczone transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta;
 - c. oferowane Wyroby medyczne są wolne od wad; nie są obciążone prawami osób trzecich oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu oprowadzenia na polski obszar celny;
 - d. w przypadku wyrobów medycznych wprowadzanych do obrotu po raz pierwszy po dniu 26 maja 2021 r. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić, aby wyroby medyczne posiadały oznaczenia i informacje zgodnie z art. 10 ust.11 rozporządzenia 2017/743 albo art. 10 ust.10 rozporządzenia 2017/746 (kody UDI lub UDI-DI).
7. Dostarczane Wyroby medyczne powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą zawierać oznakowanie informujące o nazwie, nr. katalogowym, kodzie, ilości, dacie ważności, dacie produkcji, nazwie producenta). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach medycznych, Zamawiający wyraża zgodę na oznakowanie Wyrobów medycznych w języku angielskim.
8. Okres przydatności do użycia dostarczonych Wyrobów medycznych nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy

§ 2

1. Okres obowiązywania umowy ustala się na **12 miesięcy tj. od dnia podpisania umowy do dnia**
2. Strony zgodnie postanawiają, że dostawy będą realizowane przez Dostawcę na podstawie każdorazowo składanych przez Zamawiającego zamówień częściowych.
3. Strony ustalają następującą procedurę składania i realizacji zamówień:
 - a) Zamawiający przesyłać będzie Dostawcy zamówienia na piśmie, faksem lub mailem z określeniem rodzaju i ilości zamawianych produktów. Zamawiający w zamówieniu będzie również określał termin dostawy, który jednak nie może być dłuższy niż określony w § 1 pkt. 4a) niniejszej umowy licząc od dnia następnego po złożonym zamówieniu,
 - b) Dostawca ma obowiązek niezwłocznego, nie później niż do godz. 14:30 w tym samym dniu, potwierdzenia na piśmie faksem lub mailem otrzymania zamówienia.
4. Przyjęcie przez Zamawiającego przesyłki zawierającej Wyroby medyczne, dostarczonej przez przedstawiciela Wykonawcy (dotyczy także przewoźnika lub innego podmiotu realizującego dostawę na zlecenie Wykonawcy) nie jest poprzedzane badaniem ilościowo – asortymentowym lub jakościowym dostarczonego towaru. Przyjęcie takiej przesyłki przez Zamawiającego nie jest równoznaczne z potwierdzeniem, że przedmiotowy asortyment został dostarczony w ilości i jakości zgodnej z zamówieniem.
5. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
6. W przypadku niewykonania przez Wykonawcę dostawy zamówionych Wyrobów medycznych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej Umowie, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie wyrobów medycznych. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kosztów poniesionych przez Zamawiającego w związku z zakupem Wyrobów medycznych u podmiotu trzeciego, stanowiących różnicę pomiędzy ustaloną przez Strony ceną, a ceną zapłaconą podmiotowi trzeciemu. Skorzystanie z powyższego uprawnienia nie pozbawia Zamawiającego innych przewidzianych prawem albo zapisami niniejszej umowy roszczeń i praw.

§ 3

1. Całkowita wartość przedmiotu umowy wymienionego w § 1:
 - w PAKIECIE NR wynosi zł netto (słownie: złoty) zł brutto (słownie: złoty)
 - *w PAKIECIE NR wynosi zł netto (słownie: złoty) zł brutto (słownie: złoty)
 - *w PAKIECIE NR wynosi zł netto (słownie: złoty) zł brutto (słownie: złoty)
2. Za wykonanie umowy Dostawcy przysługuje wynagrodzenie w kwocie wynikającej ze złożonego zamówienia na podstawie cen jednostkowych netto określonych w ofercie będącej podstawą wyboru Dostawcy.
3. Do wymienionej w ust. 1 kwoty wynikającej z złożonego zamówienia Dostawca doliczy należny podatek VAT.
4. Wynagrodzenie nie podlega waloryzacji. Strony ustalają, że Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty Dostawcy wynagrodzenia w jego nominalnej wysokości, uwzględniającej kwotę podatku VAT obliczoną zgodnie z przepisami obowiązującymi w chwili wystawienia faktury VAT. Cena netto przedmiotu umowy, jak również wartość netto nie mogą zostać zwiększone w trakcie trwania umowy, wobec czego obniżenie stawki podatku VAT skutkuje obniżeniem ceny brutto i wartości brutto umowy. W takim przypadku zmniejszenie jednostkowych cen brutto nastąpi z chwilą wejścia w życie odpowiedniego aktu prawnego. W przypadku wzrostu stawki VAT następuje zmiana ceny brutto.
5. Należność, o której mowa w ust. 2 Zamawiający zapłaci Dostawcy przelewem na rachunek bankowy wskazany w fakturze **w terminie** (mieszczący się w przedziale od 30 do 60 dni.) dni od daty dostarczenia faktury wystawionej przez Dostawcę.
6. Strony postanawiają, iż zapłata następuje w dniu obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. W przypadku nieterminowej płatności należności Dostawca ma prawo naliczyć Zamawiającemu odsetki ustawowe.

§ 4

1. Strony ustanawiają odpowiedzialność za nie wykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w formie kar umownych.
2. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,5% wartości dostawy wykonanej ze zwłoką za każdy dzień,
 - b) za zwłokę w realizacji reklamacji w stosunku do terminu określonego w § 1 ust. 4d) - w wysokości 0,5% wartości przedmiotu nie zrealizowanej reklamacji za każdy dzień zwłoki,
 - c) niewykonanie bądź nienależyte wykonanie umowy z winy Dostawcy w wysokości 0,2 % całkowitej sumarycznej (tj. łącznej wartości wszystkich pakietów) wartości umowy brutto określonej w § 3 ust.1 niniejszej umowy za każde uchybienie.
 - d) w przypadku wypowiedzenia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego z winy Dostawcy - w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy brutto.
3. Kary umowne wynikające z niniejszej umowy płatne są w terminie 7 dni od daty wystawienia noty księgowej. Zamawiający uprawniony jest do potrącenia należności z tytułu kar umownych z wynagrodzenia Wykonawcy w drodze jednostronnego oświadczenia woli.
4. Maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Dostawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 50% wynagrodzenia brutto wskazanego w §3 ust.1 za daną część.
5. Zamawiający ma prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
6. Dla skuteczności oświadczenia o obciążeniu karą umowną, wystarczające jest jego przesłanie na adres Wykonawcy wskazany w umowie.

§ 5

1. Zamawiający może odstąpić od umowy w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia, zawiadamiając o tym Dostawcę na piśmie w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
2. W przypadku określonym w ustępie poprzedzającym postanowienia o karze umownej nie mają zastosowania.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania niniejszej umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku:
 - 1) zwłoki w realizacji dostawy trwającej dłużej niż 7 dni robocze,

- 2) dostarczenia przedmiotu zamówienia niezgodnego z opisem przedmiotu zamówienia, zawartym w SWZ lub z ofertą Dostawcy, w szczególności w przypadku gdy dostarczone produkty okażą się wadliwe, albo gdy Wykonawca nie będzie terminowo realizował swoich obowiązków wynikających z gwarancji lub rękojmi. O uszkodzeniach produktów lub ich wadach Zamawiający będzie informował Dostawcę na piśmie, pozostawiając, o ile to będzie możliwe wadliwe produkty.
4. Przed złożeniem oświadczenia o rozwiązaniu umowy Zamawiający zobowiązuje się do uprzedniego pisemnego wezwania Wykonawcy odpowiednio do dostarczenia przedmiotu zgodnego z zamówieniem lub należytego wykonania umowy. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy lub odstąpieniu od umowy zostanie złożone przez Zamawiającego na piśmie i wywiera skutek z chwilą doręczenia go Dostawcy.

§ 5

Wykonawca nie może wykonywać swego zobowiązania za pomocą takich osób trzecich, które na podstawie art. 108 ustawy Prawo Zamówień Publicznych są wykluczone z ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego. Zawinione naruszenie ww. postanowień stanowi podstawę do odstąpienia od umowy przez Zamawiającego.

§ 7

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Dostawcy, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, a także dotyczą:

- a) zmiany ilości zamawianego asortymentu przy zachowaniu cen jednostkowych zgodnych z ofertą Dostawcy,
- b) zmiany ilości poszczególnych produktów w ramach pakietów i umów przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w ofercie i łącznej wartości pakietu i umowy
- c) obniżenia cen w stosunku do cen ofertowych przez Dostawcę,
- d) zmiany numeru katalogowego produktu lub jego nazwy przy zachowaniu tożsamości dostarczanego produktu i jego cech jakościowych nie gorszych niż produkt zaoferowany w ofercie,
- e) zmiany danych Stron umowy (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy),
- f) działania siły wyższej lub wystąpienia stanu wyższej konieczności,
- g) zmian organizacyjnych Zamawiającego powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe, zmian w zakresie sposobu wykonywania zadań lub zasad funkcjonowania Zamawiającego powodujących iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe lub zaistniała konieczność modyfikacji przedmiotu zamówienia,
- h) omyłek pisarskich lub błędów rachunkowych,
- i) mających na celu wyjaśnienie wątpliwości treści umowy, jeśli będzie ona budziła wątpliwości interpretacyjne między stronami,
- j) jeżeli zmiany umowy, w tym zmiany sposobu płatności, wymagać będzie ochrona interesu Zamawiającego,
- k) zastąpienie wyrobu objętego umową odpowiednikiem w przypadku zaprzestania wytwarzania wyrobu objętego umową z zachowaniem ceny jednostkowej,
- l) zmiany numerów katalogowych produktów w przypadku aktualizacji katalogów przez producenta, a także w zakresie zmiany produktu przy zachowaniu nazwy międzynarodowej jeżeli produkt objęty ofertą został wstrzymany w produkcji lub wycofany, przy zachowaniu ceny jednostkowej.
- m) stawki podatku od towarów i usług – zmiana taka nie wymaga aneksu do umowy i następuje automatycznie z dniem zmiany stawek podatków od towarów i usług;
- n) zmiany umowy w zakresie określonym w art. 455 ustawy PZP.

§ 8

1. Spory wynikające z niedotrzymania warunków umowy strony będą starały się rozstrzygać w drodze ugodowej.
2. W przypadku braku porozumienia rozstrzygać je będzie Sąd Powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. Dostawca może bez zgody Zamawiającego przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających w niniejszej umowie.
4. Dostawca może dokonać cesji wierzytelności o zapłatę należności za dostarczone produkty wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności. Za równoznaczne z dokonaniem cesji uznaje się zawarcie umów lub dokonanie czynności, których bezpośrednim lub pośrednim następstwem jest zmiana wierzyciela, w szczególności przyjęcie poręczenia za dług Zamawiającego do osób trzecich bez wyraźnej pisemnej zgody Zamawiającego, jak też przyjęcie płatności za Zamawiającego od osoby trzeciej bez jego pisemnej zgody.

§ 9

W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie stosuje się przepisy obowiązującego prawa w szczególności ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019) i Kodeksu Cywilnego.

§ 10

Zgodnie z art.13 ust.1 i 2 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 roku (UE) 2016/679, Zamawiający informuje, iż:

- 1.1. Administratorem Pani/a danych osobowych jest Szpital Miejski w Siemianowicach Śląskich z siedzibą w 41-100 Siemianowice Śląskie, ul. 1 – go Maja 9, tel. 32 228 30 30, fax 32 228 14 98, e-mail: iod@zozsiemianowice.pl
- 1.2. Państwa dane osobowe będą przetwarzane w celu realizacji ustawowych zadań Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. w Siemianowicach Śląskich, związanych z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego oraz realizacji i rozliczenia usług, dostaw lub robót budowlanych zlecanych podmiotom wybranym w toku postępowania i wynikających z przepisów obowiązującego prawa w tym ustawy z dnia 11 września 2019 r. -Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.).
- 1.3. „Polityka ochrony danych osobowych” obowiązująca w Szpitalu Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. w Siemianowicach Śląskich zakłada Państwa prawo do dostępu do treści Państwa danych oraz ich poprawiania, a także uprawnia Państwa do żądania zaprzestania dalszego przetwarzania danych osobowych lub cofnięcia zgody na ich przetwarzanie. Żądanie takie nie jest skuteczne w okresie, w którym Zamawiający zobowiązany jest do archiwizowania Państwa danych osobowych na podstawie obowiązujących przepisów prawa.
- 1.4. W sprawach dotyczących ochrony danych mogą Państwo skontaktować się ze Szpitalem poprzez adres e-mail: sekretariat@zozsiemianowice.pl, dzwoniąc pod nr telefonu 32 228 30 30 lub pisząc na adres Szpitala
- 1.5. Państwa dane osobowe mogą być przekazywane innym organom i podmiotom wyłącznie na podstawie obowiązujących przepisów prawa.
- 1.6. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne do realizacji wskazanych wyżej celów.
- 1.7. Państwa dane osobowe będą przetwarzane przez okres 5 pełnych lat od daty rozstrzygnięcia postępowania, a w przypadku podmiotów, którym została zlecona usługa lub robota budowlana przez okres 5 pełnych lat od daty końcowej realizacji usługi lub roboty budowlanej, nie krócej niż udzielony termin gwarancji lub rękojmi.
- 1.8. Państwa dane osobowe nie podlegają zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.
- 1.9. Państwa dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego ani organizacji międzynarodowej, poza obligatoryjnymi ogłoszeniami związanymi z publikacją postępowania w Biuletynie Unii Europejskiej.
- 1.10. Przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy przetwarzanie danych osobowych Państwa dotyczących naruszałoby przepisy właściwych przepisów o ochronie danych osobowych.

§ 11

Wszelkie zmiany lub uzupełnienia niniejszej umowy wymagają pod rygorem nieważności formy pisemnej w postaci pisemnego aneksu podpisanego przez obydwie strony umowy.

§ 12

Wszelkie załączniki stanowią integralną część niniejszej umowy.

§ 13

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

Załącznik:

1. Formularz cenowy

AKCEPTUJĘ warunki projektu umowy:

.....
(podpis, pieczęć imienna Wykonawcy bądź
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

Załącznik nr 4 do SWZ

.....
(miejscowość i data)

Wykonawca:

(pełna nazwa/firma, adres, w załączeniu od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG)

reprezentowany przez:

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

składane w zakresie art. 103 ust. 1 pkt. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. „Prawo zamówień publicznych” (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) (dalej jako: ustawa Pzp), dotyczące:

przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, pn.:

Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku

oświadczam/(-my), co następuje:

nie przynależę¹ do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020 r. poz. 1076 i 1085), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu.

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

Lp.	Nazwa podmiotu	Adres podmiotu
1		
2		

Uwaga

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

.....
(podpis, pieczęć imienna Wykonawcy bądź
upoważnionego przedstawiciela
Wykonawcy)

¹ Niepotrzebne skreślić

Załącznik nr 6 do SWZ

Informacja wykonawcy o tym, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego złożona w postępowaniu o udzielenie zamówienia na „Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku”.

Oznaczenie sprawy: **SZM/DZ/340/1/2021**

Nazwa i adres składającego informację:

Składając ofertę:

1. Informuję, że wybór oferty nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (1*).
2. Informuję, że wybór oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (2*. Powyższy obowiązek podatkowy będzie dotyczył (3*objętych przedmiotem zamówienia, a ich wartość netto (bez kwoty podatku VAT) będzie wynosiła (4* złotych).

Objaśnienia:

* niepotrzebne skreślić

- 1) W wypadku wyboru opcji 1, przekreślić opcje 2.
- 2) W wypadku wyboru opcji 2, przekreślić opcję 1
- 3) Wpisać nazwę /rodzaj towaru lub usługi, które będą prowadziły do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług.
- 4) Wpisać wartość netto (bez kwoty podatku) towaru/towarów lub usługi/usług podlegających mechanizmowi odwróconego obciążenia VAT, wymienionych wcześniej.

Podstawa prawna:

Podstawa prawna:

Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

Zgodnie z art. 225 ustawy z dnia 11 września 2019 r.-Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019), jeżeli zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

Wymóg złożenia informacji o tym, czy wybór oferty prowadzić będzie do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, odnosi się wyłącznie do sytuacji, w której Wykonawca składa ofertę, której wybór prowadziłby do powstania takiego obowiązku u Zamawiającego.

....., dnia 2021 r.
(miejscowość)

Załącznik Nr7 do SWZ

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

WYKAZ ZAMÓWIEŃ ZREALIZOWANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CIĄGU OSTATNICH 3-LAT, LUB W OKRESIE PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ Z PODANIEM ICH WARTOŚCI, PRZEDMIOTU, DAT WYKONANIA I ODBIORCÓW, ORAZ ZAŁĄCZENIEM DOKUMENTU POTWIERDZAJĄCEGO, ŻE TE DOSTAWY ZOSTAŁY WYKONANE LUB SĄ WYKONYWANE NALEŻYCIEM.

Lp.	Przedmiot dostawy	Wartość	Czas realizacji Od do	Zamawiający (nazwa, adres)	Uwagi
1					
2					
3					

Wykonawca winien wykazać wykonanie minimum 3 dostawy odpowiadające swoim rodzajem i wartością wymogom przedstawionym w SWZ.

- Do wykazu należy dołączyć dokumenty potwierdzające, że ww. dostawy zostały wykonane należyście (referencje lub inne posiadane przez Wykonawcę dokumenty).

....., dnia 2021 r.
(miejscowość)

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Warunki szczegółowe dla wszystkich pakietów:

1. Dostawca gwarantuje:

- a) terminowość dostaw: od **3 dni** roboczych (max. do 7 dni) od daty otrzymania zamówienia drogą pisemną/ faksową lub drogą elektroniczną;
- b) godziny dostaw do 13.00 – miejsce dostaw - apteka szpitalna ul.1 Maja 9 Siemianowice Śląskie 41-100. Towar powinien **być złożony w miejscu wskazanym przez pracownika Apteki – sprzęt jednorazowego użytku lub Magazyn medyczny – sprzęt wielorazowego użytku**. Dostawa do magazynu Zamawiającego bez rozkładania towaru na półki – o magazynu Apteki lub do magazynu ogólnego. Dostarczenie towaru - sprzęt jednorazowego użytku – magazyn Apteka – Budynek D (parter), sprzęt wielorazowego użytku – magazyn medyczny Budynek A (parter). Lokalizacja – Siemianowice Śląskie, ul. 1-go Maja 9
- c) zamówienia realizowane w pełnych, oryginalnych opakowaniach produktu leczniczego, wyrobu medycznego. Dostawca zobowiązany jest dostarczyć towar zgodnie z zamówieniem, co do ilości, jakości, w opakowaniach gwarantujących bezpieczny transport i magazynowanie
- d) W przypadku dostaw „cito” w szczególnych okolicznościach, których nie można było wcześniej przewidzieć – do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.
- e) potwierdzanie zamówienia niezwłocznie po jego otrzymaniu, z podaniem pozycji, które nie zostaną zrealizowane i podaniem przyczyny, terminu realizacji
- f) realizację reklamacji w okresie od 3 dni od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczącej wad fizycznych towaru, jak również wad jakościowych; Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 2 dni w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 2 dni od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy;
- g) posiadanie świadectw dopuszczenia do obrotu;
- h) termin ważności produktu leczniczego (o ile dotyczy*), wyrobu medycznego minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Zamawiający zwraca dostarczony towar na koszt dostawcy, w przypadku krótszego niż wskazany terminu ważności.
- i) Każdy pojedynczy egzemplarz oferowanego wyrobu medycznego oraz opakowania zbiorcze muszą posiadać etykiety handlowymi w języku polskim, zawierającymi: nazwę handlową zgodnie ze złożoną ofertą handlową, parametry produktu leczniczego , wyrobu medycznego, ilości sztuk w opakowaniu, nazwy producenta, nr serii i daty ważności.(o ile dotyczy*)
- j) że każdy produkt musi posiadać wszelkie niezbędne atesty, certyfikaty CE, zaświadczenia względnie świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecnictwie zamkniętym (o ile ustawy nakładają taki obowiązek).
- k) Iż w przypadku nie dostarczenia towaru określonego w umowie w wymaganym terminie, pożądanej jakości oraz w przypadku braku możliwości dostawy produktu objętego niniejszą umową, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Dostawcy a Dostawca pokryje różnicę w cenie między ceną przewidzianą w umowie a ceną u innego Dostawcy.
- l) w przypadku wyrobów medycznych wprowadzanych do obrotu po raz pierwszy po dniu 26 maja 2021 r. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić, aby wyroby medyczne posiadały oznaczenia i informacje zgodnie z art. 10 ust.11 rozporządzenia 2017/745 albo art. 10 ust 10 rozporządzenia 2017/746 (kody UDI lub UDI-DI).

Dostawa do magazynu Zamawiającego bez rozkładania towaru na półki – do magazynu Apteki lub do magazynu ogólnego. Dostarczenie towaru - sprzęt jednorazowego użytku – magazyn Apteka – Budynek D (parter), sprzęt wielorazowego użytku – magazyn medyczny Budynek A (parter). Lokalizacja – Siemianowice Śląskie, ul. 1-go Maja 9.

Pakiet nr 1 – Strzykawki j.u. od 2 ml – 20 ml

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Strzykawka j.u. od 2 ml – 20 ml - Strzykawka dwuczęściowa, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, sterylna. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki. Opakowanie = 100szt.			
1	strzykawka 2 ml. / 2 ml/3 ml	Op.	500
2	strzykawka 5 ml. / 5 ml/6 ml	Op.	550
3	strzykawka 10 ml. / 10 ml/12 ml	Op.	550
4	strzykawka 20 ml. / 20/24 ml	Op.	450

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innej wielkości opakowań z jednoczesnym przeliczeń oferowanej ilości w Formularzu asortymentowo – cenowym.

Pakiet nr 2 – Strzykawki inne

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
strzykawki (inne)			
1	strzykawka do tuberkuliny z igłą	szt.	2 000
2	strzykawka do insuliny z igłą	szt.	2 300
3	strzykawka żaneta 50 ml	szt.	300
4	strzykawka żaneta 100 ml	szt.	1 500
5	strzykawka do pompy strzykawkowej 50ml – pompy firmy ASCOR	szt.	6 000
6	strzykawka bursztynowa 50ml – pompy firmy ASCOR	szt.	1200

Pakiet nr 3 - Igła jednorazowego użytku

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Igła iniekcyjna ze stali nierdzewnej pokryta powłoką silikonową, wyraźne rozróżnienie kolorystyczne średnicy igieł, zgodnie z normą ISO 6009. Pakowana w papier folia. Przeźroczysta nasadka igły wykonana z polipropylenu ułatwia wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia, w rozm. od 0,45 – 1,6			
1	0.45	Op.	60
2	0.5	Op.	120
3	0.6	Op.	60
4	0.7	Op.	60
5	0.8	Op.	50
6	0.9	Op.	250
7	1.2	Op.	800
8	1.6	Op.	15
9	Bezpieczny system do iniekcji w postaci strzykawki trzyczęściowej o poj. 3 ml - skalowanej co 0,1 ml; 5 i 10 ml - skalowanej co 0,2 ml j.u. (do wyboru przez Zamawiającego podczas zamówienia), bezpiecznej, z końcówką luer-lock, wykonanej z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt. Kompatybilne z igłami z poz. 1.	Op.	100
10	Igły do pena 0,33 x 12,7 op. a 100 szt.	Op.	30
11	Bezpieczne igły do wstrzykiwaczy insulinowych 30G 0,30 mm x 5 mm, sterylna, po użyciu igła bezpiecznie zamknięta w plastikowej osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron: od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza), kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów - kompatybilność potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty, pakowane po 100 szt. w opakowaniu, sterylizowane radiacyjnie.	Op.	10
12	Tępa igła do pobierania i rozpuszczania leków, z otworem ułożonym centralnie,	Op.	5

	ostrze igły ścięte pod kątem 45 stopni, rozmiar 18G (1,2mm) długość 25, 40 i 50 mm (do wyboru przez Zamawiającego podczas zamówienia), sterylizowane tlenkiem etylenu, sterylne, op. a 100 szt.		
13	Tępa igła do pobierania i rozpuszczania leków, z otworem ułożonym centralnie, ostrze igły ścięte pod kątem 45 stopni, z filtrem 5 mikronów, rozmiar 18G (1,2mm) długość 40 i 50 mm (do wyboru przez Zamawiającego podczas zamówienia), kolor nasadki igieł inny niż igieł bez filtra z poz. 14, sterylizowane tlenkiem etylenu, sterylne, op. a 100 szt.	Op.	5

Pakiet nr 4 - Różne wyroby jednorazowego użytku

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Różne wyroby jednorazowego użytku			
1	elektrody EKG żelowane dla dorosłych do EKG, piankowe, 43x51 mm. (+/-10%)	szt.	20000
2	zestaw do lewatywy – niesterylny	szt.	1500
3	zbiornik do dobowej zbiórki moczu – 2 litrowy	szt.	6000
4	fartuch z folii	szt.	5000
5	żel USG 0,5 l.	szt.	500
6	Zestaw do odsysania z pola operacyjnego z końcówką z rączką, zagięta z otworami odbarczającymi, z uchwytem ergonomicznym, bez lub z kontrolą odsysania, długość końcówki ssącej 155mm (z rączką 220mm/ 245mm), średnica wew. 4.6 / 4,45,zew. 6.5 (mm); dren o długości 2,1 m i średnicy wew. 5.6,zew. 8.0, sterylne, podwójnie pakowany w worek foliowy perforowany i zewnętrzne opakowanie folia-papier.	szt.	1500
7	zestawy do pomiaru O C Ż	szt.	300
8	żel EKG – 0,5 l.	szt.	60
9	opaska identyfikacyjna dla noworodków	szt.	2000
10	opaska identyfikacyjna dla dorosłych	szt.	8000
11	staza automatyczna z możliwością dezynfekcji	szt.	50
12	Pojnik dla chorych	szt.	200
13	Zacisk do pępowiny	szt.	1200
14	Pojemnik na igły 1 litrowy	szt.	200
15	Szczoteczka do wymazów cytologicznych typu „wachlarz”	szt.	200
16	dreny Pezera od 22 do 32	szt.	200
17	butelka Redone 200ml. Sterylna	szt.	1500
18	Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm (+/- 0,07 µm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). W zestawie z nebulizatorem: ustnik, łącznik T, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złącza standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora	szt.	200
19	Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm (+/- 0,07 µm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złącza standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora sztywne złącze	szt.	200

	drenu dedykowane do nebulizatora		
20	Dreny T - Kehra CH 9-10/12- 24 dł. 800mm ramiona 50 x 50mm	szt.	200
21	Koreczki dwustronne męsko-żeńskie (combi), kompatybilne i szczelne z zakończeniami kraników i włącz obwodowych, centralnych, tętnicznych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego, w kolorze czerwonym, trzpień nie wystający poza krawędź koreczka.	szt.	13000
22	Przyrząd do szybkiego przetaczania krwi	szt.	400
23	Wziernik ginekologiczny jednorazowego użytku rozmiar M, S, L	szt.	1500
24	Zestaw do cystostomii zawierający cewnik typu pigtail, wykonany z 100% silikonu z balonem, worek na mocz 2 l, rozrywalny trokar, skalpel. Dostępny w rozmiarach 10 oraz 13Fr.	szt.	10
25	Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie pokrętko umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u. Kranik z mechanizmem umożliwiającym zmianę pozycji kranika po podłączeniu do systemu bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów. sterylizowany radiacyjnie.	szt.	2500
26	Rampa trójkranikowa (Listwa pięciodrożna) bez przedłużacza wykonana z polisulfonu, kraniki różnobarwne dla łatwego oznaczenia linii, z optycznym wskaźnikiem położenia ,z niezależnie obracającą się nakrętką umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów, bez PCV, lateksu, przystosowana do współpracy z pompą infuzyjną.	szt.	150
27	Zatyczki do cewników	szt.	300
28	Woreczki na mocz dla noworodków / chłopcy i dziewczynki	szt.	100
29	Okulary do fototerapii duże	szt.	50
30	Okulary do fototerapii średnie	szt.	50
31	Bocianki jednorazowe	szt.	100
32	Wieszaki do worków na mocz	szt.	500
33	Łączniki do ssaka	szt.	200
34	Termometr lekarski – elektroniczny	szt.	50
35	Zestaw ortopedyczny z końcówką do odsysania z filtrem przeciwzapychaniu się wraz z filtrem zapasowym w zestawie, z trzema końcówkami wymiennymi w zestawie (2 zagięte, 1 prosta); długość końcówek :150 mm, 230mm, 280mm; średnica wew. 5,7 mm, zewn. 8,1 mm oraz z drenem o długości min. 270cm	szt.	100
36	Ostonki na głowice USG – ginekologiczne op.= 100szt	Op.	20

Pakiet nr 5 – Przyrząd do przetaczania krwi i płynów infuzyjnych

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Przyrząd do przetaczania krwi Przyrządy do przetaczania krwi i preparatów krwi (igła biorcza dwukanałowa z kryzą ograniczającą, przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką, komora kroplowa z filtrem krwi o wielkości oczek 200µm; wolna od PVC, długość komory minimum 80mm w części przezroczystej, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie komora kroplowa 20 kropli=1ml+0,1 ml ;powierzchnia filtracji min.15 cm ² ; dł. drenu 150 cm ; rolkowy regulator przepływu z zaczepem dla odłączonego drenu, łącznik Luer-Lock z osłonką, opakowanie jednostkowe typu blister-pack, sterylizowane tlenkiem etylenu.	szt.	5000
2	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych i leków Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych i leków z możliwością utrzymania przez 24h, Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym Posiada zastawkę (pływak)	szt.	40000

	elastyczny automatycznie blokująca przepływ, zabezpieczająca przed przedostawaniem się powietrza do drenu i wstecznym przepływem krwi po zakończeniu infuzji. Posiada dren o długości 180cm oraz dodatkowy port do podawania leków. Wyposażony w zacisk rolkowy o dużej precyzji. Posiadający filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami 15µm. Wyposażony w Air Pass umożliwiający wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia. Nie zawiera lateksu i ftalonów. Pirogenny.		
3	Przedłużacz do pompy infuzyjnej od 1,5 m do 2,5 m	szt.	3000

Pakiet nr 6 - Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych u noworodków

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych u noworodków – jednorazowy wykonany z miękkiego tworzywa, który nie ulegnie zgięciom i nie jest łamliwy. Musi mieć możliwość współpracy z pompą perystaltyczną do pompy Ascor typ AP 31	szt.	100

Pakiet nr 7 – Kaniule - venflony

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Kaniula – venflon od 0,9 – 2,1 - cewnik wykonany z poliuretan (PUR), koreczek samodomykający, 2 paski - 6 paski RTG			
1	kaniula 0,8/0,9	szt.	3000
2	kaniula 1.0/1.1	szt.	6000
3	kaniula 1.2/1.3	szt.	3500
4	kaniula 1.4/1.5	szt.	1500
5	kaniula 1.7/1.8	szt.	100
6	Kaniula 2.0/2.1/2.2	szt.	100

Pakiet nr 8 – Zestawy infuzyjne

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra ze skalą pomiarową w zakresie 5- 250/300 ml/h, długość zestawu 150 -230 cm , objętość wypełnienia 16 ml, kolec ze zintegrowanym odpowietrzeniem z filtrem przeciwbakteryjnym, zamykany kłapką , komora kroplowa elastyczna 20 kropli/ml z filtrem, wolna od PCV, zacisk przesuwany, łącznik rotacyjny do łatwego wpięcia do wklucia, zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą odpowietrzenie i zapobiegającą wyciekowi płynu podczas wypełniania aparatu, klema na drenie do zamknięcia infuzji, dodatkowy port do iniekcji, sterylno- EO, bez DEHP, bez lateksu, bez elementów z aluminium, jednorazowego użytku, na opakowaniu jednostkowym rysunkowa instrukcja użycia, data ważności.	Szt.	1800

Pakiet nr 9 – Kaniule i strzykawki do przepłukania

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Kaniula do wkluc żylnych typ Neoflon wykonana z PTFE bez portu bocznego ze zdejmowanym uchwytem do wprowadzania, zastawka antyzwrotna, bez pasków RTG, widoczna w USG, o przepływie 13ml/min, pakowana w sztywne opakowanie blister i Tyvec bez celulozy uniemożliwiający przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości, w rozmiarach: - śred. zew. 0,6mm, dł. 19mm, 26 G; - śred. zew. 0,7mm, dł. 19mm, 24 G.	szt.	700
2	Zestaw przedłużający z dwoma przeźroczystymi bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, z kranikiem trójdrożnym. Porty bezigłowe z płaską powierzchnią do dezynfekcji. Zawory zapewniające przepływ min. 145 ml/min, posiadające	Szt.	50

	przeźroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 ml. Długość systemu ok. 20 cm, objętość wypełnienia poniżej 1,9 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo.		
3	Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi, o objętości wypełnienia 1,3 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość roboczą zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-łok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.	Szt.	50
4	Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 145 ml/min, możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 100 aktywacji. łącznik posiadający przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa max. 0,10 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego max 17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne max 6,7 bara=97psi, neutralne ciśnienie rozłączenia. Wejście zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy..	Szt.	2000
5	Strzykawka o pojemności 3 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzielania, klasa IIb lub III. Okres ważności min. 24 m-ce. Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze.	Szt.	3000
6	Strzykawka o pojemności 5 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzielania, klasa IIb lub III. Okres ważności min. 24 m-ce. Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze.	Szt.	800
7	Strzykawka o pojemności 10 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do	Szt.	50

	otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb lub III. Okres ważności min. 24 m-ce . Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze.		
8	Strzykawka doustna z purpurowym tłokiem (zgodność z oznakowaniem produktów do podaży żywienia), logo producenta/marki strzykawki na cylindrze, skala wyrażona w mililitrach, łyżeczkach i kroplach w strzykawkach o poj. 1 ml, w strzykawkach 3, 5, 10 i 20 ml skala wyrażona w mililitrach i łyżeczkach, sterylna, pakowana pojedynczo, z zatyczką, dostępne w poj. 1, 3, 5, 10 i 20ml do wyboru przez Zamawiającego podczas zamówienia.	Szt.	50
9	Bezigtłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym: Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiole w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Filtr wbudowany w część chwytą przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Dostęp zabezpieczony białym koreczkiem. Objętość wypełnienia całego systemu 0,27ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.	Szt.	5000

Pakiet nr 10 – Końcówka do odsysania OP - Yankauer

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Końcówka do odsysania OP – Yankauer, CH 20 długość 22cm, sterylna, przeznaczony do śródoperacyjnego usuwania krwi i płynów ustrojowych w chirurgii otwartej, 4-otwory obarczające,	szt.	200

Pakiet nr 11 - Igły do biopsji mostka

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Igły do biopsji mostka - 15Gx30mm i 18Gx30mm.	szt.	20

Pakiet nr 12 – Igły pod pajęczynowe

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Igła pod pajęczynowa z dopasowanymi prowadnicami do rozmiaru igły, sterylna, pakowane w opakowanie Tyvec.			
1	Igła 22G na 88 mm, o szlifie typu Quincke, z pryzmatem zmieniającym barwę pod wpływem płynu mózgowo rdzeniowego	Szt.	100
2	Igła 25G na 88 mm o szlifie typu Quincke, z pryzmatem zmieniającym barwę pod wpływem płynu mózgowo rdzeniowego		100
3	Igła 26G 88 mm, o szlifie typu Quincke, z pryzmatem zmieniającym barwę pod wpływem płynu mózgowo rdzeniowego	szt.	100
4	Igły 22G, o długości 120 mm, o szlifie typu Quincke, z pryzmatem zmieniającym barwę pod wpływem płynu mózgowo rdzeniowego	Szt.	50
5	Igły 26G, o długości 120 mm, o szlifie typu Quincke, z pryzmatem zmieniającym barwę pod wpływem płynu mózgowo rdzeniowego		50
6	Igły 27G, o długości 120 mm, o szlifie typu Quincke, z pryzmatem zmieniającym barwę pod wpływem płynu mózgowo rdzeniowego		50
7	Prowadnica 20 G na 35 mm do igieł 22G do 26G	Szt.	100
Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point z prowadnicą, cienkościenna o szybkim wyptywie, z przezroczystą rowkowaną końcówką, z dopasowaną prowadnicą, oznaczona kolorem dla identyfikacji rozmiaru, sterylna, pakowane w opakowanie Tyvec.			
1	Nr 25 G P-P - Igła Pencil point 25G x 88mm z prowadnicą oraz pryzmatem zmieniającym barwę pod wpływem płynu mózgowo rdzeniowego	szt.	200

2	Nr 27 G P-P - Igła Pencil point 27G x 88mm z prowadnicą oraz pryzmatem zmieniającym barwę pod wpływem płynu mózgowo rdzeniowego	szt.	100
3	Nr 26 G P-P - Igła o specjalnym szlifie atraumatycznym, dwustrefowym typu atraucan 26G x 88mm, z prowadnicą	szt.	700

Pakiet nr 13 – Cewnik do tlenu

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Cewnik do tlenu umożliwiający podłączenie do Ambu z prostą końcówką - cewniki o długości 2,1m i 4,26m	Szt.	300

Pakiet nr 14 - Cewniki

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Cewniki			
1	Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z dwoma otworami bocznymi i otworem centralnym, barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika, konektor wewnętrznie rowkowany umożliwiający prawidłowe umocowanie, posiadające wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika, na opakowaniu jednostkowym nadruk z: rozmiarem, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności; sterylizowane tlenkiem etylenu: CH 12,14,16,18,20, – dł. 600 mm	Szt.	10000
2	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych j.w. w rozmiarze: CH 8 i CH10	Szt.	100
3	Cewnik do podawania tlenu przez nos jednorazowego użytku, z miękkiego, przezroczystego PVC, anatomiczna końcówka do nosa z miękkiego materiału eliminującego podrażnienia śluzówki, dren o przekroju gwiazdkowym na całej długości łącznie z częścią opasającą głowę, długość drenu 2.1m, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu.	Szt.	5000
4	Cewniki Nelaton, posiadający barwne oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu, w rozmiarach: CH 12 – 18	Szt.	400
5	Cewnik Tiemana, posiadający barwne oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu, posiadające wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika, konektor wewnętrznie rowkowany umożliwiający prawidłowe umocowanie, w rozmiarach: CH 10 – 18	Szt.	120
6	Cewnik typu Foley jałowy, lateksowy, silikonowany zewnętrznie, dwudrożny, dł. min. 40 cm, wyposażony w balon uszczelniający z możliwością regulacji pojemności wypełnienia wodą w zakresie 5-10 ml (dla rozm. 12-22CH), 30 ml (dla rozm. 12-26CH), kodowanie barwne na porcie Luer Slip ze sztywną plastikową zastawką antyzwrotną, na zakończeniu kanału do uszczelnienia cewnika informacje podane przez producenta: rozmiar cewnika w CH, średnica cewnika w mm i pojemność balonu. Pakowany podwójnie folia- papier/folia. Maksymalny czas utrzymania 7 dni.	Szt.	4000
7	Zestaw: cewnik Foley 100% silikon ØCH: 12-22 z balonem 10ml, długość 41cm, zakończenie proste – typu Nelaton z dwoma otworami bocznymi, z z plastikową szczelną zastawką do napełniania balonu, w zestawie (w oryginalnym opakowaniu producenta) strzykawka wypełniona 10% roztworem gliceryny fabrycznie dołączoną, możliwość utrzymania do 90 dni u pacjenta z w/w informacją potwierdzoną w oryginalnym katalogu producenta.	Szt.	10
8	Zestaw: cewnik Foley 100% silikon ØCH: 12-22 z balonem 10ml, długość 41cm, zakończenie proste – typu Nelaton z dwoma otworami bocznymi, z z	Szt.	5

	plastikową szczelną zastawką do napełniania balonu, w zestawie (w oryginalnym opakowaniu producenta) strzykawka wypełniona 10% roztworem gliceryny fabrycznie dołączoną, możliwość utrzymania do 90 dni u pacjenta z w/w informacją potwierdzoną w oryginalnym katalogu producenta. Worek do zbiórki moczu długoterminowy (do 3 tygodni), 2L, z komorą kroplową, zastawką antyzwrotną, filtrem hydrofobowym, bezigłowym portem do pobierania próbek i zintegrowanym wieszakiem. Dren 110cm, biała tylna ściana, dokładna skala pomiarowa oraz zakładka na kranik poprzeczny.		
--	--	--	--

Pakiet nr 15 – Zestawy do znieczulenia zewnątrzoponowego

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego – igła Tuohy 18G x 80 mm, ze stałymi skrzydełkami i znacznikami długości, cewnik poliamidowy 1000mm x 20 G z miękką atraumatyczną końcówką - cecha wymieniona na opakowaniu jednostkowym, 3-częściowa strzykawka LOR, filtr 0,2 µm, samoprzylepny element typu pin-pad umożliwiający zatraskowe zamocowanie cewnika do skóry pacjenta, zatraskowy element łączący cewnik z filtrem, żółta nalepka pozwalająca odróżnić cewnik, minimalizująca ryzyko niewłaściwej podaży leku.	szt.	150
2	Zestaw do znieczulenia łączonego CSE, z igłą Tuohy z dodatkowym otworem w osi igły, igłą podpajęczynówkową typu pencil-point 27G, z cewnikiem z miękką atraumatyczną końcówką, łącznikiem zatraskowym do cewnika, filtrem 0,2 µm, strzykawką LOR, systemem mocowania filtra do skóry, etykietą wskazującą miejsce położenia cewnika, z elementem umocowującym igłę pp w igłę Tuohy	szt.	10

Pakiet nr 16 - Portex Blue Line

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Portex Blue Line Ultra Tracheostomy Tube rozmiar 7-9	szt.	5

Pakiet nr 17 - Zestaw do drenażu jamy opłucnowej

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej z wyeliminowaną przestrzenią martwą. Zestaw gotowy do bezpośredniego podłączenia do pacjenta bez żadnych wstępnych czynności przygotowawczych – np. zalewania płynem. - komora kolekcyjna o pojemności 1000ml z podziałką co 10ml oraz wydzieloną podziałką do precyzyjnego pomiaru małych objętości - komora kolekcyjna z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka - płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45cm H2O - wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania - sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze - wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego - automatyczne obarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej - podwójny zawór obarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim - kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc - bezigłowy port do pobierania próbek - pracujący w pozycji pionowej i poziomej - wyposażony w wieszak do zawieszania na ramie łóżka oraz chwytak do transportu	szt.	50
2	Worek kolekcyjny kompatybilny do poz. 2, o pojemności 1000ml, wyposażony w korek zamykający.	szt.	50

Pakiet nr 18 –Pozostałe wyroby do intubacji

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Rurka intubacyjna wykonana z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.	szt.	200
	Inne		
1	Rurki Guedela nr 2	szt.	200
2	Rurki Guedela nr 3	szt.	200
3	Łącznik z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15cm, z dodatkowymi silikonowymi pierścieniami uszczelniającymi od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z rozciągalną giętką rurą dającą zróżnicowanie długości według potrzeb oraz możliwość umocowania w optymalnej pozycji dzięki pamięci kształtu, zatyczka portu do bronchoskopii o śr. 9,5 mm i portu do odsysania o śr.4 mm, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22M/15F od strony pacjenta, złącze 22F od strony maszyny, przestrzeń rozciągliwa w zakresie 70mm - 150 mm, jednorazowego użytku, sterylny, bezlateksowy, bez DEHP, bez BPA, opakowanie folia-papier, termin przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny.	szt.	200
4	Zestaw do pobierania wydzieliny – zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego.	szt.	500
5	Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H2O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H2O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H2O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa Vt 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.	Szt.	4500
6	Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku, z PCV, bez użebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maska bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).	szt.	100
7	Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,14 cm H2O i wydechowy 0,16 cm H2O przy przepływie	Szt.	180

	10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.		
8	Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.	Szt.	400
9	Kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 tzw. zielona specyfikacja (okrągłe oznaczenie koloru zielonego na mocowaniu łyzki). Wykonana z PCV niezawierającego ftalanów, sztywna, odporna na zagięcia i skręcanie. Światłowod akrylowy, o szerokim, owalnym przekroju od strony źródła światła, nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oznaczenie typu łyzki i rozmiaru – wszystkie umieszczone po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu. Wytrzymałe zatrzaski kulkowe zapewniające trwałe mocowanie w rękojeści. Zakończenie łyzki atraumatyczne, wyraźnie zaokrąglone, pogrubione. Opakowanie foliowe. Na opakowaniu numer serii i data produkcji. Termin przydatności do użycia - 5 lat od daty produkcji. Rozmiary Macintosh: 2 / 3 / 4 /. Wymiary łyzek (+/- 2mm) odpowiednio (długość całkowita/długość robocza/szerokość końcówki dystalnej) dla: roz 2 (115 mm/97mm/14mm), dla roz 3 (133mm/117mm/14mm), dla roz 4 (163mm/147mm/14mm).	Szt.	700
10	Linia do gazometrii męsko-męska.	Szt.	200

Pakiet nr 19 - Rurki tracheotomijne z dwoma mankietami uszczelniającymi

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Rurki tracheotomijne z dwoma mankietami uszczelniającymi			
1	Nr 7	szt.	5
2	Nr 7,5	szt.	5
3	Nr 8	szt.	18
4	Nr 8,5	szt.	5
5	Nr 9	szt.	13
6	Nr 10	szt.	3

Pakiet nr 20 - Rurka intubacyjna z mankietem Soft-Seal

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Rurka intubacyjna z mankietem Soft-Seal i odsysaniem z nad mankieta			
Rurka intubacyjna z mankietem zwężającym się ku dołowi, o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu, posiadająca duży otwór usytuowany tuż nad mankietem pozwalający na efektywne i dokładne odessanie gromadzącej się wydzieliny, wbudowany w ściankę rurki przewód do odsysania niezmnieszający jej wewnętrznego światła z przymocowanym kapturkiem w jaskrawym kolorze, z otworem Murphy'ego, o wygładzonych wszystkich krawędziach wewnętrznych, z gładkim połączeniem mankieta z rurką. balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem) z oznaczeniem nazwy producenta, średnicy rurki i mankieta oraz rodzaju mankieta, przewód łączący balonik kontrolny w innym kolorze niż korpus rurki, dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu jak i na łączniku. linia Rtg na całej długości rurki, skala centymetrowa podana na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych, sterylna, jednorazowa.			
1	Nr 7,5	szt.	30
2	Nr 8,0	szt.	30
3	Nr 8,5	szt.	30
4	Nr 9,0	szt.	30

Pakiet nr 21 – Rurka intubacyjna z mankietem baryłkowatym

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Rurka intubacyjna z mankietem baryłkowatym			
Rurka intubacyjna z mankietem o kształcie baryłkowatym, z otworem Murphy'ego, o wygładzonych wszystkich krawędziach wewnętrznych, z całkowicie wygładzonym połączeniem mankieta z rurką, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem) z oznaczeniem nazwy producenta, średnicy rurki i mankieta, przewód łączący balonik kontrolny w innym kolorze niż korpus rurki, dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu jak i na łączniku, linia Rtg na całej długości rurki, skala centymetrowa podana na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych oraz w postaci linii przerywanej miejscem cięcia korpusu rurki dla rozgraniczenia intubacji ustnej lub nosowej, sterylna, jednorazowa. Rozmiary od 5,0 do 9,5 mm co 0,5 mm.			
1	Rozmiary od 5,0 do 9,5 mm co 0,5 mm. Do wyboru przez Zmawiającego	Szt.	1200

Pakiet nr 22 - Zestaw do punkcji opłucnej, otrzewnej i worka osierdziowego z bezpieczną igłą Veressa 9Ch, 12Ch

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Zestaw do punkcji opłucnej, otrzewnej i worka osierdziowego z bezpieczną igłą Veressa 9Ch, 12Ch			
Bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdza i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, zakończonych układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym. skalpela do nacięcia skóry z zatrzaskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem.			
1	9Ch	szt.	50
2	12Ch	szt.	50

Pakiet nr 23 - Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza			
Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza posiadająca mechanizm blokujący umożliwiający przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360°, z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem), wykonana z mieszaniny silikonu i PCW - półprzezroczysta, z oznaczeniem rozmiaru rurki, rodzaju i średnicy mankieta na baloniku kontrolnym i zakresem zmiennej długości podanym na kołnierzu.			
1	Nr 7,0	szt.	4
2	Nr 8,0	szt.	4
3	Nr 9,0	szt.	4
Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza i mankietem, z mankietem typu Aire- Cuf zbrojona			
Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza, wykonana z czystego silikonu, z mankietem typu Aire-Cuf, zbrojona, z centymetrowymi znacznikami głębokości, z oznaczeniem na kołnierzu średnicy wew. i zew., długości i średnicy mankieta, z obturatorem i łącznikiem 15mm, w zestawie z opaską do mocowania oraz klinem do rozłączania obwodu oddechowego, sterylna, ((o parametrach średnica wew.(mm) / średnica wew.(mm), długość (mm0.))			
1	Nr 6,0 ((6,0 8,7, 110))	szt.	2
2	Nr 7,0 ((7,0 10,0, 120))	szt.	2
3	Nr 8,0 ((8,0 11,0, 130))	szt.	2
4	Nr 9,0 ((9,0 12,3, 140))	szt.	2
Rurka tracheostomijna z odsysaniem znad mankieta – z ruchomym szyldem. Wykonana z termoplastycznego PVC silikonowana, do długotrwałej wentylacji, kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny znad mankieta, dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, linia RTG na całej długości rurki, miękkie gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu w wersji z ruchomym szyldem, prowadnica, 2 tasiemki mocujące, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, znacznik głębokości wprowadzania			
1	Nr 6,5 długość maks. 77mm	szt.	5

2	Nr 7,0 długość maks. 85mm	szt.	5
3	Nt 7,5 długość maks. 93mm	szt.	5
4	Nr 8,0 długość maks. 98mm	szt.	5
Rurka tracheostomijna z regulowanym szyldem – z mankietem silikonowane PVC. Wykonana z termoplastycznego PVC, ruchomy szyld, silikonowana, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, linia RTG na całej długości rurki, miękkie gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu, prowadnica, 2 taśmy mocujące, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, bez lateksu, bez ftalonów, jałowa, jednorazowego użytku.			
1	Nr 6,0	szt.	5
2	Nr 6,5	szt.	5
3	Nr 7,0	szt.	5
4	Nt 7,5	szt.	5
5	Nr 8,0	szt.	5
6	Nr 9,0	szt.	5

Pakiet nr 24 – Prowadnice intubacyjne i Zestawy do przezskórnej tracheotomii metoda Griggsa

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Prowadnica intubacyjna do ukształtowania długa Prowadnica intubacyjna do ukształtowania, z gładkim, wygiętym końcem, pokryta miękkim tworzywem typu Ivory PCV, długa, sterylna, rozmiary: 4,0 mm / 67,3 cm - do rurek o średnicy 5,0-8,0 mm; 5,0 mm / 69,3 cm - do rurek o średnicy 8,5-11,5 mm	szt.	5
2	Prowadnica intubacyjna jednorazowa prosta dł. 700 mm, rozmiar: 15 Ch	szt.	30
3	Prowadnica intubacyjna jednorazowa prosta dł. 700 mm, rozmiar: 10 Ch	szt.	20
4	Pediatria prowadnica intubacyjna prosta dł. 500 mm, rozmiar: 5 Ch	szt.	5
5	Kompletny zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa, z wielorazowym peanem, zawierający skalpel, kaniulę z igłą i strzykawką do identyfikacji tchawicy, prowadnicę Seldingera, rozszerzadło oraz rurkę tracheostomijną z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej z mankietem niskociśnieniowym, posiadającą sztywny samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera. Pakowany na jednej, sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu. Rozmiary: 7,0mm, 8,0mm, 9,0mm	szt.	4
6	Uzupełniający zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa oparty na użyciu peana, zawierający skalpel, kaniulę z igłą i strzykawką do identyfikacji tchawicy, prowadnicę Seldingera, rozszerzadło oraz rurkę tracheostomijną z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej z mankietem niskociśnieniowym, posiadającą sztywny samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera. Pakowany na jednej, sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu. Rozmiary: 7,0mm, 8,0mm, 9,0mm	szt.	30

Pakiet nr 25 – Kaczka, basen i miska nerkowata - wyroby jednorazowe

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Kaczka męska – poj. 875ml, uniwersalny rozmiar	Szt.	1000
2	Basen – max. pojemność 2l – basen płaski lub basen głęboki – do wyboru przez zamawiającego	Szt.	1200
3	Miska nerkowata – poj. 900ml, wymiar – (dł. x szer. x głęb.) = 245 x 115 x 50 (+/- 10%)	Szt.	1000

Pakiet nr 26 – Dreny Redona

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Dreny Redona posiadające perforację o zmiennej średnicy otworów zapewniającą stałą skuteczność drenażu na całej długości perforowanego drenu, podwójnie pakowane w opakowanie zewnętrzne folia- papier i wewnętrzne foliowe, perforowane, z nitką radiacyjną na całej długości, sterylne			
1	Dreny Redona 8 – dł. 500mm	szt.	50

1a	Dreny Redona 8 – dł. 700mm	szt.	50
2	Dreny Redona 10– dł. 500mm	szt.	200
2a	Dreny Redona 10 – dł. 700mm	szt.	200
3	Dreny Redona 12 – dł. 500mm	szt.	150
3a	Dreny Redona 12 – dł. 700mm	szt.	150
4	Dreny Redona 14 – dł. 500mm	szt.	300
4a	Dreny Redona 14 – dł. 700mm	szt.	300
5	Dreny Redona 16 – dł. 500mm	szt.	50
5a	Dreny Redona 16 – dł. 700mm	szt.	50
6	Dreny Redona 18 – dł. 500mm	szt.	50
6a	Dreny Redona 18 – dł. 700mm	szt.	50

Pakiet nr 27 - Ratunkowy zestaw do bezpiecznej konikotomii

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Ratunkowy zestaw do bezpiecznej konikotomii z rurką 6mm	szt.	5

Pakiet nr 28 - Dreny z trokarami

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Dreny z trokarem			
1	Dren z trokarem ostry – Roz 16 –do 32	Szt.	80
2	Dren z trokarem tępy– Roz 12 - do 32	Szt.	30

Pakiet nr 29 - Zestaw Flocare Jejuniostomii

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Zestaw Flocare Jejuniostomia			
1	Zestaw Flocare Jejuniostomii umożliwiający chirurgiczne założenie zgłębnika służącego do żywienia bezpośredniego do jelita składającego się z 2 igieł prowadzących z kaniulami rozdzielanymi CH 10, strzykawka 2 x 3 ml w rozmiarze Ch 80/80 cm	szt.	50

Pakiet nr 30 - Worek resuscytacyjny

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Worek resuscytacyjny wraz z rezerwuarem z możliwością sterylizacji w temperaturze 134°C (komplet)	Kpl.	20

Pakiet nr 31 - Maska twarzowa do tlenu

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Maska twarzowa do tlenu wielorazowego użytku dla dorosłych	szt.	100

Pakiet nr 32 - Maski do nieinwazyjnej wentylacji NIPPV

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Maski do nieinwazyjnej wentylacji NIPPV – maski jednorazowe, nosowo – ustne. Maski kompatybilne z respiratorami Puritan Bennet, Vela Viasess, Draeger i Ohmeda.	szt.	20

Pakiet nr 33 - Maska twarzowa do tlenu wielorazowego użytku o zmiennym ciśnieniu

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Maska twarzowa do tlenu wielorazowego użytku dla dorosłych – Maska z mankietem uszczelniającym z możliwością pompowania (zmiana ciśnienia w	szt.	10

	mankiecie)		
--	------------	--	--

Pakiet nr 34 - Mankiet do krwawego pomiaru RR

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Mankiet do krwawego pomiaru RR na butelkę 500 ml, wielorazowy	szt.	5
2	Mankiet do krwawego pomiaru RR na butelkę 1000 ml, wielorazowy	szt.	5

Pakiet nr 35 - Opaski uciskowe i staza gumowa

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Opaska Uciskowa na udo 112 x 13,5 cm / 120x13,5cm	szt.	5
2	Opaska uciskowa na ramię 82 x 8 cm	szt.	2
3	Staza gumowa 5m x 6cm	szt.	10

Pakiet nr 36 - Ostrza do skalpela

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Ostrza do skalpela			
1	10	op.	10
2	11	op.	40
3	15	op.	20
4	22	op.	60
5	24	op.	5

Pakiet nr 37 - Polipropylenowa siatka płaska 30 x 30

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Polipropylenowa siatka płaska 30 x 30	szt.	40

Pakiet nr 38 - Polipropylenowa siatka płaska 15 x 15

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Polipropylenowa siatka płaska 15 x 15	szt.	50

Pakiet nr 39 - Folia operacyjna

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Folia operacyjna 18 x 30 cm (+/-4cm)	szt.	200
2	Folia operacyjna 30 x 30 cm (+/-4cm)	szt.	100
3	Folia operacyjna 45 x 55 cm (+/-5cm)	szt.	100

Pakiet nr 40 – Igły do akupunktury

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Igły do akupunktury 0,20x25 – połączana, opak.= 100 szt.	Op.	40
2	Igły do akupunktury 0,20x40 – połączana, opak.= 100 szt.	Op.	10

Pakiet nr 41 - Maski do nieinwazyjnej wentylacji NIPPV

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Maski do nieinwazyjnej wentylacji NIPPV – maski jednorazowe, nosowo – ustne. Maski kompatybilne z respiratorami PHILIPS	szt.	50

Pakiet nr 42 - Akcesoria do diatermii

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Akcesoria do diatermii - (Diatermia - EMED - ES 350/400 i Sowa - AC250)			
1	Przewód bipolarny do elektrokoagulacji od 3 do 5 m z wejściem 2 pinowym	szt.	30
2	Uchwyt elektrody z dwoma przyciskami dł. od 2 do 5 m, trzpień Ø 4 mm	szt.	20
3	Uchwyt elektrody z dwoma przyciskami dł. od 3 do 5 m, trzpień Ø 2,35 mm ±0,05	szt.	5
4	Nożyki proste do uchwytów elektrody do uchwytów Ø 4 mm	szt.	20
5	Nożyki proste do uchwytów elektrody do uchwytów Ø 2,35 mm ±0,05	szt.	5
6	Igły do uchwytów elektrody do uchwytów Ø 4 mm	szt.	10
7	Igły do uchwytów elektrody do uchwytów Ø 2,35 mm ±0,05	szt.	3
8	Penseta bipolarna prosta		
A	110 – 145 mm (0,5mm)	szt.	2
B	155 – 170 mm (2mm)	szt.	10
C	180 – 200 mm (2mm)	szt.	7
D	220 - 230 mm (2mm)	szt.	1

Pakiet nr 43 - Klipsy do klipsownicy OLYMPUS HX-5L/Q: HX-600/135

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Klipsy do klipsownicy OLYMPUS HX-5L/Q: HX-600/135	szt.	200

Pakiet nr 44 - Ustniki do endoskopii

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Ustniki do endoskopii, jednorazowe z gumką	szt.	500

Pakiet nr 45 - Szczotki do czyszczenia kanałów endoskopu

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Szczotki do czyszczenia kanałów endoskopu jednorazowe. Średnica kanału 2,8 mm, szczotka jednostronna lub dwustronna	szt.	200

Pakiet nr 46 - Balony do dylatacji zwężeń przewodu pokarmowego

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Balony do dylatacji zwężeń przewodu pokarmowego do kanału endoskopu Ø 2,8 mm			
1	Dł. 5 – 5,5cm, śr. 10 mm – długość całkowita ~ 2300 - 2400 mm	szt.	3
2	Dł. 5 – 5,5cm, śr. 20 mm – długość całkowita ~ 2300 - 2400mm	szt.	3
3	Dł. 8 cm. śr. 10 mm – długość całkowita ~ 1800 - 1950 mm	szt.	3
4	Dł. 8 cm. śr. 20 mm – długość całkowita ~ 1800 - 1950 mm	szt.	3

Pakiet nr 47 - Zestawy do przezskórnej gastrostomii (PEG)

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Zestawy do przezskórnej gastrostomii (PEG): średnice 20Fr(6,67mm) i 24Fr(8mm), w wersji typu „Pull” i „Pusch”, wykonany z wysokiej jakości silikonu z możliwością usunięcia przez powłoki brzuszne (bez konieczności wykonywania endoskopii), zawierający dwie zewnętrzne nasadki: okrągłą i w kształcie półwalca, wyposażony w złącze „Y”, pozwalające na rozdzielenie portu do odżywiania i podawania leków, z klamrą typu „C” dającą możliwość sterowania przepływem wewnątrz drenu, zestaw zapakowany na 2 sterylnych tacach. Zestaw zawiera: obłożenie z otworem, skalpel, pętlę do przeciągania drutu przez kanał, drut do wprowadzania drenu PEG, przewodnik, gaziki (10x10 cm) – 4 szt., nożyczki, pean zakrzywiony, gaziki z otworem (5x5 cm) – 4 szt., igła z mandrynem. Opakowanie zawiera 2 zestawy.			
1	Ø 20	szt.	4
2	Ø 24	szt.	10

Pakiet nr 48 – Pętla do podwiązki i obcinak do polipów

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Narzędzia do endoskopii			
1	Pętla jednorazowego użytku do podwiązki polipów – narzędzie służące do zapobiegania lub opanowania krwawienia po usunięciu uszypułkowanych polipów, narzędzie składa się z wstępnie zmontowanego, uchwyty, osłony, rurki osłonowej i odłączalnej pętli nylonowej, długość narzędzia 2300mm, średnica pętli 30mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,6mm, minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,8mm, opakowanie = 5 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety, gotowe do użycia narzędzie.	Op.	2
2	Obcinak do pętli jednorazowego użytku – Jednorazowy obcinak do pętli do podwiązki, długość narzędzia 230 cm, maksymalna, średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,4mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm, 1 sztuka w opakowaniu.	szt.	5

Pakiet nr 49 - Szczotki chirurgiczne do mycia rąk

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Szczotki chirurgiczne do mycia rąk (300 krotna sterylizacja)	szt.	100

Pakiet nr 50 – Papiery do EKG i videoprintera

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Papier EKG – z nadrukiem i papier do videoprinterów			
1	Papier EKG 112 x 25	rol.	360
2	Papier EKG do defibrylatora ZOOL - 90x90x200	Skł.	15
3	Papier do EKG 60 x 25 do aparatu Aspel - Green	rol.	150
4	Papier do drukarki RTG (videoprinter) UPP – 210 HD	rol.	10

Pakiet nr 51 - Zestaw do pompy infuzyjnej Lifecare

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Zestaw do pompy infuzyjnej Lifecare	szt.	600

Pakiet nr 52 - Wyroby jednorazowe z flizeliny / pościel z flizeliny - komplet

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Wyroby jednorazowe z flizeliny			
1	Fartuchy jednorazowe flizelinowe	szt.	8000
2	Beret flizelinowy	szt.	4000
3	Spodenki (Majtki) flizelinowe jednorazowe	Szt.	2000
4	Pościel flizelinowa (poszwa, poszewka, prześcieradło, podkład) Wymiary – powłoka - 200 x 150cm, powłóczka - 90 x 75cm, prześcieradło - 210 x 150cm (+/- 10%)	szt.	1000

Pakiet nr 53 - Folia termoizolacyjna - koc

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Folia termoizolacyjna - koc	szt.	500

Pakiet nr 54 - Zestaw przeznaczony do zbierania wymiocin

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Jednorazowy szczelnie zamykany system (torba foliowa + wkładka pochłaniająca	szt.	2500

	zapach i ciecz; nie mniej niż 500ml) przeznaczony do zbierania wymiocin.		
--	--	--	--

Pakiet nr 55 - Jednorazowe suche myjki do mycia

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Jednorazowe suche myjki do mycia i pielęgnacji skóry pacjenta pokryte środkiem myjącym na obu stronach rękawicy	Szt.	2000

Pakiet nr 56 - Wyroby do pielęgnacji niemowląt

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Wyroby do pielęgnacji niemowląt			
1	Płyn do mycia Noworodków 300 ml	szk.	180
2	Patyczki higieniczne do uszu	Szt.	4 000
3	Pampersy dla noworodków od 2÷5 kg	szk.	6 000
4	Pielucho majtki dla dorosłych rozmiar L, XL	szk.	7200
5	Chusteczki pielęgnacyjne dla noworodków	szk.	17 000

Pakiet nr 57 - Czepek antybakteryjny do bezwodnego mycia głowy

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Czepek antybakteryjny do bezwodnego mycia głowy nasączony szamponem i odżywką	szk.	200

Pakiet nr 58 - Chusteczki antybakteryjne do mycia ciała

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Chusteczki antybakteryjne do mycia ciała i pielęgnacji pacjenta skuteczne działanie w kierunku MRSA (op.=10 szt.) inne opakowanie - odpowiednie przeliczenie)	Szt.	4000

Pakiet nr 59 - Wyroby z tworzywa sztucznego

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Wyroby z tworzywa sztucznego			
1	Kaczka z tworzywa sztucznego – do sterylizacji	Szt.	50
2	Basen z tworzywa sztucznego – do sterylizacji	Szt.	50
3	Miska nerkowata z tworzywa sztucznego 28cm - 30cm – do sterylizacji	Szt.	50

Pakiet nr 60 – Rękawice chirurgiczne

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowane od wewnątrz, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.	par	20000
2	Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana,	par	3000

	grubość na palcu 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków (raporty z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.		
3	Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu < 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III.	Par	4000
4	Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 28 cytostatyków (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.	Par	3000
5	Rękawice foliowe (M i L) op.= 100 szt.	Op.	200

Pakiet nr 61 – Próznociąg położniczy

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Próznociąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonu” (kielicha) Ø miseczki 64mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie lub „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Rodzaj miseczki do wyboru przez Zamawiającego.	Szt.	30

Pakiet nr 62 - Zegarowy aparat do mierzenia ciśnienia

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Zegarowy aparat do mierzenia ciśnienia metoda pomiaru - Korotkowa ze stetoskopem, zakres pomiaru - ciśnienie: 0÷300 mm Hg, puls: 30÷200 bpm, dokładność pomiaru - ciśnienie: +/- 3 mm Hg, mankiet - obwód ramienia 14-48 cm, inflacja mankieta – manualna, wyświetlacz – zegarowy, warunki pracy - temp.: 10÷40°C, wilgotność: 30÷85%, transport i przechowywanie -	Szt.	50

	temp.: -40÷55°C, wilgotność: 10÷95%, w zestawie - ciśnieniomierz, stetoskop, etui, instrukcja użycia		
--	--	--	--

Pakiet nr 63 - Elektroda neutralna - jednorazowa

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Elektroda neutralna 90cm2 jednorazowa, dzielona używana przy zabiegach elektrochirurgicznych (polipektomi a) (opakowanie = 100 szt.)	Op.	5

Pakiet nr 64 - Elektrody neutralna do aparatu do elektrokoagulacji z kablem

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Elektrody bierne do aparatu do elektrokoagulacji wielorazowa. Zamawiający posiada aparaty ES 350. Długość 3 – 5m, wtyk typu „płaski - dwubolcowy”	szt.	7

Pakiet nr 65 - Elektrody bierne jednorazowe do aparatu ES 350.

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Elektrody bierne jednorazowe do aparatu ES 350 – opakowanie = 100szt.	Op.	12

Pakiet nr 66 - Kable EKG do kardiomonitorów

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Kable EKG do kardiomonitorów – kable rozłączne		
1	Kabel pacjenta - 3 odprowadzenia, zatrzask, do kardiomonitora STAR 800,COMEN	szt.	6
2	Kabel pacjenta + 3 odprowadzenia, zatrzask, do kardiomonitora Philips - komplet	szt.	8
3	kabel pacjenta + 3 odprowadzenia, zatrzask, do kardiomonitora Goldway UT 4000F	szt.	4
4	kabel pacjenta + 3 odprowadzenia, zatrzask, do kardiomonitora GAMMA XL(Draeger) - Kabel typu MultiMed	szt.	8
5	kabel pacjenta + 3 odprowadzenia, zatrzask, do kardiomonitora Emtel FX 2000	szt.	4

Pakiet nr 67 - Mankiet do pomiaru ciśnienia do kardiomonitorów

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Mankiet do pomiaru ciśnienia do kardiomonitorów wraz z wężykami, rozmiar średni 20-35cm, wężyk 1 sztuka do każdego monitora, 5 szt. z jednym wężykiem, 5 szt. z dwoma wężykami		
1	Kardiomonitor EMTel(FX 2000, FX-2000F)	szt.	8
2	Kardiomonitor GAMMA XL(Draeger)	szt.	8

Pakiet nr 68 - Czujnik SPO2 do kardiomonitorów

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Czujnik SPO2 do kardiomonitorów		
1	Kardiomonitor Walmed (STAR 800,COMEN) kompletny, wtyczka do monitora - Zakończenie typu Klips / Obecnie używane czujniki - Dwa rodzaje wtyczek – 6 sztuk – Ref: A916 – SA1265 i 2 sztuki –Ref: A0816 – SA105PV	szt.	8
2	Kardiomonitor Philips (kabel kompletny 1,5m) / Obecnie używane - Dwa rodzaje – 5 sztuk – Ref: M2206-033A i 1 sztuka – Ref: M1940A./ Zakończenie typu silikon	szt.	6
3	Kardiomonitor EMTel(FX 2000 / Zakończenie typu Klips./ Obecnie używane - Ref: S0026BS	szt.	2
4	Kardiomonitor GAMMA XL(Draeger) - Zakończenie typu Klips / Obecnie używane - Ref: MS07330DG lub alternatywny Siemens 708-23/M1909-003A	szt.	6
5	Kardiomonitor Walmed (Goldway UT 4000) – kompletny, / Zakończenie typu Klips. / Obecnie używane - Ref: M2152-063A	szt.	4
6	Kardiomonitor Walmed (M8) – kompletny / Zakończenie typu Klips. / Obecnie	szt.	4

	używany Ref: M2151-060A		
--	-------------------------	--	--

Pakiet nr 69 - Czujnik O2 do respiratora

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Czujnik O2 do respiratora		
1	Respirator NBP840(Medtronic) - Obecnie używany czujnik - Ref: 7820		4
2	Respirator Vello Viassys (Dutchmed) – Obecnie używany - Ref: R1125P02		4

Pakiet nr 70 - Czujniki O2 do aparatu do znieczuleń firmy Medtronic

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Czujniki O2 do aparatu do znieczuleń		
1	Aparat do znieczulenia Ohmeda Aspire - Obecnie używany czujnik - Ref: 6050-0004-110	Szt.	2

Pakiet nr 71 - Akcesoria do aparatu EKG firmy Aspel

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Akcesoria do aparatu EKG firmy Aspel		
1	Kabel pacjenta do aparatu EKG kompletny – 12 odprowadzeń	szt.	10
2	Komplet elektrod przyssawkowych - 8 sztuk	Komp.	10
3	Komplet elektrod kończynowych dla dorosłych - 4 sztuki	Komp.	10

Pakiet nr 72 – Wkłucia tętnicze metoda Seldingera

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Cewnik dotętniczy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z polietylenu, widoczny w RTG. W zestawie igła do wprowadzania, przewodnik. Cewnik w rozmiarach: 3FR/8cm, igła wprowadzająca 20G/38cm, przewodnik 0,53mm/20cm, 4FR o długościach 8, 10cm, igła wprowadzająca 19G/54cm, przewodnik 0,71mm.		
1	Cewnik o dl. 8cm	Szt.	60
2	Cewnik o dl. 10cm	Szt.	50

Pakiet nr 73 - Cewnik Foley silikonowy z końcówką Tiemanna

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Cewnik do cewnikowania pęcherza moczowego w przypadku zwężenia cewki moczowej. Możliwość utrzymania do 29 dni. Wykonany z medycznej odmiany 100% silikon. Atraumatyczna końcówka. Wyposażony w boczny otwór o łagodnie wyoblonych krawędziach. Pasek kontrastujący w RTG wraz z oliwką. Całkowicie transparentny. Plastikowa zastawka zapewniająca szczelność balonu. Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie podwójne. Długość = 420mm, Balon 5 – 10ml.		
1	CH14	Szt.	20
2	CH16	Szt.	20
3	CH18	Szt.	20

Pakiet nr 74 – Nakłuwacze jednorazowe

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Nakłuwacz jednorazowy używany do uzyskania próbki krwi do badania poziomu glukozy /cholesterolu . Konstrukcja zabezpieczona przed ponownym użyciem i ewentualnym zakażeniem personelu medycznego krwią pacjenta. Ostrze schowane przed i po użyciu. Nie zawierające lateksu i ftalonów. Sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie = 100 szt. Rozmiar głębokość wkłucia – 23G / 18mm i 21G / 2,4mm	Op.	100

Pakiet nr 75 - Instrument i narzędzia do Diatermii MAXIUM /KLS MARTIN

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
I	Narzędzia laparoskopowe Kleszyczki i ostrza do aparatu elektrochirurgicznego model MAXIUM /KLS Martin		
1	Kleszyczki do zamykania naczyń z równoczesnym cięciem, wielokrotnego użytku z rozpoznawaniem narzędzi, z automatycznym doбором właściwego programu, prowadnica śr. 5mm, dł. 37cm, (min. 50 sterylizacji), do aparatu elektrochirurgicznego model MAXIUM /KLS Martin	Kompl.	1
2	Trzon narzędzia do pozycji nr 1	Szt.	1
3	Jednorazowe, wymienne ostrze do kleszyczków do zamykania naczyń o śr. 5 mm i dł. 37cm, op.= 6szt. - do narzędzia z pozycji nr 1	Op.	24
4	Haczyk monopolarny, średnica 5mm, długość 470mm	Szt.	2
5	Przewód monopolarny, wtyk 3 pin, długość 5m	Szt.	2
II	Narzędzia do chirurgii otwartej do aparatu elektrochirurgicznego model MAXIUM /KLS Martin		
6	Wielorazowy klem do zamykania naczyń do 7 mm z jednoczesnym cięciem (za wyjątkiem nożyka): - z rozpoznawaniem narzędzi, - z automatycznym doбором właściwego programu do zamykania naczyń; - z automatyczną aktywacją przyłączenia ramion narzędzia (nie dopuszcza się wykorzystania funkcji Auto-Start) . - zamykanie naczyń do 7 mm potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą - długość 180 [mm] +/- 5 [mm], - gwarantowana żywotność min. 50 zabiegów, końcówka robocza zagięta długość min. 15 mm – 1 komplet	Kompl.	1
7	Wielorazowy klem do zamykania naczyń: - z rozpoznawaniem narzędzi, - z automatycznym doбором właściwego programu do zamykania naczyń; - zamykanie naczyń do 7 mm potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą - długość 280 [mm] +/- 5 [mm], końcówka robocza zagięta szerokości max. 5 mm – 1 komplet	Kompl.	1
8	Nóż do dwurazowego klemu do zamykania naczyń do 7 mm z jednoczesnym cięciem - pozycja nr 6, sterylne – 10 szt.	Op.	6
9	Nożyczki bipolarne, smukłe wyg., dł. 23 cm	Szt.	1

Pakiet nr 76 - Jednorazowe staplery okrężne i jednorazowe staplery liniowe z nożem

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Stapler jednorazowy okrężny zakrzywiony z kontrolowanym dociskiem tkanki od 1mm do 2,5mm; rozmiar 25-26 / 29-30 / 33-34		
1	Jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1mm do 2,5mm, zewnętrzna średnica kowadełka 25,5 mm, 29,5 mm, 33,5 mm, średnica noża odpowiednio 17,0 mm, 20,5 mm i 24,8 mm, obrotowe ostrze, sygnał dźwiękowy wystrzelenia zszywek, wbudowana automatyczna blokada bezpieczeństwa zapobiegająca przypadkowemu oddaniu strzału (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia).	szt.	30
	Stapler liniowy z nożem w korpusie j.uż. o efektywnej długości linii cięcia 53 mm i 73 mm oraz linii szycia : 57 mm i 77 mm.		
2	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57mm, linii cięcia 53mm, załadowany ładunkiem do standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0 mm), nóż zintegrowany ze staplerem (Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia).	szt.	35
3	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77mm, linii cięcia 73 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu	szt.	5

	1,5mm), tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8mm) i grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0mm), nóż zintegrowany ze staplerem (Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia).		
4	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2 mm), nóż zintegrowany ze staplerem (Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia).	szt.	35
5	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm), tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8mm) i grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0mm), nóż zintegrowany ze staplerem (Zamawiający każdorazowo określi przy zamawianiu rodzaj ładunku).	szt.	5

Pakiet nr 77 – Zestawy do procedur laparoskopowych

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Zestawy do procedur laparoskopowych			
1	Jednorazowa rękojeść staplera endoskopowego z wbudowaną artykulacją do 45 stopni w obie strony, z rotacją 360 stopni, przeznaczonego do ładowek ładowanych w szczęki staplera, wykonujących zespolenie o długości 45 mm lub 60 mm, posiadająca dwie dźwignie zamykającą i spustową. Długość ramienia 34 cm, 44 cm. (Zamawiający każdorazowo określi parametry rękojeści przy składaniu zamówienia)	szt.	40
2	Jednorazowe ładunki liniowe do staplera endoskopowego z artykulacją, umożliwiającego wykonanie zespolenia na długości 45 mm lub 60 mm, ładowane w szczęki staplera. Ładunki do tkanki naczyniowej cienkiej (wysokość zszywki 0,75 mm po zamknięciu), tkanki naczyniowej (wysokość zszywki 1 mm po zamknięciu), ładunki do tkanki normalnej (wysokość zszywki 1,5 mm po zamknięciu), ładunki do tkanki średnio grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8 mm), ładunki do tkanki grubej (wysokość zszywki 2 mm po zamknięciu). Wszystkie ładunki przechodzące przez trokar o średnicy 12 mm. (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar ładunku przy składaniu zamówienia.)	szt.	160
3	Jednorazowe ładunki liniowe do staplera endoskopowego z artykulacją, umożliwiającego wykonanie zespolenia na długości 60 mm, ładowane w szczęki staplera. Ładunki do tkanki bardzo grubej (wysokość otwartej zszywki 4,2 mm, wysokość zszywki 2,3 mm po zamknięciu). Ładunki przechodzące przez trokar o średnicy 12 mm. Ładunki wyposażone w prążkowaną powierzchnię umożliwiającą atraumatyczny chwyt pozwalający unieruchomić tkankę w trakcie wystrzelenia.	szt.	4
4	Jednorazowy trokar optyczny bezpieczny z separatorem tkanek 12mm, długość 100mm lub 150mm, z wbudowaną redukcją 5-12mm, kaniula żebrowana, przezierna, umożliwia stosowanie endostaplera o tzw. trzonie „oversize 12mm”, zawór umożliwiający insuflację i desuflację.	szt.	20
5	Jednorazowy trokar optyczny, bezostrzowy 12mm, długość 100mm lub 150mm, umożliwiający wprowadzenie narzędzi 4,7mm-12,7mm bez ryzyka utraty odmy bez konieczności stosowania dodatkowych redukcji, kaniula z użebrowaniem w kształcie odwróconej choinki, przezierna, ze ściętym szczytem, zawór umożliwiający insuflację i desuflację.	szt.	20

Pakiet nr 78 - Klipsownica laparoskopowa z klipasami w rozmiarze ML

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Klipsownica laparoskopowa, stalowa wielorazowego użytku, w rozmiarze ML, obrotowa o średnicy Ø10 mm i długości roboczej 330 mm z portem luer-lock do mycia. Dystalna (wewnętrzna) część rękojeści ruchoma, proksymalna (zewnętrzna) nie ruchoma . Część robocza - dystalna (bransze) z wewnętrzną mikrostrukturą zapewniającą	Szt.	1

	stabilne trzymanie klipsa w klipsownicy, Kompatybilna z klipsami tytanowymi w rozmiarze ML typu Vclip.		
2	Klips tytanowy kompatybilny z klipsownicą w poz. 1 w rozmiarze ML w kształcie podkowy o przekroju serca z zewnętrzną mikrostrukturalną klipsą i wewnętrznym rowkowaniem, wykonane z niepirogennego tytanu, który gwarantuje odpowiedni poziom biokompatybilności. Pakowane w sterylnych magazynkach po 4 i 6 szt. Magazynek z warstwą kleju, umożliwiającą przyklejenie zasobnika klip. do obłożenia operacyjnego. W każdym opakowaniu -- co najmniej dwa samoprzylepne kontrolki identyfikujące do wklejania w protokoły operacyjnych, zawierające nazwę producenta, datę przydatności, datę produkcji i nr serii.	Op.	20

Pakiet nr 79 - Dreny do arthropompy

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Dreny do arthropompy	szt.	20

Pakiet nr 80 - Zestaw do krwawego pomiaru RR

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Zestaw do krwawego pomiaru RR Combitrans	szt.	300

Pakiet nr 81- Przyrządy do podaży do pomp AMIKA

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Przyrząd do podaży (do żywienia dojelitowego) uniwersalny do butelek i worków typu PACK do pompy Varioline AMIKA	szt.	800

Pakiet nr 82 - Mankiet do ciśnienia do kardiomonitora

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Mankiet do ciśnienia do kardiomonitorów PHILIPS oraz WALMED		
a	Wielorazowe dla dorosłych, jeden wężyk, rozmiar 25-35cm	Szt.	20
b	Wielorazowe dla dorosłych, jeden wężyk, rozmiar 33-43cm / 47cm	Szt.	10
c	Wielorazowe dla dorosłych, dwa wężyki	Szt.	10

Pakiet nr 83 – Intraductory i elektrody do czasowej stymulacji serca

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Intraductor rozmiar 5F, 6F, 7F (Zestaw do czasowej stymulacji serca z możliwością podawania płynów infuzyjnych)	szt.	10
2	Elektroda do czasowej stymulacji serca rozmiar F – 4 + kaniula z igłą	szt.	5
3	Elektroda do czasowej stymulacji serca rozmiar F – 5 + kaniula z igłą	szt.	5
4	Elektroda do czasowej stymulacji serca rozmiar F – 6 + kaniula z igłą	szt.	5

Pakiet nr 84 - Akcesoria do VAPORYZATORA VAPR3

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
	Akcesoria do VAPORYZATORA VAPR3		
1	Elektroda 3,5mm, boczna , sztywna, (kolano/bark)	szt.	10
2	Elektroda 3,5mm,boczna, flex (kolano/bark)	szt.	10
3	Elektroda 3,5mm, haczykowa, (kolano)	szt.	10
4	Elektroda z odsysaniem (kolano/bark)	szt.	10
5	Rękojeść VARPR3	szt.	10

Pakiet nr 85 - Końcówki do Shavera

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Końcówki do Shavera			
1	Końcówka do Shavera, wielokrotnego użytku do tkanek miękkich. Ostrze wewnętrzne ząbkowane kształt owalny o średnicy 5,5 mm	Szt.	5
2	Końcówka do Shavera, wielokrotnego użytku do tkanek miękkich. Ostrze zewnętrzne ząbkowane kształt owalny o średnicy 5,5 mm	Szt.	5
3	Końcówka do Shavera, wielokrotnego użytku do tkanek miękkich. Ostrze wewnętrzne gładkie kształt owalny o średnicy 5,5 mm	Szt.	5
4	Końcówka do Shavera, wielokrotnego użytku do tkanek miękkich. Ostrze wewnętrzne ząbkowane kształt różyczka o średnicy 5,5mm	Szt.	5

Pakiet nr 86 - Wielorazowe narzędzia laparoskopowe

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Wielorazowa rękojeść z blokadą, średnica 5mm, długość 34 cm, zaopatrzona w pin do koagulacji monopolarnej z portem do płukania, pokrętło umożliwiające obrót o 360 stopni, ramię wykonane z materiału PEEK, współosiowe gwintowanie składające się z dwóch blokujących się gwintów, wymienne wielorazowe pierścienie w uchwycie. Wskaźnik prawidłowego zamocowania końcówki.	szt.	2
2	Wielorazowa rękojeść z blokadą, średnica 5mm, długość 42 cm, zaopatrzona w pin do koagulacji monopolarnej z portem do płukania, pokrętło umożliwiające obrót o 360 stopni, ramię wykonane z materiału PEEK, współosiowe gwintowanie składające się z dwóch blokujących się gwintów, wymienne wielorazowe pierścienie w uchwycie. Wskaźnik prawidłowego zamocowania końcówki.	szt.	2
3	Wielorazowa rękojeść bez blokady, średnica 5 mm, długość 34 cm, zaopatrzona w pin do koagulacji monopolarnej z portem do płukania, pokrętło umożliwiające obrót o 360 stopni, ramię wykonane z materiału PEEK, współosiowe gwintowanie składające się z dwóch blokujących się gwintów, wymienne wielorazowe pierścienie w uchwycie Wskaźnik prawidłowego zamocowania końcówki.	szt.	2
4	Wielorazowa rękojeść bez blokady, średnica 5 mm, długość 42 cm, zaopatrzona w pin do koagulacji monopolarnej z portem do płukania, pokrętło umożliwiające obrót o 360 stopni, ramię wykonane z materiału PEEK, współosiowe gwintowanie składające się z dwóch blokujących się gwintów, wymienne wielorazowe pierścienie w uchwycie Wskaźnik prawidłowego zamocowania końcówki.	szt.	2
5	Wielorazowe nożyczki z ostrzem typu Endocut, lekko zakrzywione długie; Podwójny przeciwstawny gwint do połączenia z rękojeścią	szt.	2
6	Wielorazowe nożyczki z ostrzem typu Mini Endocut, lekko zakrzywione, krótkie; Podwójny przeciwstawny gwint do połączenia z rękojeścią	szt.	2
7	Wielorazowy grasper typu Fenestrated, okienkowy z żebrowaniem; Podwójny przeciwstawny gwint do połączenia z rękojeścią,	szt.	2
8	Wielorazowy grasper typu Lapclinch, większe ząbkowanie w części dystalnej i gładki obszar w części proksymalnej; Podwójny przeciwstawny gwint do połączenia z rękojeścią,	szt.	2
9	Wielorazowy grasper typu Long Fenestrated, długie szczęki z mikroząbkowaniem zapewniające atraumatyczny uchwyt; Podwójny przeciwstawny gwint do połączenia z rękojeścią,	szt.	2
10	Wielorazowy grasper typu Hunter o tradycyjnym wzorze; Podwójny przeciwstawny gwint do połączenia z rękojeścią,	szt.	2
11	Wielorazowy dissector typu Traditional Maryland o delikatnym wygięciu i stożkowatym kształcie; Podwójny przeciwstawny gwint do połączenia z rękojeścią,	szt.	2
12	Tacka sterylizacyjna przeznaczona na 9 końcówek	szt.	2

Pakiet nr 87 – Przyrząd przelewowy

Postępowanie o udzielenie zamówienia na „Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku”.

Oznaczenie sprawy: **SZM/DZ/340/01/2021**

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Przyrząd przelewowy do mieszania płynów z portami Typu – Transofix	szt.	500

Pakiet nr 88 - Zestawy infuzyjne do pompy infuzyjne ALARIS

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Zestawy do pompy infuzyjne ALARIS		
a	Do pompy strzykawkowej Zestaw przeźroczysty kompatybilny do pomp infuzyjnych strzykawkowych ALARIS CC z wbudowanym w linię dyskiem Alaris. Produkt jednorazowego użycia. Pozbawiony latexu i DEHP. 100szt/op. (10,23)	szt.	100
b	Do pompy objętościowej Zestaw do infuzji standardowy kompatybilny do pomp objętościowych Alaris GW z zaworem zapobiegającym zjawisku syfonowania z zabezpieczeniem przed wolnym przepływem. Produkt jednorazowego użycia. Bez zawartości DEHP i latexu. Pozbawiony latexu i DEHP. 100szt/op. (15,23)	szt.	100

Pakiet nr 89 - Czujniki do saturacji dla noworodków – typu Nellcor

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Czujnik jednopacjentowy sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla niemowląt od 3 kg do 20 kg w kształcie „L”, dł. Kabla min 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy, prostokątny plaster do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację czujnika i przedłużających żywotność, sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax (certyfikat / oświadczenie dołączyć do oferty), kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO2) w zakresie 70- 100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% – 3 cyfry – dokładność dla obu zakresów SPO2 potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników – wymagane dołączenie do oferty). Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetrię z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty). Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faradaya w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Opakowanie 24 szt. Z minimum 6 sztukami sterylnych krążków klejonych służących do przeklejania czujnika w celu przedłużenia jego żywotności w jednym integralnym opakowaniu z czujnikiem. Wymagane dołączenie 1 szt. Próbk.	op.	1

Pakiet nr 90 - Akcesoria jednorazowe do urządzenia do resuscytacji. Zestaw z podgrzewaczem

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Układ podgrzewany ze złączką T przeznaczony do zapewnienia odpowiednich wartości ciśnienia PEEP i PIP podczas resuscytacji niemowląt przy prędkości przepływu w zakresie 8-15 L/min. Układ przeznaczony jest do podłączenia do resuscytatora. Długość linii wdechowej 130 cm. Dren łączący resuscytator z nawilżaczem o długości 60 cm. Przekrój drenów 10 mm, przekrój zastawki PEEP 15 mm. Linia wdechowa wyposażona w spiralną grzałkę.	szt.	50
2	Komora z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w zintegrowany zawór odpowietrzający, komora posiadająca dwa pływak kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu	szt.	50

	się wody do układu pacjenta. Komora przeznaczona do użytku przez 14 dni, posiadająca datę ważności na opakowaniu. (firmy CareFusion)		
--	--	--	--

Pakiet nr 91- Podkład w rolce podfoliowany

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1.	Podkład w rolce podfoliowany - 51 x 50 w rolce 80 szt. podkłady testowane dermatologicznie. 2 warstw w podkładzie celulozowym lub 100 % czystej celulozy	szt.	500

Pakiet nr 92- Generatory nCPAP do układu wspomagania oddechowego

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Generator nCPAP do układu wspomagania oddechowego. Zamawiający posiada urządzenie do resuscytacji i ogrzewania - PANDA Przyłącze/adapter jednorazowego użytku do układów oddechowych pacjenta do respiratora z funkcją Ncpap, konstrukcja przyłącza minimalizuje występowanie w przyłączy martwych przestrzeni poprzez oddzielenie przepływu wdechowego i wydechowego; przyłącze z możliwością regulacji kąta nachylenia w miejscu mocowania końcówek donosowych i maseczek. W komplecie stożkowy klin piankowy zapewniający optymalną izolację pomiędzy systemem rurowym a generatorami nCPAP; zwiększający stabilność całego układu;	Szt.	10
2	Jednorazowe końcówki donosowe Silikonowe końcówki donosowe do zamocowania przy adapterze/przyłączy przystosowane rozmiarami dla noworodków od 500g wagi ciała, strona końcówki skierowana do pacjenta wyprofilowana owalnie, wpustki donosowe, bardzo miękkie, taliowane.. Rozm. XS, S, M, L, XL.	Szt.	10
3	Jednorazowe maseczki Silikonowe maseczki oddechowe do zamocowania przy adapterze/przyłączy przystosowane rozmiarami dla noworodków od 500g wagi ciała. Rozm. XS,S, M, L, XL.	Szt.	10
4	Jednorazowe czapeczki do mocowania generatorów Czapeczki jednorazowego użytku wyposażone w rzep umożliwiające umocowanie przyłącza oraz komplet tasemek do mocowania końcówek donosowych i masek. Czapeczki wykonane z materiału umożliwiającego przymocowanie rzepów tasemek w dowolnym punkcie czapeczki. Rozm. XXS, XS, S, M, L, XL, XXL, XXXL.	Szt.	10

Pakiet nr 93 – Protezy dróg żółciowych

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowani e śr/rok
Stenty (protezy dróg żółciowych) – teflonowe – do drenażu przewodów żółciowych, materiał – teflon (PTFE)			
1	Średnica / długość - 7F/7cm	szt.	2
2	Średnica / długość – 7F/15cm	szt.	2
3	Średnica / długość – 8,5F/7cm	szt.	2
4	Średnica / długość – 8,5F/12cm	szt.	2
5	Średnica / długość – 10F/5cm	szt.	2
6	Średnica / długość – 10F/15cm	szt.	2
7	Średnica / długość – 11,5F/5cm	szt.	2
8	Średnica / długość – 11,5F/10cm	szt.	2

Pakiet nr 94 - Zestaw siatka i stapler do fiksacji

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Częściowo wchłanialna, makroporowata siatka umożliwiająca wszechstronne wykonywanie różnych operacji naprawczych przepukliny pachwinowej. Monofilamentowy kompozyt włókien polipropylenu i włókien poliglekaprону-25; gramatura 28 g/m2; średnica porów 3-4 mm; wchłanialny element poliglekaprону-25	zestaw	45

	(ok. 84 dni) cienkie filamenty – poniżej 1 mm; niski odsetek kurczenia siatki po implantacji – ok. 1,9%; elastyczny, którego naciągnięcie ma proporcje wymiarowe 4:1, rozmiar 10 15 cm oraz stapler jednorazowy do fiksacji siatek przepuklinowych 5 mm, zawierający 25 zszywek syntetycznych wchłanianych o dwóch miejscach przyczepnych do tkanki zawierający wskaźnik zużycia zszywek.		
--	---	--	--

Pakiet nr 95 - Zestaw do nakłucia jamy opłucnowej

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Zestaw do nakłucia jamy opłucnowej – worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml, strzykawka o pojemności 60ml, trzy igły o długości 55mm (14G, 16G, 19G), kranik trójdrożny, wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu.	szt.	200

PAKIET NR 96 - Hypoalergiczne paski do zamykania brzegów ran

pojedyncze opakowanie każdego produktu powinno być zaopatrzone w etykietę zawierającą: nazwa w języku polskim, seria, data ważności

Lp.	Produkt	Średnioroczne zapotrzebowanie
1	Hypoalergiczne , samoprzylepne paski do bezurazowego zamykania brzegów ran , wzmacnione 100 mm x 12 mm /+ - 3mm/ x 6 pasków w 1 opakowaniu	100 op.
2	Hypoalergiczne , samoprzylepne paski do bezurazowego zamykania brzegów ran , wzmacnione 75 mm x 6mm /+ - 3mm/ x 3 paski w 1 opakowaniu	150 op.

Pakiet nr 97 – Podkłady jednorazowe chłonne

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Podkład jednorazowy chłonny- utrzymujące suchą skórę , nie marszczące i nie rozwarstwiający. Podkład ochronny niesterylizowany, pełnobarierowy, oddychający (WVTR min. 3600 g/m ² /24godz). Warstwa środkowa z wkładem żelowym pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej, chłonność - odpowiednio do rozmiaru podkładu.		
a	Rozmiary: 45 x 61cm (Rozmiar +/- 10%), chłonność 900-1150g	szt.	100
b	Rozmiary: 61 x 91cm (Rozmiar +/- 10%), chłonność 1800-2300 g	szt.	2500
c	Rozmiary: 25 x 40 (Rozmiar +/- 10%) , chłonność 200-300g,	szt.	100

Pakiet nr 98 – Maty chłonne na podłogę

Lp	Produkt	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Przenośna mata na podłogę o dużej chłonności płynów (3l/m ²) rozmiar 71x101 cm Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji , wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej chłonności ,foliowy nieprzemakalny, antypoślizgowy spód zapobiegający przesuwaniu się produktu po mokrej podłodze. Możliwość repozycjonowania.	szt.	26
2	Przenośna mata na podłogę o dużej chłonności płynów (3l/m ²) rozmiar 71x142 cm. Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji , wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej chłonności ,foliowy nieprzemakalny, antypoślizgowy spód zapobiegający przesuwaniu się produktu po mokrej podłodze.	szt.	20

3	Przenośna mata na podłogę o dużej chłonności płynów (3l/m ²) rozmiar 71x182 cm. Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji, wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej chłonności, foliowy nieprzemakalny, antypoślizgowy spód zapobiegający przesuwaniu się produktu po mokrej podłodze.	szt.	160
---	--	------	-----

– tolerancja +/-5% do podanych wymiarów

Pakiet nr 99 - Oprawa okularowa z wymiennymi osłonkami

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Oprawa okularowa z wymiennymi osłonkami – okulary ochronne na blok operacyjny Wygodne, przylegające okulary ochronne, wykonane w technologii UltraClear zapobiega odbłaskom, zaparowaniu soczewek oraz energii statycznej, Oprawka dopasowana jest do czoła tak aby zapobiec zachlapaniu oczu od górnej części okularów. Soczewki przylegają szczelnie do oprawek, łatwo zapinane na oprawkę i ściągane, samozamykające się otwory, zgodne z normą OSHA, można stosować na okulary korekcyjne. Górna krawędź soczewki posiada matowy, kolorowy pasek ułatwiający chwytanie soczewek w trakcie ich zakładania, bez pozostawiania odcisków palców.			
1	Oprawa okularowa	szt.	100
2	Wymienne osłonki (soczewki)	szt.	1000

Pakiet nr 100 – Kombinezon ochronny

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Kombinezon ochronny wykonany z laminatu (włókny polipropylenowej oraz polietylenu) o gramaturze 63g/m2. Szwy poliestrowe dodatkowo zakryte taśmą. Wyposażony w trójpasełowy kaptur z elastycznym wykończeniem. Wyposażony w gumkę z tyłu w pasie, nadgarstkach oraz kostkach. Suwak zakryty samoprzylepną patką. Wersja bez butów. Kombinezon jako środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady UE 2016/425. Różne rozmiary według potrzeb Zamawiającego.	Szt.	2000

Pakiet nr 101 - System do zbierania wymiocin

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Jednorazowy szczelnie zamykany system (torba foliowa + wkładka pochłaniająca zapach i ciecz; nie mniej niż 500ml) przeznaczony do zbierania wymiocin.	szt.	1000

Pakiet nr 102 – Strzykawki, przedłużacze, przyrządy i worek – do podaży leków światłoczułych

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
Strzykawki bursztynowe			
Opis; Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką luer-lock, bursztynowa, do podaży leków światłoczułych, pojemność 50-60 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 1ml, skala nominalna wyróżniona graficznie (obwiedzenie, otoczenie kółkiem liczby określającej liczbę pojemności nominalnej), skala poza skalą nominalną co 1 ml			
1	Strzykawka do pompy infuzyjnej 50-60ml	szt.	1000
Przedłużacz do pomp infuzyjnych do leków światłoczułych			
Opis: Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny. W skład przedłużaczy do pomp infuzyjnych wchodzi następujące elementy: - osłonka łącznika luer-lock, - łącznik stożkowy luer-lock "męski", - dren PVC o średnicy wewnętrznej 1.24 mm, - łącznik stożkowy luer-lock "żeński", - osłonka łącznika luer-lock. Kompatybilny z strzykawkami Przedłużacze do pomp infuzyjnych: - sterylizowane EO, - opakowanie jednostkowe typu blister-pak, - długość 1,5m			
2	Przedłużacz do pomp infuzyjnych do leków światłoczułych	szt.	750
Przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych światłoczuły			

Opis: Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny. W skład aparatów do wlewów wchodzi następujące elementy:

- osłonka igły biorczej, - igła biorcza dwukanałowa, - hydrofobowy filtr powietrza (opcjonalnie), - komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, - zaciskacz rolkowy, - rolka zaciskacza, - łącznik dodatkowej iniekcji (opcjonalnie), - dren medyczny o długości 150 cm, - łącznik stożkowy luer-lock, - osłonka łącznika luer-lock. Bez ftalonów

Przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych są: - sterylizowane EO - opakowanie jednostkowe typu blister-pack

3	Przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych światłoczuły	szt.	2000
4	Worek do ochrony leków światłoczułych.		
	Rozmiar: 100-250ml	szt.	50
	Rozmiar: 500-1000ml	szt.	50
	Rozmiar: 3000ml	szt.	50

Pakiet nr 103 -Worki stomijne

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Worki stomijne – jednoczęściowe, odpuszczalne, przeźroczyste, rozmiar do 70mm	szt.	100

Pakiet nr 104 -Jednorazowa maszynka do golenia

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Jednorazowa maszynka do golenia (jednoostrzowa . Wyrób jednorazowego użytku.	szt.	3000

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie różnej wielkości opakowań. Należy wtedy przeliczeniem ilość oferowanych opakowań do dwóch miejsc po przecinku (dla porównywalności składanych ofert).

Pakiet nr 105 – Pojemniki na zużyte igły

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Pojemniki na zużyte igły		
A	2L	szt.	1500
B	5L	szt.	1500

UWAGA:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innej wielkości opakowań z jednoczesnym przeliczeń oferowanej ilości do dwóch miejsc po przecinku oraz jej zaznaczenie w Formularzu asortymentowo – cenowym.

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona dołączyć karty katalogowe lub prospekty (opisy) oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z wymogami Zamawiającego. Zaleca się, aby dany dokument był opisany jakiego pakietu dotyczy. – dotyczy uzupełniania dokumentów.