

EZ.28.57.2216.2018.MJ

Łódź, dn. 22.10.2018r  
Nr sprawy: 57/ZP/18

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na dostawę **sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

Na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017., poz. 1579.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania oraz zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

**1. W toku postępowania zostały zadane następujące pytania:**

**Pakiet 15**

Czy zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy jałowy, z tworzywa nietoksycznego, pakowany pojedynczo, jednorazowy o gładkiej powierzchni wewnętrznej ograniczającej zaleganie i namnażanie bakterii, do respiratora, dla dorosłych, min. 150 cm równoległoramienny, trójkąt Y z portami z zatyczkami mocowanymi na stałe ze złączami 22M/15F, złącze respiratora 22Flex-22Flex(elastyczne)?

Pragniemy nadmienić iż proponowane rozwiązanie jest o 30% korzystniejsze cenowo w porównaniu do obwodów z jonami srebra przy zachowaniu tych samych parametrów użytkowych i tego samego okresu użytkowania – do 7 dni.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 15**

Czy Zamawiający dopuści obwód bez powłoki antybakteryjnej ale wykonany z rur gładkich w środku, co w równym stopniu zapobiega zaleganiu bakterii w obwodzie oddechowym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy pakietu 15**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych bakteriostatycznych, jałowych, z tworzywa nietoksycznego, pakowany pojedynczo, jednorazowy, z jonami srebra. Obwód oddechowy do respiratora dla dorosłych, min. 150 cm równoległoramienny, trójkąt Y z portami, ze złączami 22M/15F, złącze respiratora 22-22, mikrobiologicznie czysty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 14, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji o długości 700 mm, spełniającą pozostałe parametry?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

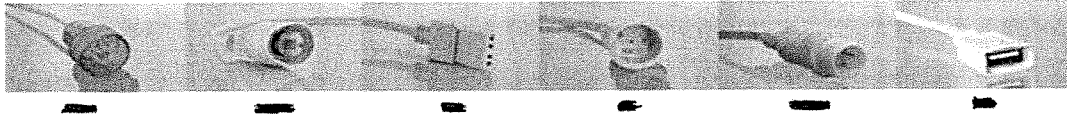
**Załącznik 2a , Pakiet nr 13 „Przetwornik do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią”**

1. Czy Zamawiający dopuści przetwornik o długości linii płuczącej min. 150 a max 170 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

2. Czy Zamawiający dopuści przetwornik o długości linii pacjenta min. 150 cm, max 160 cm? , składające się z dwóch drenów o dł. 130 cm i 30 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**



3. Która z poniższych końcówek łączy przetwornik z kablem monitora?

**Odpowiedź: druga końcówka, licząc od lewej strony**

Pakiet nr 11

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu 11 dopuści zaferowanie staplerów z jedną dźwignią zamykająco-spustową, dł. ramienia 47cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Czy Zamawiający w pozycjach 2-3 pakietu 11 dopuści zaferowanie ładunków ze zszywkami zamykającymi się do 1mm, 1,5mm, 1,75mm, 2,0mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 11

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu 11 dopuści zaferowanie staplerów z jedną dźwignią zamykająco-spustową, dł. ramienia 47cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Czy Zamawiający w pozycjach 2-3 pakietu 11 dopuści zaferowanie ładunków ze zszywkami zamykającymi się do 1mm, 1,5mm, 1,75mm, 2,0mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 11

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękojeści staplera o dł. 260mm, reszta zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ładunków liniowych z zszywkami zamykającymi się do 1mm, 1.5mm i 2.0mm, reszta zgodna z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Poz 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ładunków liniowych z zszywkami zamykającymi się do 2.0mm, reszta zgodna z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 18:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia dającego wymaganą przez Zamawiającego ilość. Zamawiający wymaga aby formularzu cenowym w kolumnie "Cena jedn. netto" wpisać wycenę za jedno opakowanie, natomiast w kolumnie "W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź" należy oprócz pytania i odpowiedzi dodatkowo wpisać ilość sztuk w opakowaniu i ilość opakowań.**

Pakiet nr 1 Poz.3:

Prosimy o sprecyzowanie czy końcówka ma być pakowana w opakowanie podwójne czyli wewnętrzny worek foliowy perforowany na całej powierzchni dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji

całkowicie obejmujący produkt oraz zewnętrzne opakowanie folia/papier, co gwarantuje jej aseptyczne użycie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga**

Pakiet 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę motylek 25G (0,5 x 19mm), dł. 30cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

Pakiet nr 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły motylek 0.5x20mm, dł. 30cm 25G

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 18:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy igły mają być sterylizowane radiacyjnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga**

2. Prosimy o doprecyzowanie czy igły mają być kompatybilne ze wszystkimi penami dostępnymi na rynku z w.w informacją potwierdzoną na opakowaniu zbiorczym oraz certyfikatem kompatybilności dołączonym do oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga**

Pakiet nr 2

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu 2 dopuści zaoferowanie koszyka z nitinolu w koszulce z PTFE, średnica 1,8 Fr, dł. 120 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 pakietu 2 dopuści zaoferowanie koszyka z rękojeścią z elementem mocującym koszyk, koszyk czterodrutowy-bezkońcówkowy, średnica 1,8 Fr, pozostałe parametry zgodne z opisem.

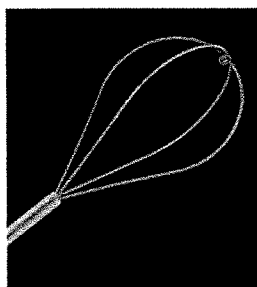
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

3. Czy Zamawiający w pozycji 3 pakietu 2 dopuści zaoferowanie koszyka z cewnikiem średnicy 1,5 Fr, dł. 120cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów wymaganych w SIWZ**

#### **Pakiet nr 2, Pozycja nr 1**

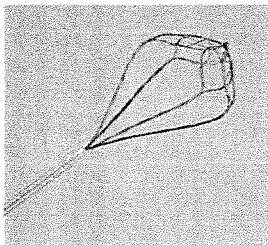
Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie nitinolowego bezkońcówkowego ekstraktora złogów o średnicy 1,5 lub 2.2 Fr i długości 115 cm średnica 10 mm. Konfiguracja koszyka na zdjęciu poniżej.



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pakiet nr 2, Pozycja nr 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie koszyka o wielodrutowej geometrii (przy pełnym rozprężeniu geometria tworzy tradycyjny 4 – drutowy koszyk; częściowe zamknięcie zmienia kształt koszyka tworząc wyjątkowo ciasno spleciony koszyk 16-drutowy). Rozmiary koszyka 1.7 lub 2.4 Fr, długość 115 cm? Konfiguracja koszyka na zdjęciu poniżej.

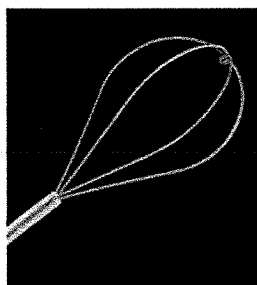


**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 2, Pozycja nr 3**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie nitinolowego bezkońcówkowego ekstraktora złogów o średnicy 1,5 lub 2.2 Fr i długości 115 cm średnica 10 mm?

Konfiguracja koszyka na zdjęciu poniżej.



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 2, lp. 1 – (dot. Nitinolowe kosze Dormia, ...)**

Czy zamawiający dopuści średnicę kosza 8 lub 12 CH? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 2, lp. 2 – (dot. Koszyk nitinolowy do wydobywania złogów, ...)**

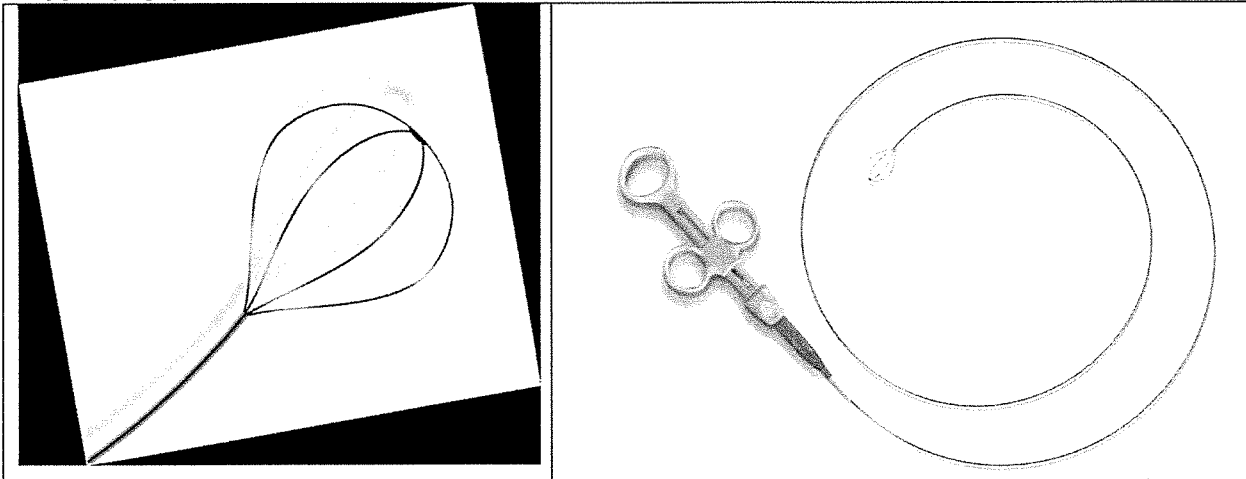
Czy zamawiający dopuści koszyk nie zwięzający się do dwóch drutów z NITINOLU oraz jego główka wynosi 8, 12 lub 16 mm średnicy? Znakomitej Niemieckiej jakości. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 2, lp. 3 – (dot. Nitinolowe kosze, czteroprzewodowe, ...)

Czy zamawiający dopuści średnicę kosza 8 CH? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Zdjęcie poglądowe



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

Pakiet nr 32

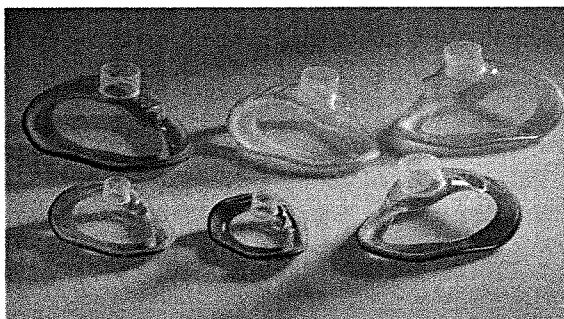
Czy Zamawiający dopuści jednorazową maskę anestetyczną o następujących parametrach:

„Maska anestetyczna jednorazowego użytku z nienadmuchiwanym mankietem, precyzyjnie dopasowującym się mankietem kodowanym kolorystycznie, rozmiar 1 - różowy, 2 - czerwony, 3 - żółty, 4 - biały, 5 - niebieski. Kompatybilna z workami samorozprężalnymi oraz aparatami do znieczuleń, końcówka maski kompatybilna ze wszystkimi standardowymi końcówkami układów oddechowych- 22mm i 15mm.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 32

Czy zamawiający dopuści jako równoważne maski anestetyczne bez pierścienia antypoślizgowego, uformowane anatomicznie do kształtu dłoni, spełniające pozostałe wymogi SIWZ?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 32, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną twarzową wykonaną z sztywnego materiału wyposażoną w miękki napompowany mankiet umożliwiający idealne przyleganie do twarzy pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 32, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną twarzową wykonaną z PCV, bez zawartości DEHP?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 32, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną twarzową z kodowanym kolorystycznie pierścieniem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 32, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną twarzową bez pierścienia antypoślizgowego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 28: Czy Zamawiający dopuści przepływ 6-8l/min, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 32: Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne wykonane z medycznego PCV, ale nie zawierające ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 28:

1. Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, ma posiadać przeciętną średnicę cząsteczek aerozolu (MMAD)  $2,4 \mu\text{m}$  ( $\pm 0,13 \mu\text{m}$ ), frakcja respirabilna (cząsteczki  $< 5 \mu\text{m}$ ) - 72% ( $\pm 3,1\%$ ), i czy parametry mają być potwierdzone w badaniach producenta

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

2. Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy w związku z przeznaczeniem produktu dla małego pacjenta, Zamawiający będzie oczekiwał aby tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu wynosiło 3,3 min. ( $\pm 0,1$  min.), co znacznie skróci standardowy czas podaży leku w drodze nebulizacji?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

3. Prosimy o sprecyzowanie czy oprócz nebulizatora z maską pediatryczną, Zamawiający będzie oczekiwał drenu tlenowego o przekroju gwiazdkowym min. 2,1 m i złączu standardowym dla dzieci (sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora)?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 32

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej maski anestetycznej twarzowej, bardzo miękkiej i lekkiej, nie powodującej uczuleń z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV umożliwiającą idealne przyleganie maski do twarzy pacjenta, kodowane kolorem pierścienia lub czytelnym numerem dla łatwej identyfikacji rozmiaru maski anestezyjologicznej. Przezroczysta powłoka zapewnia doskonałą widoczność. Miękkie uszczelnienie daje odpowiednie dopasowanie do twarzy chorego. Korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet 32, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe maski anestetyczne, wykonane z PCV pozbawionego ftalanów, z wytłoczoną na korpusie informacją o rozmiarze (np. infant, adult M), z dodatkowo kodowanym kolorystycznie mocowaniem upręży (rozmiar 2 – 5), zamiast kodowanego kolorystycznie mankietu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 28

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora dla dzieci o rekomendowanym przepływie powietrza 8l/min. charakteryzującego się tempem nebulizacji ok. 3,3 min. przy przepływie 10 l/min dla Odpowiedź 3 ml roztworu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufixowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, standardowym łącznikiem dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

Pakiet 32

1/Prosimy o dopuszczenie jednorazowej maski anestetycznej twarzowej, bardzo miękkiej i lekkiej, nie powodującej uczuleń z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV bez DEHP. Umożliwiająca idealne przyleganie maski do twarzy pacjenta, kodowane kolorem pierścienia lub czytelnym numerem dla łatwej identyfikacji rozmiaru maski anestezjologicznej. Przezroczysta powłoka zapewnia doskonałą widoczność. Miękkie uszczelnienie daje odpowiednie dopasowanie do twarzy chorego. Korpus maski oraz haczykowany pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia, produkt mikrobiologicznie czysty,

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

## **2. Zamawiający zmienia zapisy SIWZ:**

- **Załącznik nr 2**
- **pkt. XXI.7 na:**

Zamawiający wymaga złożenia dokumentów spełniających wymogi dopuszczenia do obrotu i użytkowania zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. nr 107, poz. 679 z późn.zm.) oraz aktami wykonawczymi do ustawy, wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia do tj. w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie oraz w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania po 17.09.2010r.:

- Deklarację Zgodności Producenta – dla sprzętu medycznego dla wszystkich klas;
- Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE) – dla klasy wyrobu I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III;
- dla wyrobów medycznych klasy IIa, IIb lub III – oświadczenie wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela wystawionego po przeprowadzeniu odpowiedniej dla danego wyrobu procedury oceny zgodności i potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze, lub wskazujące, które z wymagań zasadniczych nie zostały spełnione, z podaniem przyczyn;
- w przypadku wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie wnioski o przeniesienie danych do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu na informatycznych nośnikach danych zgodnie z art. 64 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 17.09.2010r. (Dz. U. z 2017r. poz. 211)

- w przypadku wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli, w przypadkach wskazanych w ustawie) lub, w przypadku dystrybutorów i importerów mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy wprowadzili na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrób przeznaczony do używania na tym terytorium – powiadomienie o tym wprowadzeniu Prezesa Urzędu (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie dystrybutorów i importerów, w przypadkach wskazanych w ustawie).
- **Zamawiający zmienia następujące terminy:**
- termin składania ofert do dnia 15 10 .2018r do godz. 10:00
  - termin wpłaty wadium do dnia 15 10 .2018r do godz. 10:00
  - termin otwarcia ofert w dniu 15 10 .2018r o godz. 11:00.

**Pozostałe postanowienia ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie.**

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego  
Centrum Onkologii i Traumatologii  
im. M. Kopernika w Łodzi  
mgr *Wojciech Szrajber*



FORMULARZ OFERTOWY

OFERTA

ul. \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_

W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

**I. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za cenę brutto podaną w załączniku nr 2a do SIWZ.**

**II. Zobowiązujemy się do wykonania zamówienia na następujących warunkach:**

1. Deklarujemy **60 dniowy termin płatności.**

2. Deklarujemy: \* termin dostaw (uzupełnienia) częściowych ..... **dni roboczych** (max 4 dni), z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia zamówienia faksem lub mailem

*\*Należy uzupełnić, termin dostawy, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje dostawę w terminie 4 dni roboczych. Uwaga termin dostawy stanowi kryterium oceny ofert.*

3. Deklarujemy\* ..... dni roboczych (max. 120h) termin realizacji reklamacji.

*\*Należy uzupełnić, termin realizacji reklamacji, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje reklamację w terminie 120h. Uwaga termin realizacji reklamacji stanowi kryterium oceny ofert.*

4. Deklarujemy: \* \_\_\_\_\_ miesięczny termin ważności\* (min. 12 miesięcy) na dostarczany towar liczony od dnia dostawy.

*\*Należy uzupełnić termin ważności, w przypadku nie wpisania terminu ważności Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca dostarczy towar z 12 miesięcznym terminem ważności.*

5. Deklarujemy utworzyć bazę sprzętu w ciągu 7 dni od dnia podpisania umowy w zakresie pakietu nr 21 (oświadczenie dotyczy tylko pakietu nr 21)

**III. OŚWIADCZAMY, ŻE:**

1. W cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
2. Zapoznaliśmy się i w pełni oraz bez żadnych zastrzeżeń akceptujemy treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej w dalszej treści SIWZ, wraz z wyjaśnieniami i zmianami i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w niej zawarte;
3. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres podany w specyfikacji istotnych warunków

zamówienia;

4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią załączonego do specyfikacji wzoru umowy, w pełni i bez żadnych zastrzeżeń akceptujemy warunki umowy na wykonanie zamówienia zapisane w SIWZ i w przypadku wyboru naszej oferty zawrzemy z zamawiającym umowę sporządzoną na podstawie tego wzoru z uwzględnieniem zmian wprowadzonych w trakcie trwania postępowania
5. Składamy niniejszą Ofertę w imieniu **własnym\*/jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia\***. Ponadto oświadczamy, że będziemy odpowiadać solidarnie za wykonanie niniejszego zamówienia\*.
6. Oświadczamy, że oferta **nie zawiera/zawiera\*** informacji/-e stanowiących/-e tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. W przypadku braku wskazania jednej z opcji Zamawiający przyjmie, że oferta nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.
7. Oświadczamy, że jeżeli w okresie związania ofertą nastąpią jakiegokolwiek znaczące zmiany w sytuacji przedstawionej w naszych dokumentach załączonych do oferty, natychmiast poinformujemy o nich Zamawiającego.
8. W celu realizacji umowy Wykonawca ustanawia swojego przedstawiciela w osobie Zarządzającego Realizacją Umowy: ..... tel. ....
9. Osobą upoważnioną do podpisania umowy jest: .....
10. Reklamacje należy składać na numer faksu Wykonawcy: ..... lub e-mail .....
11. Oświadczamy, że jesteśmy świadomy odpowiedzialności karnej związanej ze składaniem fałszywych oświadczeń.

***\*należy skreślić niewłaściwy wariant***

#### **IV. Powstanie u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT**

Oświadczamy, że wybór oferty **nie będzie/ będzie\*** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT (ustawa z dnia 09.04.2015 r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz ustawy Prawo zamówień Publicznych). W przypadku powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT informacja winna wskazywać: nazwę (rodzaj) dostawy, której świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego oraz wartość tej dostawy bez kwoty podatku.

Lp.	Nazwa (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego	Wartość bez kwoty podatku VAT towaru
1		
2		

*Uwaga niezaznaczenie przez wykonawcę powyższej informacji i nie wypełnienie tabeli rozumiane będzie przez zamawiającego jako informacja o tym, że wybór oferty wykonawcy nie będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego.*

***\*należy skreślić niewłaściwy wariant***

## V. PODWYKONAWCY:

Oświadczamy, że zamierzamy powierzyć następujące części zamówienia podwykonawcom i jednocześnie podajemy nazwy (firmy) podwykonawców\*:

1. Część zamówienia:

2. W przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcy udział % podwykonawcy w całości zamówienia wynosi: \_\_\_\_\_ %

3. Nazwa (firma) podwykonawcy:

*\*Jeżeli wykonawca nie poda tych informacji to Zamawiający przyjmie, że wykonawca nie zamierza powierzać żadnej części zamówienia podwykonawcy*

## VI. OŚWIADCZENIE WYKONAWCY W ZAKRESIE WYPEŁNIENIA OBOWIĄZKÓW INFORMACYJNYCH PRZEWIDZIANYCH W ART. 13 LUB ART. 14 RODO

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO<sup>1)</sup> wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu – **DOTYCZY / NIE DOTYCZY\***

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

*\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa – niepotrzebne skreślić*

## VII. JEDNOLITY EUROPEJSKI DOKUMENT ZAMÓWIENIA

- Hasło do pliku/plików stanowiących JEDZ. ....
- Nazwa przesłanego pliku zawierającego JEDZ. ....
- Wskazać i opisać sposób pozyskania przez Zamawiającego, nie wskazanego w treści SIWZ oprogramowania (którym dysponuje zamawiający).....

*Zamawiający nie dopuszcza ponoszenia dodatkowych kosztów związanych z pozyskaniem takiego oprogramowania czy też możliwości naruszenia praw autorskich. Rolą wykonawcy jest właściwy dobór mechanizmu szyfrowania pliku.*

Mechanizm szyfrowania - link do strony: .....

- Inne informacje niezbędne dla prawidłowego dostępu do dokumentu, w szczególności informacje o wykorzystanym programie szyfrującym lub procedurze odszyfrowania danych zawartych w JEDZ: .....

