

Łódź, dnia 08.10.2021

Nr sprawy: EZ.28.48.2021

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(dalej: SWZ)

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii w Łodzi prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 Euro.

Liczba stron specyfikacji: 75 + JEDZ /plik elektroniczny/

Zatwierdził:

.....
DYREKTOR
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi

mgr inż. Andrzej Kasprzyk

Ileokroć w niniejszej SWZ jest mowa o „Ustawie” należy przez to rozumieć Ustawę z dnia 11 Września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2021r. poz. 1129 ze zm.). Specyfikację sporządzono wg dyspozycji art. 134 Ustawy Pzp.

Niniejsza Specyfikacja Warunków Zamówienia (zwana dalej SWZ) jest udostępniona na stronie internetowej Zamawiającego: www.kopernik.lodz.pl

Wykonawca winien zapoznać się z treścią niniejszej SWZ. Wszelkie ewentualne uzupełnienia, zmiany i wyjaśnienia treści SWZ będą zamieszczane na stronie internetowej prowadzonego postępowania. Wykonawcy winni na bieżąco sprawdzać zawartość strony internetowej w celu sprawdzenia, czy zawiera ona ewentualne czynności dokonane przez Zamawiającego, o których mowa powyżej.

Za zapoznanie z całością udostępnionych na stronie internetowej dokumentów odpowiada Wykonawca.

I. Dane Zamawiającego.

Nazwa oraz adres Zamawiającego:

**Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
UL. Pabianicka 62
93-513 Łódź**

Lumer telefonu: **042 689 59 11, 042 689 54 04, 042 689 58 19**

Adres poczty elektronicznej: **przetargi@kopernik.lodz.pl**

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania: **www.przetargi.kopernik.lodz.pl**

Skrytka ePUAP: **/WWCOiT/SkrytkaESP**

Godziny urzędowania: **7.30 – 15.05.**

II. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej: **www.przetargi.kopernik.lodz.pl**

III. Tryb udzielenia zamówienia.

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 w związku z art. 129 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 ze zm.) [zwanej dalej także „uPZP”]. Szacunkowa wartość zamówienia przekracza kwotę określoną w obwieszczeniu Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych wydanym na podstawie art. 3 ust. 2 pzp.
2. Zamawiający przewiduje zastosowanie **tzw. procedury odwróconej**, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp, tj. Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu
3. Zamawiający nie przewiduje zastosowanie aukcji elektronicznej do wyboru oferty najkorzystniejszej.
4. Postępowanie jest prowadzone w języku polskim.

IV. Opis przedmiotu zamówienia.

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w **Załączniku nr 2 do niniejszej SWZ.**
2. Przedmiot zamówienia został podzielony na części i **obejmuje 14 pakietów**. Oferta może zostać złożona na wszystkie lub wybrane pakiety. Oferta dla swojej ważności w danym pakiecie musi być złożona na wszystkie pozycje. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na pozycje w ramach pakietów. Zamówienie nie obejmuje prawa opcji.
3. Przedmiot zamówienia finansowany jest ze środków własnych Szpitala.

4. Nazwy i kody zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

Kod CPV	Opis
33111720-4	Urządzenia do angiografii

5. Zamawiający wymaga, aby **minimalny termin ważności wynosił 12 miesięcy**, z tym zastrzeżeniem, iż Wykonawcy mogą zaoferować dłuższy okres niż wskazany powyżej. Termin ważności rozpoczyna się w od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia.

Uwaga! Termin ważności stanowi kryterium oceny ofert. Kryteria oceny ofert zostały szczegółowo opisane w **Rozdziale XXVII SWZ**.

6. Opis przedmiotu zamówienia należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców.
7. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie odbywać się na koszt i ryzyko Wykonawcy.
8. Podane ilości są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres trwania umowy i służą do obliczania ceny oferty (tj. ustalenia maksymalnego wynagrodzenia wykonawcy). Zamawiający zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części asortymentu wynikającej z braku zapotrzebowania. Zamawiający przewiduje możliwość zmniejszenia ilości przedmiotu zamówienia z prawem do proporcjonalnego zmniejszenia ceny. Zmniejszenie ilości przedmiotu zamówienia nie spowoduje dla Zamawiającego żadnych konsekwencji prawno – finansowych. Zamawiający deklaruje wykonanie umowy w minimalnej wartości wynoszącej **70% wartości danego pakietu – dotyczy pakietów nr 1-14.***
9. Zaoferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia. Nie spełnienie wszystkich wymaganych parametrów spowoduje odrzucenie oferty w trybie art. 226 ust. 1 pkt. 5 uPZP jako niezgodna z treścią SWZ.
10. Oferowany przedmiot zamówienia będzie kompletny i gotowy do użycia bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji po stronie Zamawiającego.
11. Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia spełniał wymogi określone obowiązującym prawem, został dopuszczony do obrotu handlowego i posiadał wymagane prawem ważne dokumenty, stwierdzające dopuszczenie do stosowania na terenie Polski.
12. Wykonawca oświadcza, że dostarczony przedmiot zamówienia będzie fabrycznie nowy, nierekondycjonowany oraz wolny od wad fabrycznych i prawnych oraz że posiada wszelkie wymagane prawem atesty i certyfikaty.
13. Zaoferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia. Nie spełnienie wszystkich wymaganych parametrów spowoduje odrzucenie oferty w trybie art. 226 ust. 1 pkt. 5 uPZP.
14. Wykonawca zobowiązuje się do **utworzenia bazy** (w ramach pierwszej dostawy) w zakresie zawartej umowy. Ilość asortymentu w bazie zostanie ustalona z Kierownikiem i Koordynującą Pracowni. Baza stanowiła będzie od 5 % do 10% planowanej ilości zawartej w umowie w ramach każdego pakietu i pozycji.
15. W zakresie **pakietów nr 1-14** Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia kosztu utworzenia bazy w cenie oferty.
16. Wykonawca zobowiązuje się na bieżąco **uzupełniać bazę sprzętu** w terminie **max. do 72h od przesłania pisemnej informacji o wykorzystaniu towaru**.

Uwaga! Termin uzupełnienia bazy stanowi kryterium oceny ofert. Kryteria oceny ofert zostały szczegółowo opisane w **Rozdziale XXVII SWZ**.

V. Uzasadnienie braku podziału zamówienia na części zgodnie z art. 91 ust. 2 upzp.

Nie dotyczy.

VI. Przedmiotowe środki dowodowe.

* W przypadku umowy zawartej na kilka pakietów wartość 70% odnosić się będzie do każdego z pakietu osobno.

1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z:
 - wymaganiami określonymi w OPZ – **załącznik nr 2 do SWZ**
2. Zamawiający żąda złożenia, **wraz z ofertą**, następujących przedmiotowych środków dowodowych:
 - 2.1. **OŚWIADCZENIE O WYROBACH MEDYCZNYCH– Załącznik nr 6 do SWZ**
 - 2.2. **Oryginalne ulotki producenta, katalogi, ulotki o produkcie, karty danych technicznych w języku polskim potwierdzających wymagane parametry oferowanego przedmiotu zamówienia** (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż język polski to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski) – w zakresie niezbędnym do oceny parametrów bezwzględnie wymaganych określonych w **załączniku nr 2 do SWZ**.

W przypadku gdyby któryś z parametrów nie był potwierdzony w dokumentach jak wyżej Wykonawca przedłoży oświadczenie producenta lub autoryzowanego przedstawiciela /dystrybutora producenta dotyczące spełniania tego parametru.
3. Zgodnie z art. 107 ust. 2, jeżeli Wykonawca nie złoży dokumentów wskazanych w pkt. VI. 2 wraz z ofertą lub złożone dokumenty są niekompletne **Zamawiający wezwie jednokrotnie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym przez siebie terminie.**
4. Zamawiający informuje, że pomimo przewidzenia wezwania, **nie wezwie** do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych, jeżeli:
 - 4.1 przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert;
 - 4.2 mimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego **oferta podlega odrzuceniu;**
 - 4.3 zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
5. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania.

VII. Termin wykonania zamówienia.

Wymagany termin wykonania zamówienia: przedmiot zamówienia dostarczany będzie przez Wykonawcę sukcesywnie przez okres: **24 miesięcy od daty zawarcia umowy.**

VIII. Informacje dotyczące przeprowadzenia przez wykonawcę WIZJI LOKALNEJ lub sprawdzenia przez niego dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2

Zamawiający **nie przewiduje obowiązku** odbycia przez wykonawcę wizji lokalnej oraz sprawdzenia przez wykonawcę dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia dostępnych na miejscu u Zamawiającego.

IX. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, w okolicznościach, o których mowa w art. 95.

Zamawiający nie przewiduje zatrudnienia osób na umowę o pracę w przedmiotowym postępowaniu.

X. Informacja o obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań zgodnie z art. 60 i art. 121.

Nie dotyczy. Zamawiający nie zastrzega osobistego wykonania przez wykonawcę żadnych kluczowych zadań zgodnie z art. 60 i art. 121.

XI. Informacja o powierzeniu wykonania części zamówienia podwykonawcom zgodnie z art. 462 uPZP.

Wykonawca może powierzyć wykonanie zamówienia Podwykonawcom, wymagane jest wskazanie przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom, oraz podanie nazw tych Podwykonawców w formularzu oferty oraz w JEDZ w części II Sekcja D części zamówienia, jeżeli są już znani.

XII. Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

1. Zamawiający określa następujące warunki udziału w postępowaniu:

1.1. **zdolność do występowania w obrocie gospodarczym:**

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

1.2. **posiadanie uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

1.3. **sytuacja ekonomiczna lub finansowa:**

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

1.4. **zdolność techniczna lub zawodowa:**

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

XIII. Podstawy wykluczenia o których mowa w art. 108

Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający wykluczy Wykonawcę zgodnie z przesłankami zawartymi w art. 108 ust. 1 uPZP.

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:

1.1. będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
- b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
- c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego po-chodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
- f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769 oraz z 2020 r. poz. 2023),
- g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
- h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

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

1.2. jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;

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

1.4. wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

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

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

2. W związku z tym, iż wartość zamówienia **nie przekracza** wyrażonej w złotych równowartości kwoty dostaw lub usług – 10 000 000 euro przesłanka wykluczenia, o której mowa w art. 108 ust. 2 Pzp w niniejszym postępowaniu **nie występuje**.
3. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 PZP.
 - 3.1. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 i 6 Pzp, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki wskazane w art. 110 ust. 2 p.z.p.
 - 3.2. Zamawiający oceni, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 PZP, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.
 - 3.3. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

Procedura samooczyszczenia (art.110 uPZP).

XIV. Wykaz podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów i oświadczeń jakich może żądać zamawiający od wykonawcy.

Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych:

1. **W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia, o których mowa w Rozdziale XIII SWZ, Zamawiający żąda przedstawienia następujących podmiotowych środków dowodowych:**

- 1.1. **Informacji z Krajowego Rejestru Karnego sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. W zakresie:**

- 1.1.1. art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”,
- 1.1.2. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,

- 1.2. **oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej** w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej,
Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 5 do SWZ.

- 1.3. **oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu**, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:

- 1.3.1. art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
- 1.3.2. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- 1.3.3. art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu załócenie konkurencji,
- 1.3.4. art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,

Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 4 do SWZ.

UWAGA!

Podmiotowe środki dowodowe wskazane w Rozdziale XIV pkt 1 (za wyjątkiem dokumentu „JEDZ”), aktualne na dzień złożenia Wykonawca będzie obowiązany złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do Wykonawcy po otwarciu ofert w trybie art. 126 ust. 1 Pzp.

2. **Wykonawca mający siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej**
Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

- 2.1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020r poz. 2415) zwanym dalej **Rozporządzeniem w sprawie dokumentów** – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt. 1 **Rozporządzenia w sprawie dokumentów**;
- 2.2. Dokument, o którym mowa w pkt. 2.1, powinien być wystawiony 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 pkt. 2.1. lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy, 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.
4. Zamawiający **nie żąda** od Wykonawcy podmiotowych środków dowodowych dotyczących podwykonawców niebędących podmiotami udostępniającymi zasoby na zasadach określonych w art. 118 uPZP.
5. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, składa się w formie elektronicznej, w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, w formie pisemnej lub w formie dokumentowej, w zakresie i w sposób określony w przepisach wydanych na podstawie art. 70 uPZP.
6. Szczegółowy wykaz dokumentów i oświadczeń stanowi **załącznik nr 7** do SWZ.

XV. Potencjał podmiotu trzeciego.

Nie dotyczy

XVI. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (Konsorcjum/spółka cywilna):

1. Wykonawcy mogą ubiegać się wspólnie o udzielenie zamówienia, w takim przypadku: Wykonawcy występujący wspólnie są zobowiązani do **ustanowienia pełnomocnika** do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego.
2. Pełnomocnictwo powinno być **załączone do oferty i zawierać w szczególności wskazanie:**
 - 2.1. postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy,
 - 2.2. wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wymienionych z nazwy z określeniem adresu siedziby,
 - 2.3. ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.
3. Wszelka korespondencja prowadzona będzie przez zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem.
4. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie te wstępnie potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia.
5. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania, w tym oświadczenie dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
6. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia wskazują **w formularzu oferty**, które usługi wykonają poszczególni wykonawcy.

XVII. Wymagania dotyczące wadium

Zamawiający **nie wymaga** wniesienia wadium.

XVIII. Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się drogą elektroniczną przy użyciu:
 - 1.1. miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>,
 - 1.2. ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal>
 - 1.3. poczty elektronicznej przetargi@kopernik.lodz.pl,
z zastrzeżeniem że złożenie oferty następuje wyłącznie przy użyciu **miniPortalu**.
2. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP.
3. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do:
 - 3.1. „Formularza złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku „
 - 3.2. „Formularza do komunikacji.”
4. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, cyfrowego odwzorowania dokumentów w postaci papierowej (elektronicznych kopii dokumentów stworzonych w postaci papierowej) i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w:
 - 4.1. „Instrukcji użytkownika systemu miniPortal-ePUAP” dostępnej na **miniPortalu**, znajdującej się pod adresem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/Instrukcje>
 - 4.2. **Warunkach korzystania z elektronicznej platformy usług administracji publicznej(ePUAP)**, znajdujących się pod adresem: <https://www.gov.pl/web/gov/warunki-korzystania>.
5. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z miniPortalu, określone w „Regulaminie miniPortalu” pod adresem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUslugi> i „Instrukcji użytkownika systemu miniPortal-ePUAP” dostępnej na miniPortalu pod adresem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/Instrukcje> oraz zobowiązuje się korzystając z miniPortalu przestrzegać postanowień tego Regulaminu, a także akceptuje „Warunki korzystania z elektronicznej platformy usług administracji publicznej (ePUAP)” znajdującej się pod adresem: <https://www.gov.pl/web/gov/warunki-korzystania> oraz uznaje je za wiążące.
6. Wykonawca zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej pod linkami:
 - 6.1. <https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUslugi>,
 - 6.2. <https://miniportal.uzp.gov.pl/Instrukcje>,
 - 6.3. <https://www.gov.pl/web/gov/warunki-korzystania>
5. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia i wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi **150 MB**.
6. Za datę przekazania **oferty** przyjmuje się **datę ich przekazania na ePUAP**.
7. Za datę przekazania wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na adres **poczty elektronicznej przetargi@kopernik.lodz.pl lub na ePUAP: /WWCOIT/SkrytkaESP**
8. W postępowaniu o udzielenie zamówienia korespondencja elektroniczna (inna niż oferta Wykonawcy i załączniki do oferty) odbywa się elektronicznie za pośrednictwem *dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal („Formularz do komunikacji”)* oraz poczty elektronicznej wskazanej w SWZ. Korespondencja przesłana za pomocą tego formularza nie może być szyfrowana. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się **numerem sprawy wskazanym w niniejszej SWZ**.
9. Dane postępowanie można wyszukać na „Liście wszystkich postępowań w miniPortalu” klikając wcześniej opcję „Dla Wykonawców” lub ze strony głównej z zakładki „Postępowania”.
10. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem „**Formularza do komunikacji**” lub poczty elektronicznej, **jako załączniki**.
11. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu 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 poz. 2452) oraz Rozporządzeniu 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 poz. 2415).
12. **Zamawiający, określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę i korzystanie z systemu miniPortal:**
 - 12.1 Konieczne jest dysponowanie przez użytkownika urządzeniem teleinformatycznym z dostępem do sieci Internet.
 - 12.2 Aplikacja działa na Platformie Windows, Mac i Linux. Specyfikacja połączenia, formatu przesyłanych danych oraz kodowania i oznaczania czasu odbioru danych:
 - 12.3 specyfikacja połączenia - Formularze udostępnione są za pomocą protokołu TLS
 - 12.4 format danych oraz kodowanie miniPortal - Formularze dostępne są w formacie HTML z kodowaniem UTF-8,
 - 12.5 oznaczenia czasu odbioru danych - miniPortal - wszelkie operacje opierają się o czas serwera i dane zapisywane są z dokładnością co do setnej części sekundy,

- 12.6 integracja z systemem ePUAP jest wykonana w wykorzystaniu standardowego mechanizmu ePUAP. W przypadku Wykonawcy wysyłającego wniosek do Zamawiającego, ESP (Elektroniczna Skrzynka Podawcza) Zamawiającego automatycznie generuje Rodzaj Urzędowego Poświadczenia Odbioru czyli Urzędowe Poświadczenie Przedłożenia (UPP), które jest powiązane z wysyłanym dokumentem. W UPP w sekcji „Dane poświadczenia” jest zawarta informacja o dacie doręczenia.
- 12.7. System dostępny jest za pośrednictwem następujących przeglądarek internetowych:
- 12.7.1. Microsoft Internet Explorer od wersji 11.0
 - 12.7.2. Mozilla Firefox od wersji 15
 - 12.7.3. Google Chrome od wersji 20
 - 12.7.4. Microsoft Edge.

Szczegółowe wymagania sprzętowe – aplikacyjne znajdują się w Instrukcjach i opisach warunków, o których mowa w pkt. 4,5 i 6 niniejszego Rozdziału.

13. Zamawiający nie przewiduje sposobu komunikowania się z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, wskazanych w SWZ.
14. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Regulaminami i Instrukcjami korzystania z miniPortalu i ePUAP, w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty pocztą elektroniczną). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu.
15. Uwagi dodatkowe:
- 15.1. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: **.pdf .doc .xls .jpg (.jpeg)** ze szczególnym wskazaniem na **.pdf**
 - 15.2. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów: **.zip .7z**
 - 15.3. Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem **XAdES**. W takim wypadku Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać **łącznie z dokumentem podpisywanym**.
 - 15.4. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
 - 15.5. Ofertę należy przygotować z należytą starannością i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosków. Sugerujemy złożenie oferty na **24 godziny** przed terminem składania ofert/wniosków.
 - 15.6. Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
 - 15.7. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
 - 15.8. Zamawiający zaleca aby nie wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach **po podpisaniu** ich podpisem kwalifikowanym, gdyż może to **skutkować brakiem integralności plików**.
16. Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane w niniejszym SWZ oświadczenia i dokumenty, bez dokonywania w ich treści jakichkolwiek zastrzeżeń lub zmian ze strony wykonawcy. Oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 Pzp (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy (wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, z którego wynika, które usługi wykonają poszczególni wykonawcy), oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 Pzp, pełnomocnictwo sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne.
17. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone powyżej, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
18. Oferta powinna być:
- 18.1. sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim,
 - 18.2. złożona w formie elektronicznej za pośrednictwem Systemu miniPortal i Platformy ePUAP,
 - 18.3. podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Zgodnie z art. 78¹ Kodeksu cywilnego do zachowania elektronicznej formy czynności prawnej wystarczy złożenie oświadczenia woli w postaci elektronicznej i opatrzenie go kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
 - 18.4. **Niedopuszczalnym jest wykorzystanie zamiast elektronicznego podpisu kwalifikowanego: podpisu zaufanego, podpisu cyfrowego, profilu zaufanego - ePUAP, pieczęci elektronicznej. Użycie tych rozwiązań będzie skutkowało nieskutecznym złożeniem oświadczenia woli!**
 - 18.5. Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać wymagania „Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 - od 1 lipca 2016 roku”
 - 18.6. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików, podpisywanych plików z danymi oraz plików XAdES.
19. Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na **język polski**.

20. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania”, zostały wystawione przez **upoważnione podmioty** inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „upoważnionymi podmiotami”, jako dokument elektroniczny, **przekazuje się ten dokument**.
21. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, **zostały wystawione przez upoważnione podmioty** jako **dokument w postaci papierowej**, przekazuje się **cyfrowe odwzorowanie** tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.
22. Poświadczenia zgodności **cyfrowego odwzorowania** z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt.21, dokonuje w przypadku:
- 22.1. podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;
 - 22.2. przedmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - 22.3. innych dokumentów – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
23. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt. 21, może dokonać również **notariusz**.
24. Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się **kwalifikowanym podpisem elektronicznym**.
25. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, **niewystawione przez upoważnione podmioty** lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone **kwalifikowanym podpisem elektronicznym**.
26. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt. 25, dokonuje w przypadku:
- 26.1. **podmiotowych środków dowodowych** – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
 - 26.2. **przedmiotowego środka dowodowego, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby** – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - 26.3. **pełnomocnictwa** – mocodawca.
27. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt. 23, może dokonać również **notariusz**.

XIX. Informacje o sposobie komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w tym przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69

Nie dotyczy.

XX. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z wykonawcami.

1. Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami:

w zakresie merytorycznym:

- **p. Przemysław Szot** – *Apteka Szpitalna - Sekcja Sprzętu Medycznego*, tel. 042 689 51 08

w zakresie proceduralnym:

- **p. Małgorzata Janikowska** – *Dział Zamówień Publicznych*, tel. 042 689 59 11, e-mail: przetargi@kopernik.lodz.pl, malgos.janikowska@kopernik.lodz.pl od poniedziałku do piątku w godz. 7.30 – 15.05, z wyłączeniem dni wolnych od pracy.

2. Komunikacja ustna dopuszczalna jest w toku negocjacji lub dialogu oraz w odniesieniu do informacji, które nie są istotne, w szczególności nie dotyczą ogłoszenia o zamówieniu lub dokumentów zamówienia, potwierdzenia zainteresowania, ofert lub prac konkursowych, o ile jej treść jest udokumentowana.

XXI. Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **25.02.2022r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż **60 dni**.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust.2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

XXII. Opis sposobu przygotowania oferty

1. Wykonawca składa ofertę zgodnie z wymogami określonymi w ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (tj. Dz. U. z 2021r. poz. 1129 ze zm.), aktach wykonawczych do ustawy oraz niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej: SWZ).
2. Treść oferty musi odpowiadać warunkom zamówienia.
3. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem „**Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku**” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortal. Funkcjonalność do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępna dla wykonawców na miniPortal, w szczegółach danego postępowania.
4. W formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
5. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę zgodnie z art. 218 ust. 1 uPZP. Oferty Wykonawcy, który przedłoży więcej niż jedną ofertę zostaną odrzucone, zgodnie z art. 226 ust. 1 pkt. 3.
6. Oferta musi być sporządzona w języku polskim, w postaci elektronicznej w formacie danych, określonych w załączniku nr 2 do 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 poz. 2452) oraz rozporządzeniu **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 poz. 2415) oraz opatrzona **kwalifikowanym podpisem elektronicznym**.
7. Uwagi dodatkowe:
 - 7.1. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .xls .jpg (.jpeg) **ze szczególnym wskazaniem na .pdf**
 - 7.2. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów: **.zip, .7z**
 - 7.3. Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem XAdES. W takim wypadku Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać **łącznie z dokumentem podpisywanym**.
 - 7.4. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktową podawana w dokumentacji.
 - 7.5. Ofertę należy przygotować z należytą starannością i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert. **Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert.**
 - 7.6. Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
 - 7.7. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym ze znacznikiem czasu.
 - 7.8. Zamawiający zaleca aby **nie wprowadzać żadnych zmian w plikach po podpisaniu ich kwalifikowanym, gdyż może to skutkować brakiem integralności plików.**
 - 7.9. **Niedopuszczalnym jest wykorzystanie zamiast elektronicznego podpisu kwalifikowanego: podpisu zaufanego, podpisu cyfrowego, profilu zaufanego - ePUAP, pieczęci elektronicznej. Użycie tych rozwiązań będzie skutkowało nieskutecznym złożeniem oświadczenia woli!**
8. Wykonawca w celu poprawnego zaszyfrowania oferty powinien mieć zainstalowany na komputerze .NET Framework 4.5. Aplikacja działa na platformie Windows (Vista SP2, 7, 8, 10) Aplikacja nie jest dostępna dla systemu Linux i MAC OS.
9. Do przygotowania oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanego podpisu elektronicznego.
10. Ofertę składa się, **pod rygorem nieważności**, w formie elektronicznej (tj. w postaci elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

11. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Instrukcji użytkownika systemu miniPortal-ePUAP” dostępnej na miniPortalu, znajdującej się pod adresem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/Instrukcje>
12. Wszelkie informacje stanowiące **tajemnice przedsiębiorstwa** w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), 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). Wykonawca zobowiązany jest, **wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych** w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób **umożliwiający jego udostępnienie**. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako **bezskuteczne** ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 pzp.
13. Jeżeli na ofertę składa się kilka dokumentów, Wykonawca powinien stworzyć folder, do którego przeniesie wszystkie dokumenty oferty, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
14. Następnie z tego folderu Wykonawca robi folder .zip (bez nadawania mu hasła i bez szyfrowania). W kolejnym kroku za pośrednictwem **Aplikacji do szyfrowania** Wykonawca zaszyfruje folder zawierający dokumenty składające się na ofertę.
15. W przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, **jest równoznaczne** z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
16. Do przygotowania oferty zaleca się wykorzystanie Formularza asortymentowo - cenowego, którego wzór stanowi **Załącznik nr 2 do SWZ**. W przypadku, gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu asortymentowo - cenowym. Zamawiający dopuszcza złożenie Formularza asortymentowo - cenowego z pominięciem pakietów na które Wykonawca nie składa oferty.
17. Oferta, oświadczenie **w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia oraz wadium jeśli jest wymagane** muszą być złożone w oryginale.
18. Zgodnie z **definicją dokumentu elektronicznego** z art. 3 ustęp 2 Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym **jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu**, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, albo przez podwykonawcę.
19. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
20. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert **wycofać ofertę** za pośrednictwem „Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Sposób wycofania oferty został opisany w „Instrukcji użytkownika” dostępnej na miniPortalu.
21. **Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać wycofania złożonej oferty**

XXIII. Wykaz dokumentów stanowiących ofertę oraz oświadczeń i dokumentów składanych wraz z ofertą (w formie elektronicznej):

1. **FORMULARZ OFERTOWY** – załącznik nr 1 do SWZ.
2. **FORMULARZ CENOWY** – załącznik nr 2 do SWZ.
3. **Oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia – aktualne na dzień składania ofert.**
 - 3.1. Elektroniczny wzór dokumentu JEDZ, sporządzony zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w Rozporządzeniu Wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016r ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE – stanowi załącznik nr 3 do przedmiotowej SWZ - znajduje się na stronie internetowej prowadzonego postępowania oraz wypełniony zgodnie z instrukcją dostępną również pod adresem internetowym: <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>

- 3.2. Informacje zawarte ww. oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
- 3.3. W przypadku **wspólnego ubiegania się o zamówienie** przez wykonawców, oświadczenie składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
- 3.4. Wykonawca, który powołuje się na **zasoby innych podmiotów**, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia – w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także oświadczenie o którym mowa w **Rozdziale XIV niniejszej SWZ** dotyczące tych podmiotów.
- 3.5. Zamawiający nie żąda aby wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu złożył oświadczenie o którym mowa pkt. 3.
- 3.6. Uwaga: W zakresie kryterium kwalifikacji określonych w Rozdz. XI SWZ Wykonawca może ograniczyć się do wypełniania sekcji a części IV formularza jednolitego dokumentu.
Wykonawca nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji części IV formularza dotyczącej kryteriów kwalifikacji, zaś właściwej (dowodowej) weryfikacji spełniania konkretnych, określonych przez zamawiającego, warunków udziału w postępowaniu (kryteriów selekcji) Zamawiający dokona co do zasady na zakończenie postępowania w oparciu o stosowne dokumenty składane przez wykonawcę, którego oferta została oceniona powyżej, na wezwanie Zamawiającego

4. Umocowanie do reprezentacji wykonawcy:

- 4.1 W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, zamawiający może żądać od wykonawcy odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru.
- 4.2 Wykonawca **nie jest zobowiązany** do złożenia dokumentów, o których mowa w pkt. 5.1, jeżeli zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, **o ile wykonawca wskazał dane umożliwiające** dostęp do tych dokumentów.

5. Pełnomocnictwo – jeżeli jest wymagane. Jeżeli w imieniu wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w pkt. 5 zamawiający **żąda** od wykonawcy pełnomocnictwa lub innego dokumentu potwierdzającego umocowanie do reprezentowania wykonawcy

- 5.1 **Pełnomocnictwo** do złożenia oferty, oświadczenia o którym mowa w art. 125 ust. 1 uPZP lub poświadczenia kopii podmiotowego środka dowodowego, przedmiotowego środka dowodowego lub innego dokumentu sporządza się w i przekazuje się **w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym**
- 5.2 Jeżeli **pełnomocnictwo** do złożenia oferty, oświadczenia o którym mowa w art. 125 ust. 1 uPZP lub poświadczenia kopii podmiotowego środka dowodowego, przedmiotowego środka dowodowego lub innego dokumentu zostało sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Potwierdzającym zgodność odwzorowania cyfrowego z dokumentem w postaci papierowej. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania pełnomocnictwa z dokumentem w postaci papierowej dokonuje **mocodawca**. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej może dokonać również **notariusz**.

6. Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;

7. Przepis pkt. 6. stosuje się odpowiednio do osoby działającej w imieniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.
8. Przepisy pkt. 6. stosuje się odpowiednio do osoby działającej w imieniu podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach.
9. **Oryginał zobowiązania podmiotu udostępniającego swoje zasoby** na potrzeby Wykonawcy składającego ofertę – jeśli dotyczy.
10. Przedmiotowe środki dowodowe wskazane w Rozdziale VI SWZ.

11. **Oświadczenie** wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy – **załącznik nr 1 do SWZ**

XXIV. Sposób oraz termin składania ofert.

- Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem „Formularza do złożenia lub wycofania oferty” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Sposób złożenia oferty opisany został w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu. Wykonawca decydując się na udział w postępowaniu z automatu akceptuje Regulamin MiniPortalu i instrukcje użytkownika MiniPortalu.
- Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia **18.11.2021r.**, do godz. **10.00**.
- Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert zgodnie z art. 226 ust. 1 pkt. 1 uPZP.
- Wykonawca po przesłaniu oferty za pomocą „Formularza do złożenia lub wycofania oferty” na „ekranie sukcesu” otrzyma numer oferty generowany przez ePUAP. Ten numer należy zapisać i zachować. Będzie on potrzebny w razie ewentualnego wycofania oferty.
- Wykonawca **przed upływem terminu** do składania ofert **może wycofać** ofertę za pośrednictwem Formularza do wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Sposób wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
- Wykonawca po upływie terminu do składania ofert **nie może wycofać złożonej oferty**.

XXV. Termin otwarcia ofert.

- Otwarcie ofert nastąpi w dniu **18.11.2021r.**, o godzinie **11.00**.
- Otwarcie ofert **jest niejawne**.
- Otwarcie ofert następuje poprzez użycie mechanizmu do odszyfrowania ofert dostępnego po zalogowaniu w zakładce *Deszyfrowanie* na miniPortalu i następuje poprzez wskazanie pliku do odszyfrowania.
- Zamawiający, **najpóźniej przed otwarciem ofert**, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- Zamawiający, **niezwłocznie po otwarciu ofert**, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 1. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 2. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
- W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
- Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

XXVI. Sposób obliczenia ceny oferty.

- Na cenę ofert składać się będą wszystkie koszty i opłaty ponoszone przez Wykonawcę. Do tego należy doliczyć podatek od towarów i usług konsumpcyjnych (VAT). Wykonawca kalkulując cenę zobowiązany jest uwzględnić wszelkie koszty i opłaty, w tym w szczególności koszty opłat wystawienniczych, ubezpieczeń, kosztów transportu, itp.
- Wszystkie ceny mają być zaokrąglone **do dwóch miejsc po przecinku**, z uwzględnieniem zasad zaokrąglania liczb (tj. 5 i powyżej w górę, poniżej w dół) – dotyczy to w szczególności wartości określonych w **Załączniku nr 2 do SWZ**.
- Wykonawca podaje wartości netto i brutto w złotych polskich.
- Oferowana cena, która będzie brana pod uwagę przy ocenie ofert to cena brutto, traktowana jako ostateczna do zapłaty przez Zamawiającego, określona do dwóch miejsc po przecinku, zawierająca wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, wartość netto, podatek VAT.
- Wykonawca, składając ofertę, jest zobowiązany poinformować zamawiającego (w treści **Formularza oferty – załącznik nr 1 do SWZ**), czy wybór jego oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku VAT, (art. 225 uPZP) wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku VAT. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, do ceny najkorzystniejszej oferty lub oferty z najniższą ceną Zamawiający doliczy podatek od towarów i usług, który Zamawiający ma obowiązek rozliczyć zgodnie z obowiązującymi przepisami.
- Jeżeli zaoferowana cena lub koszt, lub ich istotne części składowe, wydają się **rażąco niskie** w stosunku do przedmiotu zamówienia i budzą wątpliwości zamawiającego, co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający zwraca się **o udzielenie wyjaśnień** w tym złożenie dowodów, dotyczących wyliczenia ceny lub kosztu w szczególności w zakresie:
 1. zarządzania procesem produkcji, świadczonych usług lub metody budowy;

- 6.2. wybranych rozwiązań technicznych, wyjątkowo korzystnych warunków dostaw, usług albo związanych z realizacją robót budowlanych
- 6.3. oryginalności dostaw, usług lub robót budowlanych oferowanych przez wykonawcę;
- 6.4. zgodności z przepisami dotyczącymi kosztów pracy, których wartość przyjęta do ustalenia ceny nie może być niższa od minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. z 2018 r. poz. 2177 oraz z 2019 r. poz. 1564) lub przepisów odrębnych właściwych dla spraw, z którymi związane jest realizowane zamówienie;
- 6.5. zgodności z prawem w rozumieniu przepisów o postępowaniu w sprawach dotyczących pomocy publicznej;
- 6.6. zgodności z przepisami z zakresu prawa pracy i zabezpieczenia społecznego, obowiązującymi w miejscu, w którym realizowane jest zamówienie;
- 6.7. zgodności z przepisami dotyczącymi ochrony środowiska
- 6.8. wypełniania obowiązków związanych z powierzaniem wykonania części zamówienia podwykonawcy.
7. W przypadku gdy cena całkowita oferty jest **niższa o co najmniej 30%** od:
 - 7.1. **wartości zamówienia powiększonej o należny podatek od towarów i usług**, ustalonej przed wszczęciem postępowania lub **średniej arytmetycznej cen wszystkich złożonych ofert niepodlegających odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 1 i 10**, zamawiający zwraca się o udzielenie wyjaśnień, o których mowa w art. 224 ust. 1 uPZP, chyba że rozbieżność wynika z **okoliczności oczywistych, które nie wymagają wyjaśnienia**;
 - 7.2. wartości zamówienia powiększonej o należny podatek od towarów i usług, zaktualizowanej z uwzględnieniem okoliczności, które nastąpiły po wszczęciu postępowania, w szczególności istotnej zmiany cen rynkowych, zamawiający może zwrócić się o udzielenie wyjaśnień, o których mowa w w art. 224 ust. 1.
8. **Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny lub kosztu, spoczywa na wykonawcy.**
9. **Sposób obliczenia ceny oferty – wykonania poszczególnych działań został wskazany w Formularzu asortymentowo – cenowym – Załącznik nr 2 do SWZ.**

XXVII. Opis kryteriów oceny ofert, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.

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

Lp.	Kryterium	Ranga	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
1.	Cena	60 %	60,00 pkt
2.	Termin uzupełnienia bazy	20 %	20,00 pkt
3.	Czas realizacji reklamacji	10 %	10,00 pkt
4.	Termin ważności	10 %	10,00 pkt

2. Zamawiający będzie ocenił, każdą z ofert na podstawie następujących kryteriów, przypisując im odpowiednie wagi punktowe i przyjmując, że w zakresie każdego kryterium wyboru oferty najkorzystniejszej 1% wagi kryterium = 1 pkt.
3. **Sposób obliczenia wartości punktowej poszczególnych kryteriów:**

a) W kryterium **CENA (C)** zostanie zastosowany następujący wzór arytmetyczny:

$$C = \frac{C_{MIN}}{C_B} * 60 \%$$

Gdzie:

C – wartość punktowa ceny

C_{MIN} – cena najniższa spośród wszystkich ofert

C_B – cena badanej oferty

Maksymalna liczba punktów jaką można otrzymać w kryterium „CENA” wynosi **max 60,00 pkt.**

Przy wyliczeniu wartości punktowej Zamawiający będzie brał pod uwagę wartość brutto całego danego pakietu.

b) W **kryterium TERMIN UZUPEŁNIENIA BAZY (TUB)** Zamawiający zastosuje następujący sposób przyznawania punktacji:

- Termin uzupełnienia bazy: do 24 godzin – 20 pkt.;
- Termin uzupełnienia bazy: 25 – 72 godzin – 0 pkt.;

Maksymalny termin uzupełnienia bazy wynosi 72 godziny.

Zamawiający nie przewiduje możliwości przyznawania punktów pośrednich.

Maksymalna liczba punktów jaką można otrzymać w kryterium „**TERMIN UZUPEŁNIENIA BAZY**” wynosi **max 20,00 pkt.**

d) W **kryterium CZAS REALIZACJI REKLAMACJI SPRZĘTU (CRRS)** Zamawiający zastosuje następujący sposób przyznawania punktacji:

- Czas realizacji reklamacji sprzętu: do 48 godzin – 10 pkt.;
- Czas realizacji reklamacji sprzętu: od 49 godzin – 72 godziny – 0 pkt.;

Maksymalny czas realizacji reklamacji sprzętu wynosi 72 godziny.

Zamawiający nie przewiduje możliwości przyznawania punktów pośrednich.

Maksymalna liczba punktów jaką można otrzymać w kryterium „**CZAS REALIZACJI REKLAMACJI SPRZĘTU**” wynosi **max 10,00 pkt.**

e) W **kryterium TERMIN WAŻNOŚCI DOSTARCZONEGO SPRZĘTU (TWDS)** Zamawiający zastosuje następujący sposób przyznawania punktacji:

- Termin ważności dostarczonego sprzętu: równe i powyżej 24 miesięcy – 10 pkt.;
- Termin ważności dostarczonego sprzętu: równe i poniżej 23 miesięcy – 0 pkt.;

Minimalny termin ważności dostarczonego sprzętu wynosi 12 miesięcy.

Zamawiający nie przewiduje możliwości przyznawania punktów pośrednich.

Maksymalna liczba punktów jaką można otrzymać w kryterium „**TERMIN WAŻNOŚCI DOSTARCZONEGO SPRZĘTU**” wynosi **max 10,00 pkt.**

4. Ocenie będą podlegać wyłącznie oferty nie podlegające odrzuceniu.

5. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyskała łącznie najwyższą liczbę punktów obliczoną wg następującego wzoru:

$$OK = C + TUB + CRRS + TWDS$$

Gdzie:

OK – ocena końcowa oferty,

C – ilość punktów przyznanych w kryterium cena,

TUB – ilość punktów przyznanych w kryterium termin uzupełnienia bazy,

CRRS – ilość punktów przyznanych w kryterium czas realizacji reklamacji sprzętu,

TWDS – ilość punktów przyznanych w kryterium termin ważności dostarczanego sprzętu

6. **Ocenie będą podlegać wyłącznie oferty nie podlegające odrzuceniu.**

7. Punktacja przyznawana ofertom w poszczególnych kryteriach będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Najwyższa liczba punktów wyznaczy najkorzystniejszą ofertę.

8. Za najkorzystniejszą ofertę uznana zostanie oferta, która uzyska największą sumę punktów w ww. kryteriach oceny ofert. Oferta może uzyskać **maksymalnie 100 punktów.**

9. Jeżeli Zamawiający nie będzie mógł wybrać oferty najkorzystniejszej z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych.

10. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.

11. Jeżeli termin związania ofertą **upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty**, Zamawiający wezwie Wykonawcę, zgodnie z art.252 ust.2 uPzp, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty. W przypadku braku zgody, oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, zgodnie z art. 252 ust. 3 uPZP, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

XXVIII. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy.

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy, określone zostały w **załączniku nr 8** do SWZ.

XXIX. Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 uPzp, w terminie nie krótszym niż **10 dni** od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo **15 dni**, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. W przypadku postępowania z możliwością składania ofert częściowych Zamawiający informuje, że jedna umowa może obejmować więcej niż jedną część.
3. **Wykonawca, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią załącznik nr 8 do SWZ z uwzględnieniem wprowadzonych w trakcie trwania postępowania zmian. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.**
4. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawiają Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców zgodnie z art. 59 uPZP.
5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może, zgodnie z art. 263 uPZP, dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

XXX. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy

Nie dotyczy

XXXI. Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8

Zamawiający **nie przewiduje udzielania zamówienia.**

XXXII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy.

1. Środki ochrony prawnej określone w Dziale IX ustawy Pzp przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu niniejszego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego zamówienie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) Niezgodną z przepisami ustawy Pzp czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy.
 - 2) Zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy Pzp.
 - 3) Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej, z tym że odwołanie i przystąpienie do postępowania odwoławczego, wniesione w postaci elektronicznej, wymagają opatrzenia podpisem zaufanym.
 - 4) Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji, jeżeli informacja została przekazana w inny sposób.
 - 5) Odwołujący przekazuje Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
 - 6) Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
 - 7) Szczegółowo zasady wnoszenia odwołań uregulowane zostały w art. 506 - 521 ustawy Pzp.
 - 8) Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Szczegółowo zasady i terminy wnoszenia skargi do sądu uregulowane zostały w art. 579 - 590 ustawy Pzp.

XXXIII. Liczba części zamówienia, na którą wykonawca może złożyć ofertę, (maksymalna liczba części, na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu wykonawcy) oraz kryteria lub zasady, mające zastosowanie do ustalenia, które części zamówienia zostaną udzielone jednemu wykonawcy, w przypadku wyboru jego oferty w większej niż maksymalna liczbie części.

Zamawiający nie przewiduje ograniczenia liczby części zamówienia, na które Wykonawca może złożyć ofertę.

XXXIV. Informacje dotyczące ofert wariantowych, sposób przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe.

Zamawiający **nie dopuszcza** możliwości złożenia oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp, tzn. oferty przewidującej odmienny sposób wykonania zamówienia niż określony w niniejszej SWZ.

XXXV. Maksymalna liczba wykonawców, z którymi zamawiający zawrze umowę ramową.

Nie dotyczy.

XXXVI. Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

XXXVII. Informacja o uprzedniej ocenie ofert, zgodnie z art. 139 (procedura odwrócona)

Zamawiający przewiduje zastosowanie tzw. procedury odwróconej, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp, tj. Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu. Zamawiający nie przewiduje możliwości skorzystania z art. 139 ust. 3 pzp.

XXXVIII. Informacja o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej wraz z informacjami, o których mowa w art. 230.

Nie dotyczy

XXXIX. Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

Zamawiający **nie przewiduje** zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

W przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia z przyczyn leżących po stronie zamawiającego wykonawcom, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, przysługuje roszczenie o zwrot uzasadnionych kosztów uczestnictwa w tym postępowaniu, w szczególności kosztów przygotowania oferty (art. 261 ustawy Pzp).

XL. Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2.

Nie dotyczy.

XLI. Informacja o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94.

Nie dotyczy.

XLII. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty, w sytuacji określonej w art. 93.

Nie dotyczy.

XLIII. Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych.

1. Wykonawca oświadcza, że poinformował osoby, których dane podał w złożonej ofercie o przekazaniu ich danych do Zamawiającego oraz przekazał im informacje, o których mowa we wzorze umowy.

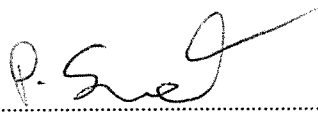
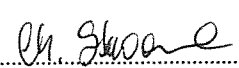
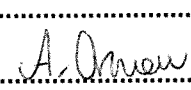
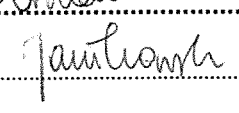
2. Zgodnie z art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) zwanego dalej RODO, informujemy, iż:
- 1) **Administratorem** Państwa danych osobowych jest **Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi** (93-513) z siedzibą przy ul. Pabianickiej 62, tel.: **+48 42 689 50 00**, e-mail: **szpital@kopernik.lodz.pl**.
 - 2) Wszelkie informacje i wątpliwości dotyczące przetwarzania Państwa danych przez Administratora można kierować do Inspektora Ochrony Danych pisemnie na adres administratora lub mailowo na adres **iod@kopernik.lodz.pl**
 - 3) Państwa dane osobowe przetwarzane są przetwarzane w związku z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego i złożoną przez Wykonawcę ofertą. Przetwarzanie tych danych jest obowiązkiem prawnym Administratora i jest niezbędne dla zapewnienia prawidłowego, przejrzystego i zgodnego z prawem przebiegu postępowania w tym w celu uzyskania podmiotowych środków dowodowych związanym z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia. W razie niepodaniażądanego zakresu danych osobowych możliwe jest odrzucenie złożonej oferty.
/Podstawę prawną stanowią przepisy art. 6 ust.1 lit. c), lit. f) oraz art. 10 RODO w związku przepisami określonymi w art. 124 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych publicznego/.
 - 4) Państwa dane osobowe mogą być udostępnione:
 - a) innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa,
 - b) podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarię prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem)
 - c) uprawnionym podmiotom biorącym udział w postępowaniu na podstawie złożonego wniosku o udostępnienie oferty na podstawie art. 74 ustawy z dnia 11 września 2019r. prawo zamówień publicznych.
 - 5) Państwa dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji umowy oraz przez okres przechowywania dokumentacji wymagany przepisami powszechnie obowiązującego prawa zgodnie z:
 - a) art. 78 ustawy z 11 września 2019r. prawo zamówień publicznych,
 - b) art. 5 ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach,
 - c) art. 71 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) NR 1303/2013 w odniesieniu do umów realizowanych w ramach projektów współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej, przy czym zastosowanie ma przepis, który wskazuje na dłuższy okres przechowania dokumentacji.
 - 6) Możecie Państwo skorzystać z przysługujących następujących praw:
 - a) żądania dostępu do treści swoich danych,
 - b) żądania sprostowania i uzupełnienia danych z zastrzeżeniem, że żądanie to nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy,
 - c) żądania usunięcia lub ograniczenia przetwarzania danych, z zastrzeżeniem, że prawa te są ograniczone w czasie prowadzonego postępowania.
 - 7) Jeśli uznają Państwo, iż przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO, przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
 - 8) Państwa dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym również w formie profilowania.
 - 9) Państwa dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowych.
 - 10) Państwa dane zostały podane przez podmiot będący oferentem.

XLIV. Załączniki do SWZ

Integralną częścią niniejszej SWZ stanowią następujące załączniki:

Formularz Ofertowy	Załącznik nr 1
Formularz asortymentowo cenowy	Załącznik nr 2
Jednolity Europejski Dokument Zamówienia	Załącznik nr 3
Oświadczenie o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Upzp	Załącznik nr 4
Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej	Załącznik nr 5
Oświadczenie o wyrobach medycznych	Załącznik nr 6
Wykaz dokumentów i oświadczeń	Załącznik nr 7
Wzór umowy	Załącznik nr 8 Wzór umowy sprzęt medyczny – baza komisowa

Podpisy członków Komisji przetargowej:

1. Przewodnicząca: Przemysław Szot: 
2. Wiceprzewodniczący: Magdalena Skwara: 
3. Członek komisji: Elżbieta Jabłońska:.....
4. Członek komisji: Agnieszka Ornoch:..... 
5. Sekretarz Komisji: Małgorzata Janikowska: 

Załącznik nr 1 do SWZ

Dane wykonawcy:

Nazwa:

Adres:

Telefon osoby do kontaktu:

Adres e-mail osoby do kontaktu:

Adres internetowy:
www.....

Pełnomocnik* do reprezentowania Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia (np. lider Konsorcjum)

.....

Adres

Telefon

mail

fax

**wypełniają jedynie Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie Zamówienia*

Adres skrzynki
ePUAP:

NIP:

REGON:

Nr KRS/CEiDG:

oraz ścieżka dostępu do właściwego rejestru :
www.....

Numer konta bankowego na, które należy zwrócić wadium (jeżeli było wymagane i zostało wpłacone w pieniądzu):

Adres gwaranta lub poręczyciela, na który należy złożyć oświadczenie o zwolnieniu wadium (w przypadku wadium wniesionego w innej formie niż pieniądzu).....

FORMULARZ OFERTOWY

W odpowiedzi na ogłoszenie w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii w Łodzi prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 Euro, oferujemy wykonanie zamówienia na następujących warunkach:

I. CENA OFERTY

a) Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za cenę brutto wskazaną w załączniku nr 2

II. ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ DO WYKONANIA ZAMÓWIENIA NA NASTĘPUJĄCYCH WARUNKACH:

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

Deklarujemy: **termin uzupełnienia bazy w ciągu godzin (maksymalnie 72h)**, z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia zamówienia faksem lub mailem.

** Należy uzupełnić, termin uzupełnienia bazy, w przypadku nie wpisania ilości godzin Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca oferuje maksymalny czas uzupełnienia bazy.*

3. Deklarujemy: **czas realizacji reklamacji sprzętu w ciągu godzin (maksymalnie 72h)**, z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.

** Należy uzupełnić, czas realizacji reklamacji, w przypadku nie wpisania ilości godzin Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca oferuje maksymalny czas realizacji reklamacji.*

4. Deklarujemy: **miesiący (minimalnie 12 miesięcy) termin ważności dostarczanego sprzętu** liczony od momentu dostawy do Zamawiającego.

** Należy uzupełnić, termin ważności, w przypadku nie wpisania ilości miesięcy Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca oferuje minimalny termin ważności.*

5. Oświadczamy, iż zabezpieczyliśmy wystarczającą ilość oferowanego przedmiotu zamówienia pozwalającą na prawidłową realizację umowy.

III. OŚWIADCZAMY, ŻE:

1. w cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia.
2. zapoznałem(liśmy) się i w pełni oraz bez żadnych zastrzeżeń akceptujemy treść Specyfikacji Warunków Zamówienia, wraz z wyjaśnieniami i zmianami i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz przyjmuję(emy) warunki w niej zawarte;
3. uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres podany w SWZ.
4. w przypadku uznania mojej(naszej) oferty za najkorzystniejszą zobowiązuje(emy) się zawrzeć umowę sporządzoną na podstawie wzoru stanowiącego załącznik do SWZ, z uwzględnieniem zmian wprowadzonych w trakcie trwania postępowania.
5. składam(y) niniejszą ofertę **we własnym imieniu / jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia*** - oświadczamy, że będziemy odpowiadać solidarnie za wykonanie niniejszego zamówienia;
6. Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.
7. oferta nie **zawiera/zawiera*** informacji/-e stanowiących/-e tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Uzasadnienie zastrzeżenia w/w informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa zostało załączone do oferty. W przypadku braku wskazania jednej z opcji Zamawiający przyjmie, że oferta nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.
8. oświadczamy, że jeżeli w okresie związania ofertą nastąpią jakiegokolwiek znaczące zmiany w sytuacji przedstawionej w naszych dokumentach przesłanych do Zamawiającego, natychmiast poinformujemy o nich Zamawiającego.
9. w celu realizacji umowy Wykonawca ustanawia swojego przedstawiciela w osobie: tel. e-mail: fax:.....
10. osobą upoważnioną do podpisania umowy jest:

11. Wykonawca oświadcza, iż jest: *

- ☐ **mikro przedsiębiorstwem** ("W kategorii MŚP, mikroprzedsiębiorstwo definiuje się jako przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 10 osób i którego obrót roczny i/lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 mln EUR.")
- ☐ **małym przedsiębiorstwem** ("W kategorii MŚP, małe przedsiębiorstwo definiuje się jako przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 50 osób i którego obrót roczny i/lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 mln EUR.")
- ☐ **średnim przedsiębiorstwem** ("W kategorii MŚP, średnie przedsiębiorstwo definiuje się jako przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 250 osób i którego obrót roczny nie przekracza 50 mln EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 mln EUR.")
- ☐ **dużym przedsiębiorstwem**
- ☐ **osobą fizyczną** prowadzącą jednoosobową działalność gospodarczą
- ☐ **osobą fizyczną** nieprowadzącą działalności gospodarczej
- ☐ inny rodzaj

WIELKOŚĆ PRZEDSIĘBIORSTWA (w rozumieniu zalecenia Komisji 2003/361/WE z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącego definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (tekst mający znaczenie dla EOG), Dz. U. L 124 z 20.5.2003, str. 36-41)

12. oświadczamy, że jesteśmy świadomy odpowiedzialności karnej związanej ze składaniem fałszywych oświadczeń.

**należy skreślić niewłaściwy wariant*

IV. POWSTANIE U ZAMAWIAJĄCEGO OBOWIĄZKU PODATKOWEGO W VAT – dotyczy wykonawcy spoza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

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 towaru bez kwoty podatku VAT	Stawka podatku VAT
1.			

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. MECHANIZAM PODZIELONEJ PŁATNOŚCI – dotyczy wykonawcy z terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na dokonywanie przez Zamawiającego płatności w systemie podzielonej płatności tzw. split payment.

VI. PODWYKONAWCY:

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

- Część zamówienia:
- W przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcy udział % podwykonawcy w całości zamówienia wynosi: _____ %
- Nazwa (firma) podwykonawcy:

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

VII. OŚWIADCZENIE WYKONAWCY* – dotyczy tylko Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia /konsorcjum/. Zgodnie z art. 117 ust. 4 Upzp

Oświadczamy, że *roboty budowlane / dostawy / usługi** będące przedmiotem niniejszego postępowania wykonają poszczególni Wykonawcy w następującym podziale/zakresie:

Wykonawca wspólnie ubiegający się o zamówienie (nazwa wykonawcy)	Rodzaj usług wykonywanych przez wykonawcę
1. Wykonawca nr 1 /konsorcjant/.....	
2. Wykonawca nr 2 /konsorcjant/.....	
3.	

** jeśli dotyczy*

VIII. 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 RODO¹⁾ 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*

Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych, Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
Sprzęt jednorazowy do badań naczyniowych														
	1	Koszulki diagnostyczne: - średnica F4; F5; F6; F6,5; F7; F7,5; F8; F8,5; F9; F10; F11 - długość 5,5; 11; 23 cm - dostępne z miniprowadnikiem lub bez - duża średnica wewnętrzna przy zminimalizowanej grubości ścian koszulki, - zatrzask pomiędzy dilatorem i koszulką, - silikonowa sześciopłatkowa zastawka uszczelniająca, - pokrycie koszulki z zewnątrz oraz ścian kanału wewnętrznego silikonem, - duża odporność na zagięcie, - dilator stopniowo zwiężający się w odcinku dystalnym, i odpowiednio wyprofilowany koniec koszulki, co ogranicza uraz podczas przechodzenia przez tkanki i ścianę naczynia, - box - 5szt			SZT.	1000								
	2	Koszulki interwencyjne z markerem na końcu: - średnica F4; F5; F6; F7; F8; F9; F10; F11 i długości 5,5cm; 11cm; 23cm - marker na końcu koszulki dobrze widoczny w obrazie rtg, - duża średnica wewnętrzna przy zminimalizowanej grubości ścian koszulki, - zatrzask pomiędzy dilatorem i koszulką, - silikonowa sześciopłatkowa zastawka uszczelniająca, - pokrycie koszulki z zewnątrz oraz ścian kanału wewnętrznego silikonem, - duża odporność na zagięcie, - dilator stopniowo zwiężający się w odcinku dystalnym, i odpowiednio wyprofilowany koniec koszulki, co ogranicza uraz podczas przechodzenia przez tkanki i ścianę naczynia, - box - 5 szt			SZT.	167								
	3	Koszulki interwencyjne z markerem na końcu: - średnica F5; F6; F7, F8, F9 -długość 35 cm - średnica F5; F6; F7, F8, F9 -długość 45 cm - średnica F5; F6; F7, F8, F9 -długość 55 cm - średnica F6; F7, F8 -długość 90 cm - marker na końcu koszulki dobrze widoczny w obrazie rtg, - duża średnica wewnętrzna przy zminimalizowanej grubości ścian koszulki, - zatrzask pomiędzy dilatorem i koszulką, - silikonowa sześciopłatkowa zastawka uszczelniająca, - pokrycie koszulki z zewnątrz oraz ścian kanału wewnętrznego silikonem, - duża odporność na zagięcie, - dilator stopniowo zwiężający się w odcinku dystalnym, i odpowiednio wyprofilowany koniec koszulki, co ogranicza uraz podczas przechodzenia przez tkanki i ścianę naczynia, - box - 2 szt			SZT.	333								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		<p>Koszulki hybrydowe:</p> <ul style="list-style-type: none">- dobra sterowność,- typy ukształtowania końcówki: Contralateral, Multipurpose, Straight, Renal, Hokey Stick, Cerebral Burke- silikonowa zastawka hemostatyczna,- miękka i atraumatyczna końcówka,- marker na końcu cewnika - „świecący” w róg końcówka cewnika,- pokrycie materiałem PTFE,- zbrojony trzon- długość cewnika 45 oraz lub 95 cm- duża średnica wewnętrzna, przy minimalnej średnicy zewnętrznej,- średnica zewnętrzna 6F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,070"- średnica zewnętrzna 7F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,078"- średnica zewnętrzna 8F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,088"- średnica zewnętrzna 9F <p>zewewnętrznej,</p> <ul style="list-style-type: none">- średnica zewnętrzna 6F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,070"- średnica zewnętrzna 7F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,078"- średnica zewnętrzna 8F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,088"- średnica zewnętrzna 9F			SZT.	200								
	5	<p>Cewnik balonowy wysokociśnieniowy, standardowy do PTA naczyń prostych, krętych</p> <p>Cewnik balonowy wysokociśnieniowy, standardowy do PTA naczyń prostych, krętych: - średnica kanału centralnego przynajmniej 0,035"</p> <ul style="list-style-type: none">- profil cewnika 5F, 6F, 7F, 8F, 9F w zależności od średnicy balona- długość balonu 1 cm, 1,5 cm, 2 cm, 3 cm, 4 cm, 6 cm, 8 cm oraz 10 cm- średnica: 3 mm, 4 mm, 5 mm, 6 mm, 7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 Mm,12 mm,15mm, 22mm- długość cewnika balonowego 40 cm, 80 cm, 110 cm, 120 cm, 135 cm- ciśnienie rozprężania (RBP) od 10atm do 20atm,- dobra kontrola rozprężania balonu oraz łatwe i szybkie opróżnianie balonu- dobrze widoczne w róg znaczniki - markery balonów- cewniki integralnie zbudowane z jednoczęściowym konektorem dla balonu i prowadnika, zbudowanego z przezroczystego materiału, dającego łatwą kontrolę prowadnika, pęcherzy powietrza w układzie- duża odporność na rozdarcia i zadrapania podczas przechodzenia przez młaidzyco zmienione tętnice- autarmatyczna końcówka- dwudzielny prześwit- system OTW- balon wykonany z duralinu			SZT.	67								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto <div><div>9</div><div>(poz. 8 * poz. 7)</div></div>	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto <div><div>11</div><div>(poz. 9 + VAT)</div></div>	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Cewnik balonowy do PTA naczyń o dużej średnicy - średnica kanału centralnego przynajmniej 0,035" - średnice balonów 14 mm, 15 mm, 16 mm, 18 mm, 20 mm, 22 mm i 25mm - długości 2, 4, 6, 8cm - ciśnienie robocze (RBP) 6 atm - profil 8F do12F - długość cewnika 80 cm lub 120cm - cewnik balonowy z zewnątrz jak i kanał środkowy cewnika balonowego pokryty silikonem - cewnik integralnie zbudowane z jednoczęściowym konektorem dla balonu i prowadnika, zbudowanego z przestworzystego materiału, dającego łatwą kontrolę prowadnika, pęcherzyka powietrza w układzie - duża odporność na rozdarcia i zadrapania podczas przechodzenia przez „ciasne” zwężenia w krętych i wąskich, miażdżycowo zmienionych tętnicach - dobra kontrola rozprężenia balonu oraz łatwe i szybkie opróżnianie balonu - dobrze widoczne w rtg znaczniki - markery balonów - współosiowy otwór - system OTW - balon wykonany z duralinu			SZT.	67								
1		Cewnik balonowy niskoprofilowy do PTA i RX - średnica kanału centralnego 0,018" - dostępny system OTW i RX - Profil 4 do 6F - średnice balonów 2 mm, 2,5 mm, 3 mm, 3,5 mm, 4 mm; 5 mm; 5,5 mm; 6 mm; 7mm; 8mm; 9mm; 10mm; - długości 20, 30, 40, 60, 80, 100, 150,200, 220,250 ,300 mm - ciśnienie robocze (RBP) 10 - 18 atm - długość cewnika 80, 90, 150, 155cm - cewnik balonowy z zewnątrz jak i kanał środkowy cewnika balonowego z podwójnym pokryciem hydrofilnym - dobrze widoczne markery balonów, dla długości >/= 100mm podwójny marker proxymalny - wykonany z duralinu - bardzo szybki czas napełniania i opróżniania balonu			SZT.	67								
	7													

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Uz	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego doposażenie parametry należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Cewnik balonowy do PTA RX: - średnica kanału centralnego 0,014" - średnice balonów 2 mm, 2,5 mm, 3 mm; 3,5 mm; 4 mm; - długości 4,6,12,15,22 cm - ciśnienie robocze (RBP) 15-16 atm - profil 4F. - długość cewnika 150cm - cewnik balonowy z zewnątrz jak i kanał środkowy cewnika balonowego pokryty silikonem - cewniki integralnie zbudowane z jednoczęściowym konektorem dla balonu i przewodnika, zbudowanego z przezroczystego materiału, dającego łatwą kontrolę przewodnika, pęcherzyka powietrza w układzie - dobrze widoczne w rtg znaczniki - markery balonów - system monorail RX - balon wykonany z nylonu - dwudzielny prześwit			SZT.	67								
	9	Cewnik balonowy do PTA do tl. sztywnych i nerkowych: - średnica kanału centralnego 0,014" - średnice balonów 4 mm, 4,5 mm, 5 mm; 5,5 mm; 6 mm; 7 mm - długości 1,5; 2; 3; 4cm - ciśnienie robocze (RBP) 12-14 atm - profil 4F - długość cewnika 142cm - cewnik balonowy z zewnątrz jak i kanał środkowy cewnika balonowego pokryty silikonem - cewniki integralnie zbudowane z jednoczęściowym konektorem dla balonu i przewodnika, zbudowanego z przezroczystego materiału, dającego łatwą kontrolę przewodnika, pęcherzyka powietrza w układzie - dobrze widoczne w rtg znaczniki - markery balonów - system monorail, Rx - balon wykonany z durailinu - dwudzielny prześwit			SZT.	67								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Up.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku zlecenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczenia parametr należy wpisać pytania i odpowiedzi	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Cewniki angiograficzne diagnostyczne do badań naczyniowych, do wybiórczego kontrastowania naczyń: - końcówka cewnika stabilna i atraumatyczna, wyprofilowana tak by umożliwiała wybiórcze zacementowanie tętnic - typy ukształtowania końcówki: Renal, Bentson, Headhunter, Newton, Mani, Multipurpose, Simmons, Sidewinder, J-Curve, Cobra, Shepard Hook, Celiac Trunk, PIER - cewnik budowany z poliuretanu - marker na końcu cewnika - „świecąca” w rtg końcówka cewnika - cewnik zbrojony oplołem stalowym - pokrycie hydrofilne dla wybranych krzywizn jak: MPA, Cobra, SIM, Headhunter, Berenstein, Vertebral, - dobra sterowność 1:1 - średnica zewnętrzna 4F lub 4,1F, przy średnicy wewnętrznej = lub > 0,042” przepływie powyżej 16,7ml/s - średnica zewnętrzna 5F, przy średnicy wewnętrznej = lub > 0,048” i przepływie powyżej 21ml/s - średnica zewnętrzna 6F, przy średnicy wewnętrznej = lub > 0,048” i przepływie powyżej 26ml/s - długość od 65cm do 125cm - akceptujące przewodnik .035”; .038” - wytrzymałość ciśnieniowa 1050-1200 psi				SZT.	667							
	10													
	11	Cewnik angiograficzny znakowany typu „Pig-Tail”: - długość cewnika 65cm, 70 cm, 110cm - średnica cewnika 5 F - od 6 do 8 otworów bocznych na końcu dalszym - znakowany złotymi markerami w dystalnym odcinku cewnika na odcinku przynajmniej 10 /lub 20cm - markery dobrze widoczne w obrazie rtg, lokalizowane co 1cm na znakowanym odcinku			SZT.	33								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Ip	Nazwa	Powierzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisz TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczone parametry należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Cewniki prowadzące zbrojone z ukształtowanym końcem ułatwiającym wejście do wybranego naczynia: - dobra sterowność, - typy ukształtowania końcówki: Hokej Stik, Cobra, Contrilateral, Renal, Headhunter, Cerebral Burke, Multipurpose, Straight - miękką i atraumatyczną końcówką, - marker na końcu cewnika - „świecąca” w rtg końcówka cewnika, - pokrycie cewnika materiałem PTFE, - zbrojony trzon - długość cewnika 55 oraz 90 lub 95 cm oraz 125cm - duża średnica wewnętrzna, przy minimalnej średnicy zewnętrznej, - średnica zewnętrzna 6F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,070” - średnica zewnętrzna 7F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,078” - średnica zewnętrzna 8F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,088” - średnica zewnętrzna 9F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,098” - średnica zewnętrzna 10F, przy średnicy wewnętrznej większej lub równej 0,110”			SZT.	83								
		Razem 1							X					
		Sprzęt jednorazowy do badań i interwencji naczyniowych												
1		Cewniki angiograficzne nylonowe, zbrojone, o średnicy 5Fr, kompatybilne w zależności od średnicy z przewodnikiem o średnicy 0,035”; 0,038”; 0,041”. Długość cewnika od 40 cm do 125 cm. Miękką atraumatyczną końcówką cewnika. Opcjonalnie cewnik z cieniodajną końcówką typu Beacon. Różne kształty końcówek. Różne końcówki cewników			SZT.	333								
2		Cewnik nylonowy ze zbrojeniem ze stali nierdzewnej. Cieniodajna końcówka typu Beacon. Średnica cewnika: 5 Fr. Współpracuje z przewodnikiem o średnicy 0,035 cala. Długość cewnika : 40-65 cm.			SZT.	33								
3		Kończycy naczyniowe o bardzo dużej średnicy od 14 do 24 Fr. Kończycy VANCHIE od 1 do 5.			SZT.	33								
4		Introducery naczyniowe z końcówką: prostą lub zagłębłą typu: BALKIN UP & OVER, RABBE, ANSEL 1 lub 2, średnica koszulki od 5 Fr do 9,0 Fr. Kompatybilne z przewodnikiem o średnicy 0,018”, 0,035” lub 0,038” koszulka zbrojona o długości 40-90 cm. Na dystalnym końcu koszulki cieniodajny marker. Zastawka typu Check Flow.			SZT.	33								
5		Koaxialny zestaw do usuwania filtra do żyły głównej dolnej z pętlą o średnicy cewnika 6,3Fr i długości 80cm.			SZT.	17								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Pobieżanie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać T/N/NIE	W przypadku błędów oferty na sprzęt lub jego dopuszczonego parametry należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * post. 7.)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
6		Introdukcje długie - różne końcówki, zbrojony metalową spiralą - odporny na zagięcia, długość introducera: 45-110cm, średnica: 5, 6, 7, 8 Fr. Na końcu introducera znacznik zwiększający widoczność ślonej. Miękką, atraumatyczną końcówką introducera minimalizującą możliwość uszkodzenia naczyń. Introducer pokryty powłoką hydrofilną. Introducer zaopatrzony w przetrzeźniastą zastawkę typu Tushy-Borst lub Check Flow.			SZT.	100								
7		Micropuncture set z nitinolowym prowadnikiem i igłą o zwiększonej echogeniczności do stosowania pod USG			SZT.	17								
8		Stenty nitinolowe samorozprężalne o budowie segmentowej, o dużych średnicach od 16 mm do 34 mm o długości od 30 do 100mm			SZT.	17								
9		Obrotowy adapter Tushy-Borst z końcówką mięską. Współpracuje z instrumentarium o średnicy 5 Fr (od 0,014 cala do 0,118 cala).			SZT.	33								
RAZEM 2														
Sprzęt do zabiegów wewnątrznaczyniowych														
1		Zestaw do usuwania skrzepów z naczyń mózgowych „stentriever” – W czterech rozmiarach tj. Ø3, 4, 6 i 9 mm Długość 15, 20, 30, 55 mm Długość 15, 20, 30, 55 mm Kompatybilny z mikrocewnikami 0.17", 0.21", 0.24", 0.40" 4 markery: 3 dystalne i 1 proksymalny, dobrze widoczny w promieniach RTG z optymalną siłą radiálną			SZT.	7								
2		Y-Connector Y-konektor dedykowany do zabiegów techniką „kissing balloon” Posiada silikonową wkładkę o specjalnym kształcie zapewniającą całkowitą szczelność przy zachowaniu swobody ruchów prowadnika Przetoczysty korpus umożliwiający obserwację cieczy Materiał: poliwęglan Obrotowa męska końcówka minimalizująca możliwość dostania się powietrza do układu			SZT.	67								
3		Y-Connector podwojny Podwójne światło wewnętrzne 9 F Y-konektor dedykowany do zabiegów techniką „kissing balloon” Posiada silikonową wkładkę o specjalnym kształcie zapewniającą całkowitą szczelność przy zachowaniu swobody ruchów prowadnika Przetoczysty korpus umożliwiający obserwację cieczy Materiał: poliwęglan Obrotowa męska końcówka minimalizująca możliwość dostania się powietrza do układu			SZT.	67								
4		Mikroprowadniki o budowie hybrydowej hydrofilnej - 1 opakowanie 120 szt. Średnica 0.012" Długość 300 cm Proste			opakowanie (1 op.=120szt.)	13								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego doposażenie parametry należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	10	11	12	13	14	15
	5	Introduktor naczyniowy do dojścia udowego. Zestaw zawiera: introduktor z zastawką hemostatyczną, igłę, prowadnik, rozszerzacz, boczny odpływ z kranikiem Kaniula odporna na złamanie i zagłębienie Średnice od 3F do 18F (w rozmiarach 5F-8F możliwość produkcji rozmiarów co 0,5F) Długość 11cm , 23cm (dla rozmiarów 12F-18F dł. 12 cm lub 23 cm) Igła prosta 18G x 7cm (dla rozmiaru 3F: 21Gx3.8cm oraz dla rozmiaru 4F: 19Gx5cm) Prowadnik J .035" x 40 cm (dla rozmiaru 3F: .018" x 5cm oraz dla rozmiaru 4F: .022" x 40cm) Atraumatyczna końcówka i przejście pomiędzy rozszerzaczem a koszulką Zastawka hemostatyczna i boczny odpływ z kranikiem Niezmienność światła na całej długości Oferowany w zestawie z igłą i liderem		SZT.	167								
		RAZEM 3						X					
		Sprzęt do zabiegów neuroradiologicznych											
1		Urządzenie do embolizacji (Flow diverter) z wykończeniem powierzchni w technologii BlueXide : <ul style="list-style-type: none"> • dostępne rozmiary: <ul style="list-style-type: none"> • 3,5 x 15 mm, 3,5 x 20 mm, 3,5 x 25 mm, 3,5 x 30 mm, 3,5 x 40 mm • 4,0 x 15 mm, 4,0 x 20 mm, 4,0 x 25 mm, 4,0 x 30 mm, 4,0 x 40 mm • 4,5 x 15 mm, 4,5 x 20 mm, 4,5 x 25 mm, 4,5 x 30 mm, 4,5 x 40 mm • 5,0 x 15 mm, 5,0 x 20 mm, 5,0 x 25 mm, 5,0 x 30 mm, 5,0 x 40 mm, 5,0 x 50 mm • 5,5 x 15 mm, 5,5 x 20 mm, 5,5 x 25 mm, 5,5 x 30 mm, 5,5 x 40 mm, 5,5 x 50 mm • 6,0 x 15 mm, 6,0 x 20 mm, 6,0 x 25 mm, 6,0 x 30 mm, 6,0 x 40 mm, 6,0 x 50 mm • dopasowujący się do naczyń o średnicy od 2,5 do 6,0 mm. • długość użytkowa produktu od 15 do 82 mm. • urządzenie wykończone powłoką BlueXide zmniejszającą tarcie podczas implementacji, rozprękania, a także podczas uwalniania urządzenia oraz zmniejszającą ryzyko korozji, • lepsza widoczność dzięki znacznikom wykonanym z kompozytu na bazie nitinol spłecionych ze sobą oraz rozciągniętych na całej długości urządzenia ułatwiających wizualizację kształtu produktu we fluoroskopii, • posiada trzy markery proksymalne oraz trzy markery dystalne platynowo – irydowe, • idealne dopasowanie się do ściany naczyń dzięki unikatowym właściwościom spłotu oraz oszczepionych kosmowo końców, • większa odporność na korozję i mniejsza tromboogeniczność w związku z wykończeniem powierzchni w technologii BlueXide, • możliwość wyboru urządzenia z końcówką lub bez końcówki, • stent repositionowalny do 50% uwolnienia, • dokładne pozycjonowanie w wyniku zastosowanie prowadnika wykonanego w technologii s.e.cure. GP i możliwością wycofania produktu.		SZT.	10								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczenie parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto <small>(poz. 8 * poz. 7)</small>	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto <small>(poz. 9 + VAT)</small>	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Nitinolowy Stent samorozprężalny do naczyń mózgowych dostępne rozmiary : • 3.0 x 15 mm, 3.0 x 20 mm, 3.0 x 25 mm, 3.0 x 30 mm, 3.0 x 35 mm • 3.5 x 15 mm, 3.5 x 20 mm, 3.5 x 25 mm, 3.5 x 30 mm, 3.5 x 35 mm • 4.0 x 15 mm, 4.0 x 20 mm, 4.0 x 25 mm, 4.0 x 30 mm, 4.0 x 35 mm • 4.5 x 15 mm, 4.5 x 20 mm, 4.5 x 25 mm, 4.5 x 30 mm, 4.5 x 35 mm • 5.5 x 20 mm, 5.5 x 25 mm, 5.5 x 30 mm, 5.5 x 35 mm • 6.0 x 20 mm, 6.0 x 25 mm, 6.0 x 30 mm, 6.0 x 35 mm dopasowujący się do naczyń o średnicy od 1.5 do 6.0 mm, stent cienły laserowo; zamkniętokomorowy o atraumatycznej końcówce, posiadający trzy dystalne oraz trzy proksymalne złote markery, trzy markery na przewodniku ułatwiające pozycjonowanie stentu – dystalny, centralny oraz proksymalny, stent repozycjonowalny do 90% uwolnienia, dokładnym pozycjonowaniem w wyniku zastosowania przewodnika wykonanego w technologii s.e.c.u.r.e. GP z możliwością wycofania produktu.			SZT.	17								
	3	Produkt służący do wykonania procedury mechanicznej trombektomii, dostępny w rozmiarach: 3.5 x 28 mm, 4.5 x 30 mm, 4.5 x 40 mm, 6.0 x 40 mm, rekomendowany do naczyń o średnicy 1.5 mm do 5.5 mm, posiada trzy dystalne złote markery, dwa dodatkowe markery na przewodniku ułatwiające precyzyjne umieszczenie, budowa hybrydowa – otwarto oraz zamkniętokomorowa w jednym, budowa segmentowa ułatwia dopasowanie długości urządzenia do wielkości skrzepu, dokładne pozycjonowanie w wyniku zastosowania przewodnika wykonanego w technologii s.e.c.u.r.e. GP z możliwością wycofania produktu.			SZT.	10								
4	4	Cewnik do zabiegów neuroradiologicznych, może być wykorzystany jako cewnik diagnostyczny do angiografii oraz jako cewnik aspiracyjny, podzielony na 5 stref, miękka, zaokrąglona i elastyczna atraumatyczna końcówka z markerem, dostępny w rozmiarach 39, 52, 65,			SZT.	17								
	5	Balon na cewniku przeznaczony do dyatacji zwężań naczyń mózgowych w celu poprawy perfuzji. Cechy produktu: - długość użytkowa balonu – 8.0 mm, - długość użytkowa cewnika - 150 cm, - elastyczna strefa dystalna – długość 300 mm, - sztywna strefa proksymalna – długość 1200 mm, - długość elastycznej końcówki – 10 mm, - 3 markery – pierwszy dystalny marker dla elastycznej końcówki umieszczony w celu kontrolowania pozycji cewnika, 2 markery oznaczające nominalną długość balonu, - dostępne rozmiary: 2.0 x 8.0 mm, 2.5 x 8.0 mm, 3.0 x 8.0 mm, 3.5 x 8.0 mm, 4.0 x 8.0 mm.			SZT.	3								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	6	Nitynolowy stent plicionny przeznaczony do embolizacji tętniaków charakteryzujący się następującymi cechami: - zgodny z mikroewnikiem 0.017"; - wykonanie w technologii BlueXide; - szeroki zakres rozmiarów: średnica od 2,5 do 4,5, długości od 10 do 25 mm, - możliwość repozycjonowania aż do 95% długości stentu, - posiada 3 markery dystalne, 3 markery proksymalne i 1 marker środkowy, - dobra widoczność stentu na całej długości.			SZT.	7								
	7	Nitynolowy Stent - dostępny w rozmiarach 3.0, 3.5, 4.0, 4.5, - dedykowany do naczyń o średnicy 2.0-4.0, - kompatybilny z NeuroSpeed PTA Balloon Catheter, - posiada 3 markery dystalne, 3 markery proksymalne oraz marker na nici dostawczej, - możliwość repozycjonowania aż do 90% długości stentu			SZT.	7								
	8	Mikrocewnik do naczyń mózgowych oraz obwodowych w celach terapeutycznych lub diagnostycznych. Cechy produktu: - dostępny w rozmiarach - 17, 21, 27, - długość użytkowa mikrocewnika - 155 cm, - dedykowany do stentów, trombektomów oraz spiral, podwójna powłoka hydrofilna umożliwia lepszy ślizg i wzmocnioną trwałość produktu, - końcówka, której łatwo można nadać kształt umożliwia bardzo dobrą nawigację dystalną, - posiada marker na końcu, - wielopolimerowa konstrukcja zawiera 5 różnych stref: strefa bardzo elastyczna (0-10mm), delikatna strefa dystalna (10-50 mm), średnio delikatna strefa środkowa (50-200 mm), strefa wspierająca (200-300 mm), bardzo stabilna strefa końcowa (300-prox.).			SZT.	17								
RAZEM 4														X

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczenia parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	10	11	12	13	14	15
		Sprzęt do interwencji i diagnostyki wewnątrznaczyniowe											
		Nitinolowy stent, wewnątrznaczyniowy, samorozprężający ekstraktor materiału zakrzepowo-zatorowego, nieodpinany. Otwarty koniec dystalny i proksymalny, drut prowadzący uchwycony jest ekscentrycznie. Możliwość otwarcia za skrzepem, lub wewnątrz (delanie w 2/3 wewnątrz, 1/3 dystalnie) Wysoka siła radialna, zwiastza w części proksymalnej, dzięki pierścieniowi obwodowemu. 1 Podczas wyciągania podłużnie spiralnie otwarta struktura nitinolu ekstraktora dostosowuje się do systemu naczyn krwionośnych i nie dochodzi dzięki temu do ewentualnego uszkodzenia naczyń podczas ekstrakcji skrzepu, jak również do przesłoku. Dzięki stałemu pierścieniowi obwodowemu w części proksymalnej ekstraktora nie dochodzi do jego zapadnięcia podczas przejścia przez skrzepinę. Kompatybilny z mikrocewnikiem 0,021" lub 0,017" Dwa markery dystalne, jeden proksymalny.		SZT.	13								
	2	Prowadnik Hydrofilny Sterowalny Prowadnik hydrofilny przeznaczony do wprowadzania i ustalania pozycji cewników i innych urządzeń zabiegowych. Średnica 0,014", standardowa długość 205 cm Wysoka odporność na zgniatanie, różni wykonany ze stopu ASACOR Płatynowa cewka dystalna widoczna w promieniach rentgenowskich Powłoka hydrofilna w części dystalnej Część proksymalna powlekana politetrafluoroetylenem Koniec proksymalny wyposażony w złącze przedłużki			SZT.	17							
	3	Portal EXT Drut przedłużający: Cewnik typu hypotube w dystalnym końcu przedłużki Średnica 0,014", długość urządzenia 115 cm			SZT.	7							
	4	Stent o długościach roboczych 9-48 mm i średnicach naczyń 1,5-5, 5 mm, tkany z 64 nitinolowych włókien. 2 rentgeno-kontrastowe włókna na całej długości FD + 8 markerów na końcu proksymalnym. Możliwość całkowitego wysunięcia i w razie potrzeby ponownego wciągnięcia do mikrocewnika, kompatybilny mikrocewnik to 0,027". Odłączenie FD następuje mechanicznie. Po odłączeniu koniec proksymalny odsłoczy o około 1 mm Stale zachowanie okrągłej średnicy, co jest, wraz z siłą radialną, ważnym czynnikiem kontaktu ze ścianą naczyń.			SZT.	7							

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	lp.	Nazwa	Populizowanie parametrów wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego doposażenie proszę wpisać pytanie i odpowiedź	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
5	5	Urządzenie modułujące przepływ krwi do wewnątrznaczyniowego leczenia chorób naczyniowych w tętnicach pozaczaskowych i wewnątrzczaskowych. Cylindryczny implant naczyniowy, samorozprężalny, składający się z 48 splecionych drutów z nitrofluoroplastu na rdzeniu z platyny (DFT) zapewniającym widoczność we fluoroskopii RTG. 2 znaczniki z platyny: pierwszy na końcu dystalnym niezależnego systemu wprowadzającego, drugi na dystalnej końcówce przewodnika. FD o długościach roboczych 9,9-25 mm i średnicach naczyni 1,75-3 mm. Odczepiany mechanicznie. Kompatybilny z mikroprzewodnikiem 0,021"			SZT.	7								
	6	Podpórka nitinolowa Stent do collingu tętniaków zlokalizowanych przy bifurkacjach. Długość shaftu 15mm, 20 mm lub 25 mm. Średnica korony 4-15 mm (4, 5, 6, 7, 8, 10, 12, 15). Korona dostępna jest w dwóch wariantach: płaski wytkane lub niewytłane siatka nylonowa. Korona ma markery RTG w celu kontroli rozwinienia i idealnego położenia. Proksymalny koniec implantu jest połączony z drutem prowadzącym za pomocą kobaltowo-chromowego mostka, połączenie to można rozdzielić elektrolitycznie. Na proksymalnym końcu shaftu znajduje się marker – w połączeniu z położonym ekscentrycznie drutem prowadzącym. Średnica shaftu (stentu wspierającego) wynosi 4 mm dla naczyni krwionośnych o średnicy 2,5-3,7 mm oraz 3 mm dla naczyni krwionośnych o średnicy 2,2-2,7 mm, shaft posiada duże oczka. Możliwość całkowitego wycofania do mikrocewnika, aby umożliwić poprawienie jego położenia lub wyjęcia. Zalecany mikrocewnik (ID 0,021")			SZT.	17								
	7	Cewnik balonowy RX do PTA zwężonych tętnic wewnątrzczaskowych. - Cewnik przeznaczony do plastyki naczyniowej tętnic wewnątrzczaskowych, pozaczaskowych tętnic zasilających mózg oraz rozszerzania tętnic i rozdzielaczy przy słabej apozycji ścian w tętnicach wewnątrzczaskowych - Długość korpusu złożona z dwóch kanałów: jeden umożliwiający inflację i deflację, drugi wprowadzenie przewodnika - Długość korpusu 100 cm - Długość korpusu 100 cm - Średnica 1,25 – 4,0 - Długość balonu: 10 – 40, długość całkowita: 160 cm - Wbudowane znaczniki RTG - Kompatybilny z przewodnikiem 0,014"			SZT.	7								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów berwiągłone wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczone parametry należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	8	<p>Spirale embolizacyjne</p> <p>Spirale embolizacyjne kompatybilne z mikrocewnikiem o świetle 0,017" Natychmiastowe mechaniczne odłączenie</p> <p>Druk platynowo-wolframowy o Ø 0,0013</p> <p>Dwa nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich markery</p> <p>Spirale dostępne w 5 rozmiarach: 18-system complex framing (śr. 2.0-10.0, FLD 1.50-7.50 mm), 10-system complex framing (śr. 1.0-5.0, FLD 1.00-3.75 mm), 10-system helical filling (śr. 3.0-10.0), 10-system helical finishing (śr. 1.0-5.0)</p>			SZT.	17								
		RAZEM 5					RAZEM 5		X					
		Sprzęt do neuroradiologii zabiegowej												
	1	Cewniki prowadzące do zabiegów neuroradiologicznych - cewniki zbrojone - opłt z podwójnego drutu ze stali nierdzewnej, cewniki zbudowane w technologii czterech segmentów - każda część cewnika o Innej sztywności, długość cewnika 90 oraz 100cm, średnice i światła cewnika: 5F światło - 0,053"; 6F światło - 0,064"; 7F światło - 0,073"; 8F światło - 0,086"; 9F światło - 0,099". Miękką atraumatyczną końcówką cieniującą we fluoroskopie, wewnętrzne światło pokryte teflonem. Różne kształty końcówek - 9 typów.												
	2	Mikroprzewodniki o transmisji siły skrętnej 1:1 - przewodnik o średnicy 0,012" oraz 0,014" i długości 200/300cm, rdzeń przewodnika wykonany ze stali w części dystalnej pokrytej nitinolową tubą z mikrofabrykacją. Dystalna część cieniująca na długości 35/45/55cm, pokrycie hydrofilne w części dystalnej oraz teflonowe w części proksymalnej. Dostępny w dwóch wersjach sztywności: standard, support.												
	3	<p>Spirale embolizacyjne do tętniaków pokrywane, odczepiane elektrolitycznie - spirale platynowe pokrywane polimerem PGLA, wywołujące odpowiedź biologiczną - szybki rozwój komórek mięśni gładkich i śródbłonka, powodującą szybką proliferację oraz pełną endotelizację szypuły tętniaka. Spirale trwale połączone, lecz odizolowane galwanicznie od popychacza, system odczepiania gwarantujący dźwiękową i wizualną sygnalizację odczepiania spirali. Spirale z możliwością repozycjonowania, wyjmowania i ponownego wkładania do worka tętniaka. Spirale o średnicy pierwotnego zwoju: 0,012", spirale o różnych kształtach i stopniu sztywności: 360° - spirale o kształcie przestrzennym, rotujące wewnętrznie tętniaka, 4 wersje sztywności: Firm - sztywna, Standard-SR-standardowa, Soft-SR- miękka, UltraSoft-SR- supermiękka. Wersje Standard, Soft i UltraSoft wyposażone w mechanizm SR-stretch resistant, tzn. wewnętrzny pierwotnego zwoju spirali znajduje się polipropylenowa nić, łącząca oba końce spirali i uniemożliwiająca jej rozciąganie i urwanie. 3D - spirale o kształcie koszyka, 2 wersje sztywności: Firm, Standard. 2D - spirale o pierwszym zwoju mniejszym od pozostałych o 25%, 4 wersje sztywności: Firm, Standard -SR, Soft-SR. Spirale helikalne, wersja: UltraSoft-SR. Spirale o rozmiarach, średnice od 2mm do 24mm, długości od 2cm do 40cm.</p>												

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczonego parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto poz. 9 + VAT	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	4	Spirale embolizacyjne do tętniaków, odczepiane elektrolitycznie - Spirale platynowe. Spirale trwale połączone, lecz odizolowane galwanicznie od popychacza. System odczepiania gwarantujący dźwiękową i wizualną sygnalizację odczepienia spirali. Spirale z możliwością repozycjonowania, wyjmowania i ponownego wkładania do worka tętniaka. Spirale o średnicy pierwotnego zwoju: 0,010" oraz 0,015". Spirale o różnych kształtach i stopniu sztywności: 360° – spirale o kształcie przestrzennym, rotujące wewnątrz tętniaka, wersje sztywne: Standard SR - standardowa, Soft SR – miękka (mechanizm SR - stretch resistant, tzn. wewnątrz pierwotnego zwoju spirali znajduje się polipropylenowa nić, łącząca oba końce spirali i uniemożliwiająca jej rozciągnięcie i urwanie). o 3D – spirale o kształcie koszyka, o 3D – spirale o kształcie koszyka, o 2D – spirale o pierwszym zwoju mniejszym od pozostałych o 25%, wersje sztywne: Standard, Soft oraz Soft SR (mechanizm SR - stretch resistant, tzn. wewnątrz pierwotnego zwoju spirali znajduje się polipropylenowa nić, łącząca oba końce spirali i uniemożliwiająca jej rozciągnięcie i urwanie) o helikalne: wersje: Soft, Soft-SR, UltraSoft ;Spirale o rozmiarach, średnice od 2 mm do 24 mm, długości od 1cm do 40cm.			SZT.	17								
RAZEM 6														
1		Sprzet do zabiegów wewnątrznaczyniowych Mikrocewniki do dostarczania spirali: Mikrocewniki do embolizacji tętniaków śródczaszkowych, dostarczania stenów mózgowych i stentretwiwerów. Kształty końcówek: proste „J”, 45°, 90°. Dostępne z dwoma markerami oraz z jednym markerem. Trójsłupowa budowa cewnika. Dostępne średnice: 0,0165, 0,021", 0,015", 0,027". Cewnik kompatybilny ze spiralami odczepianymi termomechanicznie.												
2		Spirale embolizacyjne odczepiane termomechanicznie: - Spirale wykonane ze stopu o zawartości platyny - Spirale kompatybilne z każdym mikrocewnikiem o świetle min 0,0165" posiadającym dwa markery - Konstrukcja złącza między spiralą a popychaczem pozwalająca spirali rotować względem popychacza. - Uwalnianie spirali w czasie ok. 1 sekundy odpalarka udostępniona wraz z kołami - Spirale o zmiennej sztywności: od sztywnych (duże rozmiary) do miękkich (średnie rozmiary) i ultramiękkich (najmniejsze rozmiary). spirale 3D, Helikalne oraz o kształcie Delta.												
3		Zestaw kabli do odczepiania spirali.			SZT.	13								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Powierdzanie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczenie parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	4	Cewnik prowadzący ze zwiększonym podparciem do zabiegów neuroradiologicznych: - Cewnik zbrojony z oplotem nitynolowym na całej długości, z wyjątkiem żółtej końcówki - Światło wewnętrzne 0.071" przy 6F - Cewnik zbudowany z 3 głównych segmentów – zapewniających dystalny dostęp i solidne podparcie - Dostępny również w rozmiarach 5 i 7F, długości: 90, 95, 100, 105 cm - Miękka i atraumatyczna końcówka widoczna w skopii (bright tip technology) - Powłoka hydrofilna w odcinku dystalnym o długości 10 cm.			SZT.	33								
	5	Stent do remodelingu naczyń samorozprężalny nitynolowy stent o budowie zamkniętokółkowej wycinany laserowo. Destykowany do naczyń 2,0mm-4,0mm. Posiada 4 markery w części dystalnej i proksymalnej. W sumie 8 markerów platynowych. Występuje w 4 długościach 16,23,30,39 mm. Posiada wersję z 12 mm końcówką widoczną w skopii lub bez.			SZT.	7								
	6	System do mechanicznej trombektomii naczyń mózgowych: Stentretreiver „ostatniej szansy” Przeznaczony do skrzepin twardych, niemożliwych do usunięcia innymi dostępnymi metodami/produktami Możliwość użycia w zakresie naczyń 1,5mm-5mm Zbudowany z części spiralnej i baczukowatej Działanie poparte badaniami Mikroprowadnik dostarczający 0,021 lub 0,027			SZT.	13								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

FORNADURZ ASORTYMENTOWO-CENOWY																				
Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	4	5	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	8	9	Wartość netto	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.			
1	2	3				6	7			[poz. 8 * poz. 7]		10	11	12	13	14	15			
										[poz. 8 * VAT										
	7	System do mechanicznej trombektomii naczyń mózgowych: - Urządzenie o strukturze pozwalającej na uchwyceniu skrzepiny w części proksymalnej i zablokowaniu w części dystalnej za pomocą kosza. - Połączony trwale z popychaczem, całkowicie repozycyjnowalny z możliwością ponownego złożenia. - Konstrukcja umożliwia przejście przez skrzep, przyciągnięcie go do mikrocewnika i usunięcie z tętnicy. - Trzy wielkości urządzenia: 6.5x45, 5x37 i 5x22mm, możliwość pracy w naczyniu o średnicy 1.5-6.5 mm - System o sposobie dostarczania jak spirala embolizacyjna – wprowadzany przez dowolny mikrocewnik o świetle 0,021” - Ultra-elastyczny w dostawie – zachowujący się w mikrocewniku jak spirala embolizacyjna - Trzy markery platynowe w części dystalnej, dwa markery w części proksymalnej, dodatkowe markery na części chwytającej skrzepinę.				SZT.	13													
	8	Sztet do remodelingu naczyń mózgowych w podziale: Urządzenie przeznaczone do leczenia wewnątrzczaszkowego złożonych tętniaków oraz w rozwidleniu tętnic, Urządzenie samorozprężalne wykonane z nitynolu o kształcie liter T lub Y, Dopasowujące się do naczyń o średnicy od 2,7 do 4,5 mm, Sztet odłączany od popychacza elektrolitycznie, dostarczane jak spirala embolizacyjna – wprowadzany przez dowolny mikrocewnik o świetle minimum 0,021”, Doskonala widoczność dzięki systemowi 8 znaczników.				SZT.	7													
	9	Cewnik aspiracyjny: Cewnik budowany z 11 segmentów, w części dystalnej zewnętrznej posiada płaszcz hydrofilny, zbrojenie na całej długości cewnika, długość 125 i 132, średnica wewnętrzna 0,071”, taperowana ściana cewnika w kierunku proksymalnym - dystalny po zewnętrznej stronie od 0,0825 - 0,081. Platynowy marker na końcu.				SZT.	7													
	10	Długa koszula do dostępu dystalnego: długa koszula dochodząca do segmentu ICA Petro-cavernous; średnica zewnętrzna 8F; średnica wewnętrzna 0,090”; dostępne długości: 80, 90, 95.				SZT.	3													
										RAZEM 7										
Sprzet do zabiegów neuroradiologicznych wraz z dilerstwą																				

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego doposażony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto 11 poz. 9 + VAT	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10		12	13	14	15
		Spirale embolizacyjne <ul style="list-style-type: none"> Spirale wykonane ze stopu o zawartości platyny Spirale o progresywnej średnicy pierwotnego zwoju, tzw. primary diameter, zmienny w zakresie: 0,0115"/0,0125"/0,0135" do 0,0145", w zależności od długości i nominalnego rozmiaru spirali. Spirale kompaktowe z każdym mikrocewnikiem o świetle min 0,0165" posiadającym dwa markery Konstrukcja łączy między spiralą a popychaczem pozwalająca spiralę dowolnie rotować względem popychacza. Konstrukcja łączy umożliwiająca kątowne położenie bliższego końca spirali względem popychacza (do 30 stopni), minimalizuje ruch końcówki cewnika po odcięciu spirali Natychmiastowe uwalnianie spirali, jednoręczny system, bez kabli i baterii Alternatywna opcja uwolnienia poprzez złamanie końcówki popychacza Dwa typy: 3D oraz helikalne, rozmiary: 3D średnice 1-25mm długości 2-50cm, helikalne 1-20mm, długości 1-50cm; Frame 3D średnice 3-25mm długości 6-50cm Spirale o zmiennej sztywności: od sztywnych (duże rozmiary) do miękkich (średnie rozmiary) i ultra miękkich (najmniejsze rozmiary) 												
	1				SZT.	67								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto <div><div>9</div><div>(poz. 8 * poz. 7)</div></div>	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto <div><div>11</div><div>poz.9 + VAT</div></div>	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8		10		12	13	14	15
	2	Jednorazowe urządzenie do odcepiwania spiral <ul style="list-style-type: none">• Opakowanie zawiera 5 sterylizne zapakowanych urządzeń			SZT.	17								
	3	Mikrocewnik do dostarczania spiral <ul style="list-style-type: none">• Mikrocewnik o długości całkowitej 155cm, kompatybilny z przewodnikiem maksymalnie 0,014", oraz z cewnikiem prowadzącym o min. św. wewn. 0,05" (1,28mm) dla rozmiaru 14 i 0,035" (0,89mm) dla rozmiaru 10. Mikrocewnik do dostarczania spiral• Mikrocewnik o długości całkowitej 155cm, kompatybilny z przewodnikiem maksymalnie 0,014", oraz z cewnikiem prowadzącym o min. św. wewn. 0,05" (1,28mm) dla rozmiaru 14 i 0,035" (0,89mm) dla rozmiaru 10.• Mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,1/1,7F lub 2,4/1,9F i światło wewnętrznym 0,017" na całej długości• Mikrocewnik o czterech strefach miękkości od najsztyniejszej do najbardziej miękkiej, część proksymalna wykonana z Nylonu, część środkowa wykonana z PEBAX, wewnętrzna warstwa wykonana z PTFE• Mikrocewnik o zbrojeniu nitinolowym o zmiennej geometrii spłotu celem uzyskania pożądanej charakterystyki: popychalność/nawigacja/stabilność/miękkość od sekcji proksymalnej do dystalnej• Konfiguracja zakończenia cewnika: prosty, 450/2,5mm, 900/5mm• Pokrycie hydrofilne			SZT.	67								
	4	Cewnik prowadzący ze zwiększonym podparciem do zabiegów neuroradiologicznych <ul style="list-style-type: none">• Cewnik zbrojony z oplotem nitynolowym• Cewnik zbudowany w technologii 3 segmentów – każda część cewnika o innej sztywności• Dostępne długości : 95 cm , 105 cm , 115 cm i 125 cm i 130 cm , miękka część dystalna o długości 8 cm• Długość wsparcia cewnika na odcinku proksymalnym 96 cm• Zróżnicowane średnice oraz światło cewnika : 5F/0,058" , 6F/0,072"• Zwiększone tempo przepływu kontrastu dla lepszej widzialności• Miękka i atraumatyczna końcówka o cieniująca w skopli<ul style="list-style-type: none">• Wewnętrzne światło pokryte teflonem• Różne kształty końcówek : prosta , Multi-Purpose 25°• Pokrycie hydrofilne na całej długości• Rekomendowany przewodnik : 0,035" /0,038"			SZT.	33								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
								(poz. 8 * poz. 7)		poz. 9 + VAT				
	5	Mikroprowadnik do zabiegów neuroradiologicznych • Mikroprowadnik o długości całkowitej 205 cm wykonany ze stali medycznej i zakończeniu w postaci opłotu platynowego o długości 5cm • Prowadnik miękki, atraumatyczny • Średnica prowadnika 0,014" na całej długości • Pokrycie hydrofilne w części dystalnej • W zestawie torquer i introducer do wprowadzenia prowadnika do koszułki lub Y-adaptora			SZT.	67								
	6	Balon do remodelingu w rozwidleniach naczyń • Cewnik balonowy o średnicy 3,4 i 7mm, o długości 7,15 i 20 mm i średnicy przejścia (crossing profile) 2,2 i 2,5 i 3,0F • Średnica balonu zależna od objętości infuzji, zawiera się w zakresie 3,0-4,0mm dla balonu 4mm, oraz w zakresie 3,4-7,1mm dla balonu 7mm • Kompatybilny z prowadnikiem 0,010", obecnym w zestawie. • Cewnik o długości 150 cm. • Balon 4mm posiadający nominalną objętość 0,06ml i maksymalną objętość 0,15ml • Balon 7mm posiadający nominalną objętość 0,27ml i maksymalną objętość 0,35ml • Możliwość stosowania w rozwidleniach naczyń			SZT.	17								
	7	Balon do remodelingu w prostych odcinkach naczyń • Cewnik balonowy o średnicy 3,4 i 5mm, o długościach 10/15/20/30mm, średnicy przejścia (crossing profile) 2,2F • Kompatybilny z prowadnikiem 0,010", obecnym w zestawie. • Cewnik o długości 150cm. • Balon o maksymalnych objętościach infuzji: 0,16ml dla 10mm, 0,20ml dla 15mm, 0,26ml dla 20mm, oraz 0,36ml dla balonu 30mm			SZT.	17								
	8	Sytem dostawczy do stentu • Mikrocewnik o długości całkowitej 158 cm, kompatybilny z prowadnikiem maksymalnie 0,018, mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,4/2,7F i średnicy wewnętrznej 0,021", posiadający dwa markery odległe od siebie 3cm lub jeden dystalny marker, cewnik pokrywany hydrofilnie. • Mikrocewnik o długości całkowitej 158cm, kompatybilny z prowadnikiem maksymalnie 0,021, mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,8F i średnicy wewnętrznej 0,027", posiadający jeden dystalny marker, cewnik pokrywany hydrofilnie.			SZT.	17								
	9	Opryszkowanie do odczepiania stentu • Generator, gwarantuje wizualną i dźwiękową informację o odcięciu stentu • Komplet kabli połączeniowych o długości 2,75m			SZT.	17								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczenia parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto <small>[poz. 8 * poz. 7]</small>	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto <small>[poz. 9 + VAT]</small>	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
8	10	Urządzenie do przekierowania przepływu w naczyniu z tętniakiem • Implant wykonany w postaci tubularnej siatki utkanej w sumie z 48 drutów wykonanych ze stopu stali kobaltowo-chromowej zapewniających doskonałą siłę radialną oraz platynowo-wolframowych zapewniających widoczność w silę radialną • Implantowany w tętnicy, w odcinku szyjki tętniaka skopi • Implant samorozprężalny o strukturze gęstej siatki, kierujący strumień krwi do wnętrza naczynia, wyłączając napływ do worka tętniaka • Rozmiary 2,5-5,0mm co 0,25mm, długości: 10/12/14/16/18/20mm oraz 25/30/35mm w zakresie średnic 3-5mm • Możliwość repozycji po częściowym uwolnieniu (nie można przekroczyć „znacznika ponownego umieszczania w koszulce” którego dystalna część jest oddalona od „ogranicznika proksymalnego” o 3 mm). • Dostępne urządzenie pokrywane syntetycznym polimerem, który jest chemicznie związany z powierzchnią, w celu zmniejszenia powikłań zakrzepowo-zatorowych. • Posiadający wskazanie CE do stosowania jako tzw. „flow diverter” • Kompatybilny z mikrocewnikami o śr. wewn. 0,69mm (0,027”) i długości przynajmniej 135 cm.				SZT.	3							
	11	Sytem dostawczy do Implantu • Mikrocewnik zbrojony, zachowujący niezkształcone światło przy nawigacji w naczyniach mózgowych • Miękki kształtowalny nad parą czubek cewnika • Pokrycie hydrofilne na zewnątrz • Średnica zewnętrzna 2,8/3,2F dist/prox, światło 0,027” na całej długości, długość robocza 105/135/150/160cm • Średnica zewnętrzna max. 0,036”/0,04” dist/prox, światło max. 0,027” na całej długości, długość robocza 150cm. • Średnica zewnętrzna 0,055”/0,061” dist/prox, światło 0,0445” na całej długości, długość robocza 105/120cm.			SZT.	3								
	12	Materiał embolizacyjny do embolizacji naczyniaków na zasadzie wytrącania (precypitacji) materiału embolizacyjnego z roztworu • Kopolimer winyl-alkoholu etylowego EVOH • DMSO dimetylosulfotienek jako rozpuszczalnik do EVOH • Zawiera mikrozonowany pył tantalowy, celem wizualizacji we fluoroskopie • Dostępny w trzech lepkościach 18, 20 oraz 34. • W zestawie 1 fiolka EVOH 1,5ml, jedna fiolka DMSO 1,5ml i trzy strzykawki.			SZT.	67								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Powtórzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczenia parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Mikrocewnik infuzyjny typu "Flow Directed", kompatybilny z materiałem embolizacyjnym EVOH												
		• Mikrocewnik o długości całkowitej 170cm, kompatybilny z przewodnikiem maksymalnie 0,010".												
		• Mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,7-4,5F prox/dyst i światłe wewnętrznym 0,013"												
13		• Mikrocewnik o zmiennej charakterystyce sztywności od największej do najmniejszej			SZT.	17								
		• Pokrycie hydrofilne na całej długości												
		• Wyposażony w mandryn ułatwiający wprowadzenie do cewnika prowadzącego												
		Mikrocewnik infuzyjny z odczepialną końcówką, kompatybilny z materiałem embolizacyjnym EVOH												
		• Mikrocewnik o długości całkowitej 165cm.												
		• Mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,7/1,5F prox/dyst.												
		• Odczepialna końcówka o długości 1,5/3/5cm												
14		• Mikrocewnik o zbrojeniu, w części proksymalnej stalowym, w części dystalnej nitinolowym			SZT.	17								
		• Mikrocewnik o dystalnym segmencie o długości 25cm												
		• Dystalne markery obrazujące początek i koniec segmentu odczepialnego cewnika												
		• zestawie torquer i introducer do wprowadzenia prowadnika do koszułki lub Y-adaptora												
		Mikroprowadnik do zabiegów neuroradiologicznych												
		• Mikroprowadnik o długości całkowitej 200 cm wykonany ze stali medycznej i zakończeniu w postaci opłotu platynowego o długości 10 cm.												
		• Średnica prowadnika 0,008" na całej długości,												
		• Pokrycie hydrofilne w części dystalnej.												
		• Prowadnik miękki, atraumatyczny												
15		• W zestawie torquer i introducer do wprowadzania prowadnika do koszułki lub Y-adaptora			SZT.	33								
		System do mechanicznej trombektomii naczyń mózgowych												
		• Urządzenie zaprojektowane parametrycznie, o strukturze tubularnej siatki z nitinolu o geometrii zamkniętych komórek												
		• Komórki zachowujące niezmienną wielkość niezależnie od średnicy naczyń												
		• Urządzenie trwałe połączone z popychaczem o długości 180 cm z możliwością całkowitego ponownego złożenia w naczyniu												
		• Dostępne średnice: 4 i 6 mm; dostępne długości: 20, 24, 40 mm												
		• na obwodzie urządzenia umieszczone 3 lub 5 rzędów równomiernie rozmieszczonych markerów co 5 mm, 6 mm lub 10 mm i jeden marker na proksymalnym końcu												
		• Odległość między dystalnym a proksymalnym markerem: 31, 37, 47, 50 mm.												
		• System wprowadzany przez dowolny mikrocewnik o świetle minimum 0,021" (dla 4mm) lub 0,027" (dla 6mm)												
		• Wskazanie do stosowania: do przywracania przepływu krwi u pacjentów, u których doszło do udaru niedokrwiennego w wyniku zatoru dużego naczynia wewnątrzczaszkowego												
16					SZT.	17								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczonego parametry należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto poz. 9 + VAT	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	17	System dostawczy • Mikrocewnik kompozytowy, proksymalnie zbrojony podwójnym oplotem, zachowujący niezniekształcone światło przy nawigacji w naczyniach mózgowych • Miękki, zaokrąglony, kształtowany nad parą dystalny koniec cewnika • Pokrycie hydrofilne na zewnątrz cewnika • Średnica zewnętrzna max. 0,030"/0,034" lub 0,036"/0,040" dist/prox, światło 0,021" lub 0,027" na całej długości, długość robocza 150cm lub 160cm			SZT.	17								
	18	Aspiracyjny cewnik do mechanicznej trombektomii naczyń mózgowych • Kompozytowy cewnik o zmiennej sztywności, zbrojony oplotem nitynolowym i helikalnym ciałem nitynolowym, przeznaczony do wykonania mechanicznej trombektomii metodą aspiracji • Cewnik o świetle wewnętrznym 0,068" lub 0,071" i długości roboczej 132 cm • Maksymalna średnica zewnętrzna: 0,083" dla cewnika o świetle wewnętrznym 0,068" i 0,0855" dla cewnika o świetle wewnętrznym 0,071" • Miękka, atraumatyczna, fazowana końcówka • Cewnik dystalnie pokrywany hydrofilnie na długości 40 cm • Wykazanie do stosowania: do usuwania/odsysania skrzepin z naczyń krwionośnych w układzie tętniczym			SZT.	17								
	19	Pompa aspiracyjna (dzierżawa na cały okres umowy) Pompa próżniowa, kompatybilna z urządzeniami do trombektomii mechanicznej			SZT.	1								
	20	Przewody aspiracyjne kompatybilne z pompą aspiracyjną Zbiornik aspiracyjny			SZT.	17								
	21	Zbiornik o pojemności 1200ml, wykonany z transparentnego tworzywa, wyposażony w filtr chroniący pompę przed uszkodzeniem. Kompatybilny z pompą aspiracyjną			SZT.	17								
	22	Cewnik prowadzący z balonem do zabiegu trombektomii mechanicznej • cewnik prowadzący zakończony dystalnym balonem do zamknięcia tętnicy przy zabiegu trombektomii • cewnik o średnicy 8F i w świetle wewnętrznym 0,075" i długości roboczej 95cm • konstrukcja koaksjalna, cewnik zbrojony w obu warstwach • wyposażony w dwa markery obrazujące krawędzie balonu • długość balonu 10mm			SZT.	7								
RAZEM 8														
Sprzęt do interwencji neuroradiologicznych z dzierżawą														

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezpośrednio wymaganych. Wpisać T/N/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto 9 (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto 11 poz. 9 + VAT	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	1	Cewnik do trombektomii 8F: cewniki zaprojektowane tak, aby zapewnić maksymalną siłę ssania; długości 50-85/115/135cm; średnice zewnętrzne dystalnych odcinków - 8F lub 6F (w zależności od długości); cewnik 8F dostępny w wariancie o prostym i wygiętym zakończeniu; dedykowane do interwencji w naczyniach o średnicy do 25,4mm;			SZT.	17								
	2	Cewnik do trombektomii do małych naczyń: cewniki zaprojektowane tak, aby zapewnić maksymalną siłę ssania 150cm (3,4F); średnice dystalnych odcinków 5F (końcowe 30cm); dystalny odcinek pokryty warstwą hydrofilną (75cm); cewnik 5F kompatybilny z przewodnikami 0,035" lub mniejszymi;			SZT.	17								
	3	Separator do trombektomii: urządzenia wspomagające trombektomię, kompatybilne z cewnikami typu CAT6, CAT8 lub CATD (odpowiednio). Długość robocza: urządzeń – 175cm lub 150cm. Średnica dystalna - .055" oraz .068"			SZT.	17								
	4	Zbiornik – kalibrowany, przezroczysty zbiornik, kompatybilny z pompą aspiracyjną typu Penumbra ENGINE; objętość 1000ml; wyposażony w filtry zabezpieczające pompę przed materiałem biologicznym;			SZT.	17								
	5	Mikrocewnik do wprowadzania spiral embolizacyjnych: • Średnica wewnętrzna - .025" • Średnica zewnętrzna 2,6F • Długość całkowita – 115, 135 lub 150 cm; • Wydajność w RTG – wyrzucane ostatnie 3cm mikrocewnika; dwa markery dystalne w odległości 3cm od siebie • Zakończenia – proste, 45 lub 90 stopni.			SZT.	17								
	6	Spirala embolizacyjna: • pierwotna średnica spirali - 0,020" • zbudowana z trzech warstw metalu – wewnętrzny drut nitinolowy, wewnętrzna spirala nitinolowa, zewnętrzna spirala platynowa; • dostępna w 2 wariantach – standardowym (utrzymuje kształt otwartej spirali) oraz miękkim (wypełnia utworzony kształt); • dostępne długości: w wersji standardowej od 5 do 60cm, w wersji miękkiej od 1 do 60cm; • Spirala otwiera się do średnic 3 – 32mm (wersja standardowa) oraz 2- 20mm (wersja miękka); spirale • Kompatybilne z mikrocewnikami 0,025"/0,027" • Spirale sinusoidalne o con najmniej 4 długościach (wymagane 15,30,45 lub 60cm)			SZT.	17								
	7	Spirala okluzyjna: • platynowa spirala 3D • pierwotna średnica spirali - 0,020" • zbudowana z trzech warstw metalu – wewnętrzny drut nitinolowy, wewnętrzna spirala nitinolowa, zewnętrzna spirala platynowa; • dedykowane do zamykania naczyń o dużym przepływie krwi o średnicy przynajmniej od 3,25 do 8mm. • Kompatybilne z mikrocewnikami 0,025"/0,027"			SZT.	33								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Powiększenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wskazać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczonego parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	8	Urządzenie do uwalniania spiral, kompatybilne z prowadnicą „020”			SZT.	7								
RAZEM 9														
Sprzęt do zabiegów neuroradiologicznych														
		Material embolizacyjny – • do embolizacji malformacji naczyniowych na zasadzie wytrącania (precypitacji) materiału embolizacyjnego z roztworu Kopolimer PLGA, rozpuszczalny w DMSO (dimetylosulfotene). • zawiera Jod, jako środek cieniujący. • dostępny w trzech stężeniach 25%, 30%, 35%. • w zestawie: 1 szklana strzykawka z 1 ml materiału embolizacyjnego, 1 szklana strzykawka 1 ml DMSO, zestaw adapterów odpowiednich do wybranych cewników				67								
	1				SZT.									
	2	Mikroprowadnik • przewodnik do złożonych zabiegów i krętych naczyń • wykonany ze stali z oplotem zew platynowym lub stalowo- platynowym • technologia splecionych 8 drutów rdzeń - 1 drut act one - 6 drutów (dl. 8,5cm) oploł zew - 1 drut • taperowany rdzeń (dystalnie szerszy niż proksymalnie) - 0,018" (0,45mm) - na dl. 0-34cm - strefa taperowania - na dl. 34-49 cm- 0,016" (0,41mm) - na dl. 49-50 cm - strefa taperowania - na dl. 50-150 cm - 0,014" (0,36mm) - na dl. 150-200 cm • długość użytkowa 200cm • pokrycie hydrofilne dystalnie na dl. 170 cm • pokrycie polimerowe dystalnie na dl. 150 cm • oploł platynowy • kształt końcówki - round C1 • widoczność w skopii 5 cm - oploł platynowy • kształt końcówki - round curve (inna nazwa :Angled 25)				67								
	3	Mikroprowadnik soft • przewodnik do zabiegów wymagających podparcia i naczyń o dużej średnicy • miękki tip (35% bardziej miękki niż tip w CHIKAI black 18) • wykonany ze stali z oplotem zew platynowym lub stalowo- platynowym • technologia splecionych 8 drutów rdzeń - 1 drut act one-6 drutów (średnica drutu ciejsza o 30% niż CHIKAI black 18 ; dl. 4cm) oploł zew - 1 drut • taperowany rdzeń (dystalnie szerszy niż proksymalnie) - 0,018" (0,45mm) - na dl. 0-34cm -strefa taperowania - na dl. 34-49 cm - 0,016" (0,41mm) - na dl. 49-50 cm -strefa taperowania - na dl. 50-150 cm- 0,014" (0,36mm) - na dl. 150-200 cm • długość użytkowa 200cm • średnica zew. dyst/proks - 0,18" (0,45mm) // 0,014" (0,36mm) • pokrycie hydrofilne dystalnie na dl. 170 cm • pokrycie polimerowe dystalnie na dl. 150 cm • oploł dl. 34 cm • widoczność w skopii 5 cm - oploł platynowy • kształt końcówki - round curve (inna nazwa :Angled 25)				67								
	4	Zastawka hemostatyczna • światło wewnętrzne 7,2F • Y-konektor przeznaczony do obsługi jednej ręki: po naciśnięciu końcówki zastawka otwiera się, po ponownym naciśnięciu zamyka • Opatentowana konstrukcja zastawki z 3 płatkami zapewniająca całkowitą szczelność i jednocześnie swobodę ruchów urządzeń przechodzących przez Y-konektor • Przezroczysty korpus umożliwiający obserwację cieczy • Materiał: poliwęglan • Obrotowa męska końcówka minimalizująca możliwość dostania się powietrza do układu			SZT.	100								

54

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer palieta	Up.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezpośrednio wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto 9 (post. 8 + post. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto 11 post. 9 + VAT	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
5		Zestawy dylatorów - typu ASAHI FUBUKI Dilator Kit • rozmiar dylatora - 4F (średnica zewnętrzna 2,09mm) • rozmiar dylatora - 5F (średnica zewnętrzna 2,40mm) • rozmiar dylatora - 6F (średnica zewnętrzna 2,70mm) • długość użytkowa w cm 80,90,100,110 • hydrofilne pokrycie na 5...15 cm dystalnych do typu • końcówka z krzywizną : prosta, Angled			SZT.	67								
6		Prowadnik diagnostyczny pleciony pokryty - •Średnice 0,035" i 0,038" •Zakres długości 80 cm, 150 cm, 180 cm, 260 cm •Prowadnik stalowy •Dostępny z rzeniem stalym •Końcówki: Straight; Bentson Taper; 1,5mm J; 3mm J; 6mm J; 15mm J; Straight Exchange; Bentson Exchange; 3mm J Exchange •Dostępne prowadniki dwustronne: J 3,0 / Straight i J 1,5 / Straight •Pokrycie PTFE •Unikatowa technologia produkcji polegająca na napyleniu PTFE na elementy prowadnika przed ich finalnym montażem - idealnie gładka powierzchnia - Brak efektu łuszczenia się pokrycia •Zmniejszony poziom tworzenia się skrzepów na prowadniku - Większa trwałość pokrycia •Dokonała pamięć kształtu końcówki •Przeniesienie obrotu 1:1 •Dostarczany w plastikowej obrotowej z portem bocznym umożliwiający płukanie prowadnika bez wyjmowania go •stały rdzeń w części dystalnej taperowany zapewniający stopniowe zwiększanie elastyczności końcówki			SZT.	33								
7		Prowadnik diagnostyczny hydrofilny •Średnica 0,018"; 0,025"; 0,035"; 0,038" •Zakres długości 80 cm - 260 cm •Staly rżerki •Końcówki: prosta i zakrzywiona •Dostępne prowadniki sztywne i standardowe •Pokrycie hydrofilne •Dokonała pamięć kształtu końcówki •Przeniesienie obrotu 1:1 •Prowadnik z nitinolowym rdzeniem pokrytym płaszczem poliuretanowym (w technologii koekstruzji) z pokryciem hydrofilnym			SZT.	167								
8		Zestaw do nakłucia tętnicy udowej •Zawiera: introduktor, dylator i prowadnik 0,035" (4F - 8F) albo 0,038" (5F - 8F) •Długość 11 cm i 23 cm •Średnica 4F - 8F •Długość prowadnika 50 cm i 80 cm •Prowadnik ze stali nierdzewnej •Gładkie przejście pomiędzy koszulką i dylatorem •Posiada szczelną zastawkę hemostatyczną •Ramię boczne zakończone kranikiem •Obrotowe ucho do swu chirurgicznego •Dylator z zatrzaskiem •Rozmiary kodowane kolorami •Duże światło wewnętrzne			SZT.	167								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Wewnątrzczaszkowy stent naczyniowy - Implant • samorozprężalny stent z nitinolu z platynowym rdzeniem • stent pleciony z 16 drutów • pojedynczy opłot • konstrukcja zamknięto komórkowa • 4 rozszerzone końcówki na obu końcach stentu • Długość rozszerzonych końcówek 0,5mm • Markery na końcówkach - 4 w części dystalnej, 4 w proksymalnej • Pokrycie metalom - 17-28% Prowadnik: • Materiał - Odcinek dystalny: nitinol; Odcinek proksymalny: stal nierdzewna • Materiał radiocieniującej końcówki dystalnej - Platyna • Średnica cieniującego typu 0,0095" • Długość dystalnej końcówki widocznej w skopii - 5 mm • Marker widoczny w skopii na odcinku 148 ± 1 cm od końcówki dystalnej • Średnica prowadnika w odcinku stentu 0,0035" oraz 0,0150" w odcinku proksymalnym poza stentem • Stent całkowicie widoczny w skopii • Kompatybilny z mikrocewnikiem 0,0017" we wszystkich rozmiarach			SZT.	33								
	10	Balon przeznaczony do techniki remodelingu naczyń mózgowych - shaft balonu okrągły - średnica zewnętrzna części proksymalnej 2,8 F, średnica części dystalnej 2,1 F. Shaft balonu o budowie 2 kanałowej – 1 kanał do inflacji i deflacji balonu, 2 kanał –kompatybilny z DMSO, spiralami embolizacyjnymi i stentem wewnątrzczaszkowym kompatybilnym z cewnikiem o świetle 0,017". Cewnik balonowy o kształtowalnej końcówce. Rozmiary: 4/10mm, 4/15mm, 4/20 mm, 4/11 mm.				SZT.	33							
	11	Stent modelujący przepływ w naczyniu z tętniakiem – • Implant samorozprężalny kierujący strumień krwi do wnętrza naczynia wyłączający napływ do worka tętniaka. • Implant składający się z dwóch połączonych współśrodkowo stentów nitynolowych. • posiada po 4 markery w części proksymalnej i dystalnej oraz wpłecione 2 nici cieniujące wewnątrz struktury plecionki stentu dla lepszej widoczności w skopii. • kompatybilny z mikrocewnikiem o średnicy 0,027". • przeznaczony do zmian w naczyniach o średnicy: 3,0 - 5,5mm. • zakres długości stentu zewnętrznego/wewnętrznego: 13/7 –62/56 mm. • kompatybilny z mikrocewnikiem o średnicy 0,021". • przeznaczony do zmian w naczyniach o średnicy: 2,0 – 3,0mm • zakres długości stentu zewnętrznego/wewnętrznego: 13/8–41/37 mm				SZT.	17							

10

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczone parametry należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto <div><div>9</div><div>(poz. 8 * poz. 7)</div></div>	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto <div><div>11</div><div>poz. 9 + VAT</div></div>	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.	
1	2	3	4	5	6	7	8		10		12	13	14	15	
		Cewnik do aspiracji o dużym świetle wewnętrznym <ul style="list-style-type: none">• cewnik do podawania środków diagnostycznych terapeutycznych, do aspiracji skrępow i zatorów z układzie tętniczym naczyń mózgowych i obwodowych (z wyjątkiem wieńcowych)• cewnik pakowany z mandrynem do kształtowania końcówki i introduktorem• cewnik tapetowany po średnicy zewnętrznej, kanał wewnętrzny o tej samej średnicy na całej długości• cewnik zbrojony na całej długości hybrydowo (spiralny oplot i plecione wzmocnienie)• atraumatyczny dystalny segment kształtowalny nad parą<ul style="list-style-type: none">• odcinek dystalny pokryty hydrofilnie• marker cieniujący na dystalnym odcinku• długość dystalnej końcówki 19 cm.• rozmiary cewnika - 5F i 6F• proksymalny odcinek - średnica zewnętrzna/wewnętrzna: 0,0825(2,1mm)/0,070"• dystalny odcinek - średnica zewnętrzna/wewnętrzna: 0,0815(2,1mm)/0,070"<ul style="list-style-type: none">• długość cewnika: 125, 131 cm• maksymalne ciśnienie 300 PSI• materiał do produkcji cewnika wolny od lateksu, PCV, DEHP													
	12				SZT.	50									
	13	Urządzenie do kontroli przepływu <ul style="list-style-type: none">• Urządzenia do kontrolowania przepływu przez cewnik• Możliwość zablokowania przepływu w cewniku<ul style="list-style-type: none">• Przezroczysty korpus z poliwęglanu• Zastawka z silikonu, zapewniająca szczelność• Zamknięcie zastawki sygnalizowane „kliknięciem”<ul style="list-style-type: none">• Wytrzymałość ciśnieniowa 1 200psi• Wytrzymałość ciśnieniowa zastawki 174psi• Światło wewnętrzne 0,065"			SZT.	67									
	14	Dren łączący Linia łącząca z kranikiem Jednostrożnym 42cm			SZT.	67									
	15	Linie wysokociśnieniowe - • wytrzymałość ciśnieniowa 1200PSI (83 bar) • długość 183 cm			SZT.	67									

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto [poz. 8 * poz. 7]	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto [poz. 9 + VAT]	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
								[poz. 8 * poz. 7]		poz. 9 + VAT				
	16	System do trombektomii mechanicznej - <ul style="list-style-type: none">• system zbudowany z połączonych ze sobą nitynolowych "klatek" - segmentów z markerami pomiędzy każdą z klatek.• każdy segment obraca się niezależnie wokół własnej osi dopasowując się do średnicy i ścian naczyń. - System zamocowany na poprzeczku z cieniującą końcówką w obrazie RTG. Średnica sfer od 3 – 6 mm, ilość sfer w jednym systemie od 1 – 5, długość robocza różna w granicach 15 – 44 mm w zależności od ilości sfer w jednym systemie. <ul style="list-style-type: none">• długość systemu dostawczego 180 cm,• długość końcówki cieniującej 5 cm.• kompatybilny z mikrocewnikiem 0,017".			SZT.	17								
	17	System do trombektomii mechanicznej - <ul style="list-style-type: none">• system zbudowany z połączonych ze sobą nitynolowych "klatek" - segmentów z markerami pomiędzy każdą z klatek.• każdy segment obraca się niezależnie wokół własnej osi dopasowując się do średnicy i ścian naczyń. - System zamocowany na poprzeczku z cieniującą końcówką w obrazie RTG. Średnica sfer od 3 – 6 mm, ilość sfer w jednym systemie od 1 – 5, długość robocza różna w granicach 15 – 44 mm w zależności od ilości sfer w jednym systemie. <ul style="list-style-type: none">• długość systemu dostawczego 180 cm,• długość końcówki cieniującej 5 cm.• kompatybilny z mikrocewnikiem 0,017".			SZT.	17								
	18	STRZYKAWKI Strzykawka (VACLOK) Pojemność: 10ml; 20ml; 30ml; 60ml Strzykawka przeznaczona zarówno do wytworzenia ciśnienia, jak i próżni Blokada podciśnienia, zapobiegająca zwolnieniu tłoka 4 (10ml i 20ml) albo 6 (30ml i 60ml) ustawień wartości podciśnienia Przezroczysty korpus wykonany z poliwęglanu Gumowe zakończenie tłoka Nakręcane końcówki męskie			SZT.	17								
	19	PODWÓJNE Y Podwójne światło wewnętrzne 9 F Y-konektor dedykowany do zabiegów techniką „kissing balloon” Posiada silikonową wkładkę o specjalnym kształcie zapewniającą całkowitą szczelność przy zachowaniu swobody ruchów prowadnika Przezroczysty korpus umożliwiający obserwację cieczy Materiał: poliwęglan Obrotowa męska końcówka minimalizująca możliwość dostania się powietrza do układu			SZT.	67								
RAZEM 10														
Sprzet do diagnostyki i zabiegów radiologicznych														

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego doposażenie parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto <div><div>9</div><div>(poz. 8 * poz. 7)</div></div>	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto <div><div>11</div><div>poz. 9 + VAT</div></div>	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8		10		12	13	14	15
	1	<p>Prowadniki interwencyjne -</p> <ul style="list-style-type: none">• prowadnik o budowie hybrydowej w proksymalnej części pokrytej PTFE oraz dystalnej pokrytej powłoką hydrofilną• długość powłoki hydrofilnej w części dystalnej 25 cm• proksymalna część prowadnika extra sztywna• dystalna końcówka prowadnika zagięta lub prosta dla średnicy 0,035"• dostępne średnice 0,035", 0,014", 0,018"• wymagane długości: 180, 260, oraz 300 cm dla średnicy 0,014" i 0,018"			SZT.	1000								
	2	<p>Zestaw transradialny (w zestawie koszulka, miniprowadnik, igła)</p> <ul style="list-style-type: none">• krótka koszulka wykonana z ETFE• średnice 4 – 6 Fr, długość 7 cm lub 10 cm• w zestawie miniprowadnik 0,025", 0,021" lub 0,018" o długości 45 cm z prostą końcówką• w zestawie atraumatyczny rozszerzacz, wykonany z polipropylenu, łączący się zatrzaskowo z koszulką, po wprowadzeniu zatrzask łatwo odlamywany jedną ręką• atraumatyczne, gładkie przejście między koszulką a rozszerzaczem oraz stożkowato zakończona końcówka rozszerzacza• boczne ramię, na końcu dystalnym bocznego ramienia jednokierunkowy zawór i trójdzienny kranik umożliwiający przepłukanie introducera lub podanie leku oraz zapewniający szczelność, intuicyjne przełączanie kranika w jedną z trzech możliwych pozycji – wyczuwalny, charakterystyczny klik• silikonowa, hemostatyczna zastawka krzyżowa na końcu proksymalnym• lekkoowaty kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką)• ucho do szwu chirurgicznego• igła 22 G x 38 mm, 21G x 38 mm lub 20G x 38 mm					SZT.	33						

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAX/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Zestaw do dostępu udowego (w zestawie koszulka, miniprowadnik, igła) <ul style="list-style-type: none">• koszulka wykonana z ETFE• średnice 4 – 9 Fr, długość 10 cm• miniprowadnik o średnicy: 0,035", 0,038" o długości 45 cm z końcówką J i stalową igłą <ul style="list-style-type: none">• w zestawie atraumatyczny rozszerzacz, wykonany z polipropylenu, łączący się zatrzaskowo z koszulką, po wprowadzeniu zatrzask łatwo odlatywany jedną ręką• atraumatyczne, gładkie przejście między koszulką a rozszerzaczem oraz stożkowato zakończona końcówka rozszerzacza• boczne ramię, na końcu dystalnym bocznego ramienia jednokierunkowy zawór i trójdzienny kranik umożliwiający przepłukiwanie introducera lub podanie leku oraz zapewniający szczelność, intuicyjne przelączenie kranika w jedną z trzech możliwych pozycji - wyczuwalny, charakterystyczny klik• silikonowa, hemostatyczna zastawka krzyżowa na końcu proksymalnym• lekkoowaty kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką)• ucho do szwu chirurgicznego			SZT.	167								
		<ul style="list-style-type: none">z pokryciem hydrofilnym, do crossover, trudnych odejść tętnicy.• koszulka o średnicy 5 - 8 Fr, długości: 45 cm lub 65 cm lub 90 cm• kompatybilna z prowadnikiem 0,038"<ul style="list-style-type: none">• duża średnica wewnętrzna:<ul style="list-style-type: none">- 0,076" (1,90 mm) dla 5 Fr- 0,087" (2,20 mm) dla 6 Fr- 0,101" (2,50 mm) dla 7 Fr- 0,115" (2,90 mm) dla 8 Fr• pokrycie hydrofilne na 5, 15 lub 35 dystalnych cm• zbrojona opłotem stalowym – duża odporność na zgięcia i złamania struktury podłużnej, brak owalizacji światła na zgięciu• cała koszulka dobrze widoczna pod skórą• złoty marker 5 mm od końca dystalnego zakończona końcówką rozszerzacza <ul style="list-style-type: none">• boczne ramię, na końcu dystalnym bocznego ramienia jednokierunkowy zawór i trójdzienny kranik umożliwiający przepłukiwanie koszulki lub podanie leku oraz zapewniający szczelność, intuicyjne przelączenie kranika w jedną z trzech możliwych pozycji - wyczuwalny, charakterystyczny klik• silikonowa, hemostatyczna zastawka krzyżowa na końcu proksymalnym• lekkoowaty kształt przekroju podłużnego końca proksymalnego koszulki (tuż za zastawką)												
	4													
		Koszulka : o średnicy 5 - 8 Fr, długości: 45 cm			SZT.	10								
		Koszulka : o średnicy 5 - 8 Fr, długości: 65 cm			SZT.	10								
		Koszulka : o średnicy 5 - 8 Fr, długości: 90 cm			SZT.	33								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potrącenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAM/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Cewnik hydrofilny, superselektywny, obwodowy • średnice 4 Fr, 5 Fr obie kompatybilne z przewodnikiem 0,038" • długości 40, 65, 80, 100, 110, 120 cm • kompatybilny z przewodnikiem 0,038" • duża średnica wewnętrzna: 1,03 mm dla 4 Fr i 1,10 mm dla 5 Fr • atraumatyczna, miękka końcówka (koniec dystalny bez zbrojenia) • dystalna część pokryta warstwą hydrofilną na długości 15, 25, lub 40 cm, bardzo dobre przechodzenie przez okluze i stenozы obwodowe • kontrola trąkij 1:1 • duży wybór krzywizn, w tym krzywizny z otworami bocznymi • dwuwarstwowa ściana zbudowana z PTFE (poliuretanu): warstwa zewnętrzna bardziej miękka, warstwa wewnętrzna z PTFE wzbogaconego nylonem – sztywniejsza i twardsza • 4 Fr zbrojony podwójnym opłotem ze stali nierdzewnej (dystalne 15 cm bez zbrojenia ; max ciśnienie podania kontrastu p=750 psi) • 5 Fr zbrojony pojedynczym opłotem ze stali nierdzewnej (dystalne 10 cm bez zbrojenia ; max ciśnienie podania kontrastu p=1000 psi)			SZT.	33								
	5													
	6	Stent do tętnic żylnych – • stent nitinolowy o strukturze plecionej • dwuwarstwowa konstrukcja z mikrosiatką zapobiegającą mikroembolizacji • bardzo małe komórki stentu uniemożliwiające uwalnianie się blaszki miażdżycowej o powierzchni 0,381 mm2 • minimalny zakres średnic: od 5 do 10 mm • zakres długości: 25, 37, 47, 22, 33, 40, 25, 43 mm • stent w systemie RX, długość segmentu RX 30 cm • wszystkie rozmiary stentu kompatybilne z koszulką 5 Fr			SZT.	27								
	7	Mikrocewnik obwodowy superselektywny – • trójwarstwowa budowa ściany: wewnętrznie poliuretan PTFE, środkowo zbrojenie wolframowym opłotem, zewnętrznie poliester elastomer • z powłoką hydrofilną • wolframowy opłot w warstwie środkowej zmienia gęstość wraz z długością mikrocewnika: zapewnia doskonałą kontrolę trąkij 1:1, dobrą nawigację i elastyczność części dystalnej na ostatnich 30 mm • atraumatyczna, miękka końcówka na ostatnich 0,9 mm pozbawiona wolframowej spiralki, kształtowalna mandryłem • bardzo dobry przepływ kontrastu przy dużych ciśnieniach (max. 750 - 900 psi) do 4,2 ml/sek • szeroka kompatybilność z wieloma środkami embolizacyjnymi, takimi jak: cząsteczki PVA, NBCA, etanol, Lipiodol, płynne środki embolizacyjne, mikrosfery, różne środki kontrastowe oraz DMSO • długości 110, 130, 150 cm • duża średnica wewnętrzna: - 0,019" (0,49 mm) dla 2,0 Fr (kompatybilny z przewodnikiem 0,016") - 0,022" (0,57 mm) dla 2,4 Fr (kompatybilny z przewodnikiem 0,018") - 0,025" (0,65 mm) dla 2,7 Fr (kompatybilny z przewodnikiem 0,021") - 0,027" (0,70 mm) dla 2,8 Fr (kompatybilny z przewodnikiem 0,021")			SZT.	33								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczone parametry należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
11	8	Mikroprowadnik (małe naczynia obwodowe, naczynia mózgowe) do mikrocewnika - średnice 0,012", 0,015"; długość 180, 200 cm • długość elastycznej końcówki 25 cm (standard) lub 35 cm (flexible) • końcówka zagłębła 45°, zagłębła 90° x 4mm, podwójnie zagłębła 90° + 150°, zagłębła w kształcie J 1,5 mm • złoty marker na końcu - 2 cm sprężynka - bardzo dobra widoczność w skoplii • wykonany z jednego kawałka - kontrola trąci 1:1, odporny na zalamanie • hydrofilna otoczka „M-coat” • zaokrąglona, atraumatyczna końcówka			SZT.	17								
	9	Cewnik balonowy do PTA - • taperowany core wle w połączeniu z niskim profilem balonu zwiększa jego popychalność przez ciasno zwężone tętnice • współpracuje z prowadnikiem 0,035" • balon wykonany z nylonu, 3-krotnie sfaldowany dla średnic 3-9,00 mm i 5-krotnie dla średnic 10-12,00 mm • marker platynowy na obu końcach balonu oraz na długości 90 i 100 cm • duży wybór średnic i długości: - średnice 3,00 – 12,00 mm - długości 20 – 200 mm • NP 8-10 atm, RBP 12-20 atm • system doprowadzający w technologii RX: - długość użytkowa cewnika 135 cm - wejście dla prowadnika 40 cm od końca proksymalnego - średnica zewnętrzna części proksymalnej 3,9 Fr, części dystalnej 5,7 Fr - rozmiary są kompatybilne odpowiednio z cewnikami prowadzącym 6, 7Fr • system doprowadzający OTW - długość użytkowa cewnika 90 i 135 cm - rozmiary są kompatybilne odpowiednio z cewnikami prowadzącym 5, 6, 7Fr			SZT.	67								
10	10	Cewnik balonowy do PTA -0,018" • balon w systemie OTW • kompatybilny z prowadnikiem 0,018" • dostępne średnice 2,0 – 6,0 mm • dostępne długości 20 mm – 200 mm • dostępne dwie długości szafu - 90 cm oraz 150 cm • pokrycie hydrofilne 310 mm części dystalnej • balon 2-krotnie sfaldowany dla średnic 2,0-2,5 mm i 3-krotnie dla średnic 2,5-6,00 mm • NP 8 atm, RBP 14 atm			SZT.	33								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto 9 (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto 11 poz. 9 + VAT	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
		Cewnik balonowy do PTA – 0,018” • zaprojektowany do użycia w naczyniach tętniczych, żylnych oraz protezach naczyniowych • balon RX z profilem wejścia 0,60 mm • bardzo mały profil przejścia dla balonu 6 x 80 mm poniżej 1,20 mm • współpracuje maksymalnie z przewodnikiem 0,018” • o budowie hybrydowej, z powłoką hydrofilną długości 45 cm w części dystalnej - doskonałe manewrowanie w trudnych naczyniach • NP: 8 Atm, RBP: 14 Atm (dla średnic 2 mm- 7 mm); 12 Atm dla średnicy 8 mm • balon 3-krotnie sfaldowany dla średnic 2-6 mm oraz 4-krotnie dla średnic 7-8 mm • długość użytkowa cewnika 150 cm • zakres średnic: 2,0-8,0 mm • zakres długości: 40-150 mm			SZT.	33								
	11													
	12	Balon obwodowy do angioplastyki tętnic poniżej kolana – 0,014” • balon w systemie OTW • balon kompatybilny z przewodnikiem 0,014” • dostępne średnice 1,25 mm – 4,00 mm • dostępne długości 20 mm – 200 mm • dostępne dwie długości szafu – 100 cm oraz 148 cm • balon 2-krotnie sfaldowany dla średnic 1,25 i 1,50 mm i 3-krotnie dla średnic 2,00-4,00 mm • NP 6-8 atm, RBP 14-20 atm • pokryty powłoką hydrofilną o długości 340-420 (dla średnic 2,00-4,00) oraz 880 mm (dla średnic 1,25 i 1,50) • współpracuje z introduktorem max. 4 Fr			SZT.	33								
	13	Balon obwodowy do angioplastyki tętnic poniżej kolana – 0,014” • balon w systemie RX • balon kompatybilny z przewodnikiem 0,014” • dostępne średnice 1,50 mm – 4,00 mm • dostępne długości 20 mm – 200 mm • długość szafu – 150 cm • pokryty powłoką hydrofilną o długości 280-380 mm • balon 2-krotnie sfaldowany dla średnic 1,50-2,50 mm i 3-krotnie dla średnic 3,00-4,00 mm • NP 8 atm, RBP 14 atm • współpracuje z kostulką max. 4 Fr			SZT.	33								
	14	Spirale embolizacyjne obwodowe - • spirale embolizujące pokryte opatentowaną technologią hydrofilową • spirale samodzielnie układające się krzyżowo w naczyniu • dystalny odcinek spiral nie jest pokryty hydrofobem – pełni rolę „kotwicy” (loop) • spirale „odłączalne” – w systemie 0,018” oraz 0,035” o termoelektrycznym mechanizmie odłączania • system „odłączalny” pozwala na lepszą kontrolę i repozycjonowanie cila (30 min - w systemie 0,018” oraz 20 min w systemie 0,035” • spirale o średnicach: 4-20 mm i długości: 7-40 cm, czas odłączenia 0,7 s, kontroler odłączania do max. 20 spiral			SZT.	17								

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytania i odpowiedzi	Jm.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.				
1	2	3	4	5	6	7	8	9 (poz. 8 * poz. 7)	10	11 (poz. 9 + VAT)	12	13	14	15				
	15	Mikrosfery przeznaczone do embolizacji – <ul style="list-style-type: none">• zbudowane na bazie polimeru glikolu polietylenowego• ściśliwe, hydrofilne, nieresorbowalne, niewywołujące reakcji zapalnej• precyzyjnie kalibrowane• wielkości mikrosfer: 75 µm ± 30 µm; 200 µm ± 75 µm; 400 µm ± 75 µm; 600 µm ± 75 µm; 800 µm ± 75 µm; 1100 µm ± 75 µm• pakowane w strzykawki a 20 ml• strzykawka zawiera 2 ml mikrosfer + 4 ml soli fizjologicznej• kod kolorystyczny dla poszczególnych wielkości mikrosfer• termin użycia minimalnie 12 miesięcy			SZT.	33												
	16	Mikrosfery przeznaczone do embolizacji oraz chemoembolizacji – - zbudowane na bazie polimeru glikolu polietylenowego modyfikowanego grupami sulfonowymi - mogą być obciążane chemioterapeutykami: irinotekan, doxorubicyna, idarubicyna lub epirubicyna - ściśliwe, hydrofilne, nieresorbowalne, niewywołujące reakcji zapalnej - precyzyjnie kalibrowane - 3 wielkości mikrosfer: 100 µm ± 25 µm; 200 µm ± 50 µm; 400 µm ± 50 µm - pakowane w strzykawki a 20 ml - strzykawka zawiera 2 ml mikrosfer + 4 ml soli fizjologicznej - kod kolorystyczny dla poszczególnych wielkości mikrosfer termin użycia minimalnie 12 miesięcy			SZT.	67												
	17	Cewnik do aspiracji skrzepin - <ul style="list-style-type: none">• zbrojenie na całej długości cewnika• powłoka hydrofilna o długości 40 cm w części dystalnej cewnika• długość końcówki 4 mm dla 6 i 7 Fr, 7 mm dla 8 Fr wyprofilowana i zaokrąglona w celu bezpiecznej i efektywnej aspiracji• długość odcinka RX : 23 cm• długość użytkowa cewnika 140 cm• z rdzeniem usztywniającym o długości 143 cm dla 6 i 7 Fr• 2 markery: w części dystalnej marker 1 mm umieszczony 4 mm od końcówki, marker 10 centymetrowy umieszczony 90 cm od końcówki• kompatybilność zarówno z 6 Fr, 7 Fr, jak i 8 Fr• kompatybilność z przewodnikiem 0,014"• średnica wewnętrzna dla 6 Fr dystalnie: 1,00 mm / 1,10 mm maksymalnie dla 7 Fr dystalnie: 1,25 mm / 1,30 mm maksymalnie dla 8 Fr dystalnie: 1,42 mm dystalnie/ 1,45 mm maksymalnie			SZT.	33												
RAZEM 11														X				
Zestaw do plastyki i stentowania tętnic szyjnych																		

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto poz. 9 + VAT	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
	1	System protekcji dystalnej typu filtr możliwość zastosowania protekcji do tętnicy o średnicy 3,25 do 7 mm (dla średnic 4-7mm dostępny jeden uniwersalny rozmiar) długość systemu >=190 cm dostępne systemy z montowanymi przewodnikami i z przewodnikiem niezależnym Przewodnik ruchomy niezależny od systemu protekcji posiadający kilka stopni sztywności dla lepszego podparcia systemu (minimum 3)			SZT.	17								
	2	Stent samorozprężalny do tętnic sztywnych nitynolowy z systemem dostawczym typu monorail - kompatybilny z cewnikami prowadz. 8F i koszulką 6F - długości 20,30 i 40 mm - średnice: od 7 do 10 mm, dostępne także stenty taperowane - dostępny stent o budowie zamknięto- i otwartokomórkowej			SZT.	17								
12	3	Cewnik balonowy typu Rx do pre- i postdylatacji długość systemu 143cm dostępne średnice od 4 do 7,0 co 0,5 mm dostępne długości 15-40 mm ciężnienie NP 8 at RBP 14 atm kompatybilny z przewodnikiem 0,014"			SZT.	17								
	4	Przewodniki zabiegowe - sterowalny przewodnik zabiegowy o średnicy 0,035" z taperowaną końcówką 0,025" o długości 17cm; dl przewodnika od min 180 do min 300 cm z powłoką ułatwiającą przejście przez zwięzione obszary - dostępne również: przewodniki 0,014"; 0,018" oraz przewodnik specjalistyczny do użycia w przypadku CTO w obszarze poniżej kolana.			SZT.	33								
RAZEM 12														
Sprzęt do neuroradiologii zabiegowej														

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto (poz. 9 + VAT)	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 poz.9 + VAT	12	13	14	15	
13		Implant na balonie wraz z cewnikiem balonowym do post-dylatacji. Implant do zamykania tętniaków śródczaszkowych zbudowany ze stalowej rany (stentu) zatopionej w ultra cienkiej mikroporowatej polimerowej membranie. Rama wykonana jest z turki ze stali nierdzewnej 316L, wycinana laserowo na wzór pierścienia, zwiększa elastyczność, umożliwia napompowanie niskim ciśnieniem, utrzymuje wytrzymałość promieniową. Markery nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich osadzone są po dwa w części proksymalnej i dystalnej stentu. Implant dostarczany jest przez cewnik balonowy typu Rapid-Exchange. Balon non-compliant umieszczony w części dystalnej cewnika o długości użytkowej dłuższej o 2mm niż długość stentu. Cewnik balonu umieszczony współosiowo posiada dwa znaczniki radioceniujące definiujące balon. Dystalna część cewnika z wyjątkiem balonu posiada powłokę hydrofilną. Implant posiada osobną powłokę smarną. Minimalna długość użytkowa cewnika to 135cm. Pokrycie implantem szyi tętniaka wynosi 65-74%, porowatość implantu na poziomie 30%. Średnica implantu 3.25-4.5mm, długość implantu 15-25mm. Rozmiar porów 0.012mm2, średnica porów 100-150 mikronów, gęstość porów 6-9 porów/mm2. Średnica cewnika podawczego 0.070", przewodnik prowadzący 0.014". Implant dostarczany jest wraz z cewnikiem balonowym do post-dylatacji o średnicach 3.75-4.75mm i długości 7mm dla każdego rozmiaru. System działa na zasadzie przekierowania przepływu. Wykazaniem do jego zastosowania jest leczenie tętniaków śródczaszkowych umiejscowionych proksymalnie do rozwidlenia tętnicy szyjnej wewnętrznej do tętnic mózgowych przedniej i środkowej, w tym tętniaki workowate z szeroką szyją wewnątrzczaszkową.			SZT.	2									
RAZEM 13															
Sprzęt do radiologii wewnętrznych i naczyniowej neuroradiologicznej															
		Biodegradowalne, polimerowe korki naczyniowe z pamięcią kształtu 5MM Impede//Impede FX dostępne są w 3 rozmiarach: dla naczyń 2-5mm, 4-7mm oraz 6-10mm. - Korki umieszczone w koszulce ładującej do wprowadzenia do cewnika naczyniowego za pomocą standardowego przewodnika o średnicy 0.035". - Maksymalna średnica rozprężenia do odpowiednio: 6mm, 8mm oraz 12mm. - W przypadku korków Impede średnica spirali stabilizującej wynosi: 7mm, 9mm oraz 13mm. - Minimalna średnica wewnętrzna cewnika przez który dostarczane są korki: 0.97mm/0.038", 1.4mm/0.055", 1.78mm/0.070". - Korki, poprzez swoją porowatą strukturę zapewniają szybkie zamknięcie naczynia leczonego, organizację skrzepiny i szybką budowę sieci kolagenowa korka przy jednoczesnym braku artefaktów na obrazie RTG.													
	1				SZT.	3									
14	2	Stent Płciowy do udarów mózgu: Nitynolowy całkowicie widoczny w skopii stent, którego rozprężenie można kontrolować za pomocą suwaka. Przymocowany na stałe do systemu wprowadzającego. Dystalnie i proksymalnie zakończony jest on koszykami które umożliwiają zamknięcie skrzepiny wewnątrz stentu.			SZT.	3									

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Numer pakietu	Lp.	Nazwa	Potwierdzenie parametrów bezwzględnie wymaganych. Wpisać TAK/NIE	W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczonego parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź	Jm	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto 9 (poz. 8 * poz. 7)	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto 11 poz. 9 + VAT	Producent	Nazwa handlowa	Nr katalogowy	Klasa wyrobu med.
1	2	3	4	5	6	7	8	9 (poz. 8 * poz. 7)	10	11 poz. 9 + VAT	12	13	14	15
	3	Stent wewnątrzczaszkowy Stent do stabilizacji spirali w tętniaku, całkowicie widoczny w skopli. Na stałe przymocowany do systemu wprowadzającego. Siłę radialną oraz średnicę rozprężanego stentu można kontrolować i regulować za pomocą specjalnego suwaka. Stent kompatybilny z mikrocewnikiem 0017" długość stentu to 22 mm, Stent całkowicie widoczny w promieniach RTG			SZT.	3								
	4	Stent wewnątrzczaszkowy Stent do stabilizacji spirali w tętniaku, całkowicie widoczny w skopli. Na stałe przymocowany do systemu wprowadzającego. Siłę radialną oraz średnicę rozprężanego stentu można kontrolować i regulować za pomocą specjalnego suwaka. Stent kompatybilny z mikrocewnikiem 00021" długość stentu to 35 lub 24mm, Stent całkowicie widoczny w promieniach RTG			SZT.	3								
	5	Produkt do embolizacji typu flow diverter o wypłataniej z nitinolu konstrukcji owalnej, uwalniany dostępny w następujących średnicach: 7.0mm, 9.0mm oraz 11.0 mm , dysk flowdivertera musi być repozycjonowany do 100% uwolnienia, z możliwością wycofania produktu. Flowdiverter kompatybilny z mikrocewnikami 0.027".			SZT.	3								
RAZEM 14														X

Oświadczenie wykonawcy
DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii w Łodzi prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 Euro.

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Oświadczam iż,

Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Upzp w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

- a. art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP,
- b. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c. art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d. art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP,

są nadal aktualne.

Oświadczenie należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym

Oświadczenie
o przynależności do tej samej grupy kapitałowej

zgodnie z art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021r., poz. 1129)

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii w Łodzi prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 Euro.

I.p.	Nazwa (y) Wykonawcy (ów):	Adres:

☐ oświadczam, że Wykonawca, którego reprezentuję nie przynależy do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tekst jedn. Dz.U.2020.1076 i 1086) z innym Wykonawcą, który złożył ofertę w przedmiotowym postępowaniu*

☐ oświadczam, że Wykonawca, którego reprezentuję przynależy do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tekst jedn. tekst jedn. Dz.U.2020.1076 i 1086) wraz z Wykonawcą, który złożył ofertę w przedmiotowym postępowaniu tj. (podać nazwę i adres)*:

Jednocześnie załączam dokumenty / lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej:

**

* należy zaznaczyć odpowiedni kwadrat,

** wraz ze złożeniem oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej Wykonawca może przedstawić wyjaśnienia i dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

UWAGA: W przypadku Wykonawców wspólnie biorących udział w postępowaniu niniejsze oświadczenie jest składane przez każdego z nich z osobna.

Oświadczenie należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym

O Ś W I A D C Z E N I E O
WYROBACH MEDYCZNYCH

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii w Łodzi prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 Euro.

1. Oświadczamy, że oferowany przez firmę przedmiot zamówienia jest dopuszczony do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz posiada aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie ich do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 175) oraz aktami wykonawczymi do ustawy.
2. Oświadczamy, że oferowany przez firmę przedmiot zamówienia spełnia jest dopuszczony do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz posiada aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie ich do obrotu na terenie RP zgodnie z rozporządzenia Parlamentu Europejskiego I Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Tekst mający znaczenie dla EOG).*

lub

- 2a. W związku z wejściem w życie z dniem 26 maja 2021r. rozporządzenia Parlamentu Europejskiego I Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Tekst mający znaczenie dla EOG) – dalej rozporządzenie, oświadczam, że*:
- a. oferowany przez firmę przedmiot zamówienia jest dopuszczony do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz posiada aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie ich do obrotu na terenie RP zgodnie z rozporządzenia Parlamentu Europejskiego I Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Tekst mający znaczenie dla EOG).
- b. oferowany przez firmę wyrób medyczny klasy I w rozumieniu dyrektywą 93/42/EWG posiada - /pkt. b wypełnić jeśli dotyczy/:
- deklarację zgodności sporządzoną przed dniem 26 maja 2021 r.
 - posiada certyfikat wydany zgodnie z dyrektywą 90/385/EWG lub dyrektywą 93/42/EWG i który jest ważny, może być wprowadzony do obrotu lub wprowadzony do używania do dnia 26 maja 2024 r.
- c. oferowany przez firmę wyrób medyczny został zgodnie z prawem wprowadzony do obrotu na podstawie dyrektyw 90/385/EWG i 93/42/EWG przed dniem 26 maja 2021 r., i może być w dalszym ciągu udostępniany na rynku lub wprowadzany do używania do dnia 26 maja 2025 r. /pkt. c wypełnić jeśli dotyczy/
- d. oferowany przez firmę wyrób medyczny został zgodnie z prawem wprowadzony do obrotu od dnia 26 maja 2021 r. zgodnie z art. 120 ust. 3 rozporządzenia i może być w dalszym ciągu udostępniany na rynku lub wprowadzany do używania do dnia 26 maja 2025 r. /pkt. d wypełnić jeśli dotyczy/
3. Zobowiązujemy się do przedłożenia przedmiotowych dokumentów określonych w pkt. b (oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem) w zakresie objętym umową wraz z pierwszą dostawą.
4. Zobowiązujemy się bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczonego przez firmę, w ramach niniejszej umowy Zamawiającemu, przedmiotu zamówienia niezwłocznie poinformować Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie,

pod rygorem całkowitej odpowiedzialności firmy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.

*** wybrać właściwy wariant rejestracji / pkt. 2 lub 2A/ wyrobu medycznego w zależności od daty jego zarejestrowania**

Oświadczenie należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym

1. Ofertę stanowią:

L.p.	Rodzaj dokumentu
1.	Formularz Ofertowy sporządzony na podstawie załącznika nr 1 do SWZ
2.	Formularz asortymentowo cenowy sporządzony na podstawie załącznika nr 2 do SWZ

2. Szczegółowy wykaz dokumentów i oświadczeń składanych wraz z ofertą /szczegółowy opis zawiera Rozdział XXIII SWZ/:

L.p.	Rodzaj dokumentu
1.	Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) – sporządzony na podstawie załącznika nr 3 do SWZ
2.	Oświadczenie o wyrobach medycznych (wg zał. nr 6 do SWZ)
3.	Oryginalne ulotki producenta, katalogi, ulotki o produkcie, karty danych technicznych w języku polskim potwierdzających wymagane parametry oferowanego przedmiotu zamówienia (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski) – w zakresie niezbędnym do oceny parametrów bezwzględnie wymaganych określonych w załączniku nr 2 do SWZ. W przypadku gdyby któryś z parametrów nie był potwierdzony w dokumentach jak wyżej Wykonawca przedłoży oświadczenie producenta lub autoryzowanego przedstawiciela /dysybutora producenta dotyczące spełniania tego parametru.
4.	Oryginał pełnomocnictwa , jeżeli osobą podpisującą ofertę nie będzie osoba upoważniona na podstawie dokumentu określającego status prawny Wykonawcy.
5.	Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby – jeśli dotyczy

3. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych /szczegółowy opis zawiera Rozdział XIV SWZ/:

L.p.	Rodzaj dokumentu
W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:	
1.	Informacja z Krajowego Rejestru Karnego
2.	Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 5 do SWZ), w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp,
3.	Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 4 do SWZ), o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

UMOWA NR EZ.28.48.____.2021/____
z dnia _____

zawarta przez:

Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, wpisane do Krajowego Rejestru Sądowego Rejestru Stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej w Sądzie Rejonowym dla Łodzi – Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział KRS pod numerem **0000004955**, REGON 000295403, NIP 729 - 23 - 45 - 599) z siedzibą w Łodzi, ul. Pabianicka 62

reprezentowane przez

zwane dalej **Zamawiającym**

z

firmą

(REGON NIP)

z siedzibą w, ulica

wpisaną do pod numerem

reprezentowaną przez.....,

zwaną dalej **Wykonawcą**wyłonioną w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 w związku z art. 129 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r Prawo zamówień publicznych **na dostawę sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi** obowiązującą od dnia _____ do dnia _____.**§1
PRZEDMIOT UMOWY**

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż i dostawa **sprzętu medycznego** wyszczególnionego asortymentowo i cenowo w załączniku nr 1 do umowy, zwanego dalej również „towarem” lub „produktem” (**dotyczy Pakiet _____**) do magazynu zewnętrznego (dalej: „bazy sprzętu” lub „bazy”), który zostanie utworzony w siedzibie Zamawiającego.
2. W dniu podpisania umowy maksymalne wynagrodzenie Wykonawcy z podatkiem VAT dla:
 - 2.1. **Zamówienia podstawowego** wynosi: **zł brutto** (słownie:..... zł, __/100);
 - 2.2. **Zamówienia określonego w ramach „prawa opcji”** wynosi: **zł brutto** (słownie: zł, __/100)*
i składają się na nie ceny jednostkowe poszczególnych ilości towarów, podane w Formularzu Cenowym, stanowiącym **załącznik nr 1** do niniejszej umowy.
3. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony:
 - 3.1. Zamawiającego jest Kierownik Apteki Szpitalnej lub osoba przez niego upoważniona. Tel. 42 689-51-08, fax 42 689-51-02, e-mail apтека.sprzet-med@kopernik.lodz.pl
 - 3.2. Wykonawcy jest lub osoba przez niego upoważniona. Tel.....fax.....e-mail.....
4. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie następowała sukcesywnie w okresie, na jaki została zawarta umowa, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego, który będzie składał do Wykonawcy zamówienia częściowe.
5. Zamawiający oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych oraz bieżące zapotrzebowanie, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania, które uzależnione jest od czynników od Zamawiającego niezależnych (tj. liczba pacjentów i rodzaj schorzeń) zastrzega sobie prawo do rezygnacji z części zamawianego asortymentu, deklarując wykonanie w minimalnej wartości wynoszącej **70% wartości danego pakietu**, wyszczególnionego w **załączniku nr 1**, zaś Wykonawcy z tego tytułu nie będą przysługiwać żadne roszczenia. Rezygnacją z części zamówienia nie wymaga składania jakiegokolwiek oświadczenia i może nastąpić wyłącznie poprzez niezłożenie w terminie obowiązywania umowy zamówienia na częściową dostawę.

**§2
UTWORZENIE BAZY SPRZĘTU I REALIZACJA DOSTAW**

1. Wykonawca zobowiązuje się do sporządzenia protokołu zdawczo-odbiorczego w ilościach uzgodnionych z ordynatorem Oddziału / kliniki lub osobą przez niego upoważnioną oraz faktycznego utworzenia u Zamawiającego, wraz z pierwszą dostawą, w zakresie pakietów nr:, **bazy sprzętu**. W tym celu Wykonawca zobowiązuje się do sporządzenia **protokołu zdawczo – odbiorczego** określającego: ilości asortymentu objętego bazą (wskazane w

dokumentach zamówienia - SWZ), a także **serię, datę ważności i numer katalogowy** asortymentu wymienionego w protokole.

2. Pierwsza dostawa towaru na potrzeby stworzenia bazy nastąpi w terminie maks. 14 dni od dnia zawarcia umowy. Towar zgromadzony w bazie sprzętu stanowi własność Wykonawcy. Przejście prawa własności na Zamawiającego następuje w dniu użycia danego towaru przez Zamawiającego.
3. Wykonawca zobowiązany jest uzupełniać na własny koszt i ryzyko bazę o wykorzystany towar w oparciu o pisemną informację o wykorzystaniu towaru (ilość, rodzaj, rozmiar) w terminie h z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od dnia otrzymania wyżej wymienionej informacji. Zamawiający poinformuje Wykonawcę o wykorzystaniu towaru w terminie nie dłuższym niż **3 dni robocze** od jego wykorzystania.
4. Informacja o wykorzystaniu towaru składana będzie na nr faksu, bądź drogą mailową na adres Wykonawcy: Informacja będzie zawierać zestawienie ilościowe i rodzajowe towarów (z podaniem rozmiaru towaru), jak również indywidualne oznaczenia. Strony dopuszczają możliwość przesyłania informacji mailowych, telefonicznych (potwierdzonych faksem) lub pisemnych składanych przez Kierownika Apteki Szpitalnej lub osobę przez niego upoważnioną. Zamawiający będzie mógł kontaktować się z Wykonawcą w sprawie składanych zamówień pod nr tel. lub mailowo:
5. Wykonawca uzupełni / dostarczy zamówiony towar do Apteki Szpitalnej lub wskazanego na zamówieniu magazynu WWCOiT im. M. Kopernika przy ul. Pabianickiej 62 w Łodzi, w dzień roboczy w godzinach 7.30 – 14.30, oryginalnie zapakowany, wraz z dokumentem WZ pozwalającym Zamawiającemu przyjąć do magazynu, w zgodzie z obowiązującym prawem, przedmiot danej dostawy.
6. Towar powinien być wydany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi, a jeśli nie ma norm to w opakowaniu odpowiadającym właściwości towaru i środka transportu.
7. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu przedmiot zamówienia z terminami ważności nie krótszymi niż **miesiące** (min. 12 miesięcy) licząc od dnia jego dostawy, chyba że na pisemną prośbę wykonawcy kierownik apteki wyraził zgodę na krótszy termin. Zgoda ta musi zostać wyrażona w formie pisemnej. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieprzyjęcia dostawy zawierającej towar o krótszym niż wskazany w umowie terminie ważności na koszt i ryzyko Wykonawcy.
8. Faktura oraz inny dokument potwierdzający dostawę winny bezwzględnie obejmować produkty tylko z niniejszej umowy i zawierać wskazanie numeru niniejszej umowy oraz numeru zamówienia (zamówień), w związku z którymi nastąpiła dostawa.
9. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zamawiania poszczególnych części składowych kompletu, o ile zostało to przewidziane w specyfikacji warunków zamówienia.
10. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia inwentaryzacji w trakcie trwania umowy **raz na trzy miesiące** wraz z osobą odpowiedzialną za bazę, a protokół z inwentaryzacji zostanie przekazany przez wykonawcę do apteki szpitalnej.
11. Zamawiający wraz z wykonawcą są zobowiązani do kontrolowania zamówień i nie przekraczania ilości z umowy.
12. Wykonawca dostarczy zamówiony towar na własny koszt i ryzyko.

§3

DOKUMENTY, JAKOŚĆ TOWARU

1. Wykonawca będzie dostarczał towar fabrycznie nowy, wolny od wad fizycznych i prawnych, zgodny z SWZ oraz zgodny z zamówieniem (informacja o wykorzystaniu towaru).
2. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Zamawiającemu, w ramach niniejszej umowy, towary będą przez cały okres jej obowiązywania spełniały normy jakościowe oraz parametry użytkowe zgodne z treścią złożonej przez niego oferty przetargowej oraz opisem przedmiotu zamówienia określonym w SWZ przedmiotowego postępowania oraz posiadać wszystkie bez wyjątku wymagane prawem dopuszczenia (rejestracje) do obrotu i użytkowania na terytorium RP.
3. Wykonawca, pod rygorem prawa Zamawiającego do jednostronnego **rozwiązania niniejszej umowy** z winy Wykonawcy, zobowiązany jest **wraz z pierwszą dostawą towaru** dostarczyć Zamawiającemu komplet aktualnych dokumentów (oryginał lub poświadczoną za zgodność z oryginałem kopię) dopuszczających do obrotu i użytkowania na terytorium RP towarów, których dostawa stanowi przedmiot niniejszej umowy.
4. Wykonawca, bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanych przez niego, w ramach niniejszej umowy Zamawiającemu towarów zobowiązany jest niezwłocznie poinformować Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie w ww. zakresie, pod rygorem całkowitej i wyłącznej odpowiedzialności Wykonawcy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.

§4

ZAPŁATA ZA WYKORZYSTANY TOWAR I OSTATECZNE ROZLICZENIE BAZY

1. Zamawiający zapłaci za towar pochodzący z bazy sprzętu, faktycznie wykorzystany do implantacji. Wykonawca na podstawie informacji o wykorzystaniu towaru, o której mowa w § 2 ust. 3, upoważniony będzie do wystawienia faktury VAT odpowiadającej wskazanemu przez Zamawiającego zestawieniu ilościowemu i jakościowemu zużytego towaru z bazy sprzętu.
2. Zapłata, za dostarczony na podstawie zamówienia towar, nastąpi przelewem na konto bankowe Wykonawcy podane w przedłożonej Zamawiającemu, prawidłowo wystawionej fakturze VAT, w ciągu **60 dni** liczonych od dnia jej otrzymania przez Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia ww. faktury w formie pisemnej i elektronicznej na adres apteka.sprzet-med.@kopernik.lodz.pl
3. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. Jeżeli faktura dostarczona Zamawiającemu przez Wykonawcę zawierać będzie jakiegokolwiek błędy pod względem rachunkowym, opisowym lub w zakresie podanych w niej danych, zostanie niezwłocznie przez Wykonawcę skorygowana, natomiast termin płatności dla dostawy, której ta faktura dotyczy, będzie biegł na nowo od daty doręczenia Zamawiającemu faktury skorygowanej. Korekta i dostarczenie faktur VAT korygujących powinna nastąpić w terminie **3 dni roboczych** od dnia zgłoszenia błędów przez Zamawiającego.

5. Wykonawca oświadcza, że jest podatnikiem podatku VAT.
 6. W następnym dniu roboczym po zakończeniu okresu obowiązywania niniejszej umowy Wykonawca zobowiązany jest do **sporządzenia inwentaryzacji** bazy sprzętu medycznego przy udziale przedstawicieli obu stron umowy. Niewykorzystany towar zostanie zwrócony Wykonawcy w oparciu o zwrotny protokół zdawczo – odbiorczy. W przypadku nie odebrania asortymentu z bazy zamawiający nie bierze odpowiedzialności za pozostawiony towar w szpitalu.
 7. Zamawiający oświadcza, że będzie realizować płatności za faktury z zastosowaniem mechanizmu podzielonej płatności tzw. split payment.
 8. Podzielną płatność tzw. split payment stosuje się wyłącznie przy płatnościach bezgotówkowych, realizowanych za pośrednictwem polecenia przelewu lub polecenia zapłaty dla czynnych podatników VAT. Mechanizm podzielonej płatności nie będzie wykorzystywany do zapłaty za czynności lub zdarzenia pozostające poza zakresem VAT (np. zapłata odszkodowania), a także za świadczenia zwolnione z VAT lub opodatkowane stawką 0%.
 9. Wykonawca ma możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej lub innych ustrukturyzowanych dokumentów w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2019r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługach oraz partnerstwie publiczno-prywatnym.
- Adres PFE Zamawiającego na Platformie Elektronicznego Fakturowania:
<https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl/> Numer PEPPOL: 7292345599.

§5 REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych lub braków ilościowych i jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który:
 - 1.1. bezzwłocznie wymieni wadliwy towar na wolny od wad – dotyczy towaru newszczepionego,
 - 1.2. bezzwłocznie dostarczy nowy towar na wolny od wad – dotyczy towaru wszczepionego (wszczepione kardiowertery nie podlegają wymianie w przypadku ich reklamacji są dostarczane nowe, a Zamawiający nie jest zobowiązany do oddania wykorzystanych implantów),
 - 1.3. dostarczy brakujący towar zgodnie z zamówieniem (co do rodzaju, jakości i ilości) – w terminie nie dłuższym niż **godzin** od zgłoszenia danej reklamacji. Za towar wadliwy uważa się również towar niezgodny asortymentowo ze złożonym zamówieniem.
2. Reklamacje Zamawiającego składane będą w formie faksu na numer: lub pocztą elektroniczną na adres e-mailowy Reklamacja uznana zostanie za złożoną w sytuacji posiadania przez Zamawiającego dowodu jej przesłania na ustalony przez strony numer faksu lub adres e-maila.
3. Termin płatności faktur dotyczących dostawy, w której został stwierdzony wadliwy towar, rozpoczyna swój bieg od dnia wymiany wadliwego towaru na wolny od wad. Faktury korygujące zostaną dostarczone wraz z dostawą towaru wolnego od wad.
4. Postępowanie reklamacyjne określone w niniejszym paragrafie nie wyklucza uprawnień Zamawiającego z tytułu rękojmi przy sprzedaży określonych w kodeksie cywilnym. Zamawiający ma prawo wyboru reżimu realizacji reklamacji.
5. Poza uprawnieniami wymienionymi w ustępach poprzedzających Zamawiający zastrzega sobie prawo **nabywania u osoby trzeciej** niezrealizowanego asortymentu bazy w terminie lub dostarczonych z wadą produktów będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamy co do rodzaju i ilości, niekoniecznie zgodnej z umową i wymogiem dopuszczenia do obrotu w dniu składania ofert, nawet bez konieczności zawiadomienia o tym i wzywaniu Wykonawcy do wykonania niezrealizowanej w terminie dostawy lub wzywaniu Wykonawcy do wymiany wadliwych rzeczy, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Zamawiający odstąpi w tym zakresie od naliczania kar umownych, o których mowa w § 6 poniżej. Przy czym za dzień zrealizowania dostawy przyjmuje się dzień jej zrealizowania przez Wykonawcę zastępczego.

§ 6 KARY UMOWNE

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającego kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
 - 1.1. jeżeli Wykonawca nie przystąpi do wykonywania dostaw lub przerwie wykonywanie dostaw towaru, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości **10 %** wartości niezrealizowanej części umowy brutto – chyba że nie ponosi winy;
 - 1.2. jeżeli Wykonawca nie sporządzi inwentaryzacji i nie odbierze asortymentu z bazy w terminie określonym w § 4 pkt. 6 na pisemne i uzasadnione wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **2 %** wartości brutto sprzętu pozostawionego w bazie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w odbiorze towaru;
 - 1.3. jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości **10 %** wartości niezrealizowanej części umowy brutto zamówienia podstawowego;
 - 1.4. za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **2 %** wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki;
 - 1.5. za zwłokę w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **2%** wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki;
 - 1.6. za niedostarczenie w terminie dokumentów o których mowa w § 3 ust. 3 Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **2%** wartości niezrealizowanej części umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
2. Zamawiający ma prawo potrącenia wymagalnych należności z tytułu kar umownych z wzajemnych wierzytelności Wykonawcy wynikających z wystawionych przez niego faktur.

3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego, jeżeli szkoda, która została wyrządzona Zamawiającemu, przewyższa wysokość zastrzeżonych w umowie kar umownych.
4. Maksymalna łączna wysokość nałożonych na Wykonawcę w ramach niniejszej umowy kar umownych nie może przekraczać **20%** ogólnej ceny brutto, o której mowa w § 1 ust. 2 pkt. 2.1. Zamawiający może jednak dochodzić odszkodowania uzupełniającego jeżeli szkoda, która została wyrządzona Zamawiającemu, przewyższa wysokość zastrzeżonych w umowie kar umownych.

§ 7 ZMIANY CEN

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen towaru będącego przedmiotem umowy na zasadach określonych w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych.
 - 1.1. Zmiany cen na korzyść zamawiającego w każdym przypadku gdy to jest możliwe przy zachowaniu jakości oferowanego towaru;
 - 1.2. obniżenia ceny towaru w przypadkach opisanych w § 9 ust. 1 pkt. 1.2. – 1.3. i 1.6.
2. Strony dopuszczają również w trakcie obowiązywania umowy zmiany cen towaru będącego przedmiotem umowy na zasadach określonych w art. 436 pkt. 4 lit. b ustawy Prawo zamówień publicznych, w zakresie umów zawartych na okres dłuższy niż 12 miesięcy, w następujących przypadkach:
 - 2.1. zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulega cena brutto, natomiast cena netto pozostaje bez zmian,
 - 2.2. zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę;
 - 2.3. zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;
 - 2.4. zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych;
 - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zostanie przez Wykonawcę udowodnione.
3. propozycji zmiany cen towarów, o której mowa w ust. 1, strona zainteresowana zmianą winna pisemnie poinformować drugą stronę załączając stosowny projekt **aneksu**, wraz z uzasadnieniem, obejmujący propozycje nowych cen wraz z wykazem towarów, których te zmiany będą dotyczyć, wyznaczając stosowny termin do akceptacji zmian, nie krótszy jednak niż 30 dni od otrzymania uzasadnionej, pisemnej propozycji przez drugą stronę. W przypadku gdy aneks do umowy nie zostanie zawarty w terminie 30 dni od złożenia wniosku przez którąkolwiek ze stron, każda ze stron ma prawo do **wypowiedzenia umowy** z zachowaniem **dwumiesięcznego** okresu wypowiedzenia w trakcie, którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie będą miały ceny dotychczasowe.
4. Zmiany wynagrodzenia z tytułu, o którym mowa w ust. 2 pkt. 2.1. – 2.4. będą dokonywane według następujących zasad:
 - 4.1. w przypadku zwiększenia ww. wynagrodzenia Wykonawca zainteresowany wprowadzeniem zmian powinien złożyć do Zamawiającego **pisemny wniosek** dotyczący zmiany umowy z powyższego tytułu wraz z uzasadnieniem i odpowiednimi dokumentami uzasadniającymi zmianę. Zmiany będą obowiązywały po podpisaniu przez strony stosownego **aneksu** do umowy. W przypadku, gdy aneks do umowy nie zostanie zawarty w terminie 1 miesiąca od dnia złożenia wniosku przez Wykonawcę, Wykonawca ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem dwumiesięcznego okresu wypowiedzenia w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie będą miały ceny dotychczasowe;
 - 4.2. W przypadku wzrostu stawki podatku VAT, jeżeli realizacja umowy będzie nadmiernym obciążeniem finansowym dla Zamawiającego, Zamawiający może odmówić podpisania **aneksu**, a strony ustalą warunki rozwiązania umowy (w braku porozumienia umowa ulegnie rozwiązaniu z upływem **dwumiesięcznego okresu wypowiedzenia**, w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie znajdą nowe, podwyższone stawki podatku VAT);
 - 4.3. w przypadku zmniejszenia ww. wynagrodzenia Zamawiający zainteresowany wprowadzeniem zmian powinien złożyć do Wykonawcy **wniosek** dotyczący zmiany umowy z powyższego tytułu z propozycją dotyczącą zmian zgodną z niniejszą umową. Zmiany będą obowiązywały od dnia wejścia w życie przepisów zmniejszających wysokość wynagrodzenia minimalnego lub minimalnej stawki godzinowej lub stawki VAT.
5. Niezależnie od powyższego strony uzgadniają, że w przypadku stosowania przez producentów towaru okresowych upustów, bonifikat lub promocji na towar objęty umową Wykonawca zobowiązany jest do stosowania wymienionych form w realizacji dostaw częściowych.
6. Wykonawca oświadcza, że w cenie towaru zawarte są wszystkie koszty pośrednie, w szczególności: koszt opakowania, ubezpieczenia i transportu do magazynu Zamawiającego w związku z czym zmiany tych kosztów nie będą stanowić podstawy do proponowania zmiany umowy – za wyjątkiem zmian czynników opisanych w ust. 2 pkt. 2.1-2.4.

§ 8 PRAWO OPCJI*

1. Zamawiający w okresie obowiązywania niniejszej umowy, w przypadku zaistnienia potrzeby i posiadania środków finansowych przewiduje możliwość skorzystania z **prawa opcji i zwiększenia zakresu** zamówienia o ilość wskazaną w **załączniku nr 1** do umowy.
2. Zamawiający zastrzega, iż część zamówienia określona jako „prawo opcji” jest uprawnieniem, a nie zobowiązaniem Zamawiającego. Zamawiający może nie skorzystać z prawa opcji, skorzystać z niego w mniejszym zakresie aniżeli określony powyżej, a Wykonawcy nie przysługują z tego tytułu żadne roszczenia, co niniejszym akceptuje poprzez podpisanie przedmiotowej umowy.
3. Zamawiający może z prawa opcji korzystać wielokrotnie do wyczerpania maksymalnej ilości, w ramach prawa opcji, określonej w **załączniku nr 1** do umowy.
4. Skorzystanie z prawa opcji nie wymaga aneksowania przedmiotowej umowy.

5. W przypadku skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawca jest zobowiązany do jego realizacji, na warunkach określonych w niniejszej umowie, co niniejszym Wykonawca akceptuje przez podpisanie umowy.
6. W przypadku skorzystania z prawa opcji Zamawiający złoży oświadczenia woli o skorzystaniu z tego prawa – formularz oświadczenia stanowi **załącznik nr 2** do umowy.
7. Termin dostawy przedmiotu zamówienia objętego prawem opcji będzie taki sam, jak ten wskazany dla zamówienia podstawowego i liczony od dnia przesłania zamówienia częściowego do Wykonawcy. Zasady dotyczące realizacji zamówienia objętego prawem opcji będą takie same jak te, które obowiązują przy realizacji zamówienia podstawowego.

§ 9

POZOSTAŁE ZMIANY ISTOTNYCH ELEMENTÓW UMOWY

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany treści postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której nastąpił wybór Wykonawcy, umowy na zasadach określonych w art. 455 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, a Wykonawca wyraża na to zgodę, w następujących przypadkach:
 - 1.1. zmiany polegającej na zamianie niewykorzystanego towaru objętego powyższą umową na towar już wykorzystany z tej umowy z zastrzeżeniem, iż całkowita wartość brutto zamówienia podstawowego określonego w § 1 ust. 2 pkt. 2.1. umowy nie może ulec zmianie, zmiana nastąpi w formie **aneksu** do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
 - 1.2. wycofania towaru z produkcji. Wykonawca ma obowiązek zapewnić dostarczenie towaru zamiennego o parametrach nie gorszych od towaru objętego umową pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż towar objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana towaru może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie **aneksu** mocą którego nastąpi wykreślenie z umowy towaru wycofanego z produkcji i zastąpienie go towarem zamiennym
 - 1.3. zakupu u Wykonawcy w miejsce wyrobu wskazanego w **załączniku nr 1** do umowy odpowiednika tego samego lub innego producenta po cenie nie wyższej niż cena zawarta w umowie za dany wyrób, w wypadku gdy będzie to uzasadnione potrzebami terapeutycznymi lub innymi potrzebami Zamawiającego,
 - 1.4. przesunąć ilościowo-towarowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami z zastrzeżeniem, że całkowita wartość brutto umowy nie może ulec zmianie, zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
 - 1.5. zmiany numeru katalogowego wyrobu objętego przedmiotem Umowy – w przypadku wycofania kodu/numeru katalogowego wyrobu objętego przedmiotem Umowy; zmiany rozmiaru wyrobu medycznego objętego przedmiotem Umowy, dodanie innego rozmiaru wyrobu medycznego objętego przedmiotem Umowy,
 - 1.6. zmiany opakowania lub sposobu pakowania wyrobu objętego przedmiotem Umowy – w przypadku wprowadzenia takiej zmiany przez producenta
 - 1.7. zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy wyrobu medycznego. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przedstawić dokumenty potwierdzające powyższą zmianę oraz dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie UE i Rzeczypospolitej Polskiej w terminie 30 dni od dnia wprowadzenia zmiany.
2. W przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych zmiana umowy może dotyczyć również **zmiany Wykonawcy**.
 - 2.1. Strony dopuszczają zmianę umowy polegającą na zmianie Wykonawcy przez zastąpienie dotychczasowego Wykonawcy nowym Wykonawcą poprzez zastąpienie następnego w kolejności Wykonawcy (Wykonawca rankingowany na kolejnej pozycji) w prawa i obowiązki Wykonawcy pod warunkiem, iż nowy Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, o ile zostały postawione w postępowaniu oraz nie podlega wykluczeniu z postępowania na moment dokonywania zmiany.
 - 2.2. Zamawiający ma prawo do określonej w pkt. 2.1. zmiany umowy w przypadku gdy:
 - 2.2.1. wybrany Wykonawca trzykrotnie nie uzupełni bazy sprzętu utworzonej u Zamawiającego zgodnie z § 2 ust. 3 umowy;
 - 2.2.2. wybrany Wykonawca trzykrotnie dostarczy wadliwy towar do bazy sprzętu.
 - 2.3. Dokonanie zmiany Wykonawcy w przypadkach, o których mowa w pkt. 2.2.1. lub 2.2.2. może spowodować zmianę:
 - 2.3.1. terminu realizacji umowy, o którym mowa w preambule umowy o czas niezbędny do realizacji umowy, o ile będzie to konieczne lub*
 - 2.3.2. zmianę wynagrodzenia, o którym mowa w § 1 ust. 2 pkt. 2.1. i 2.2., wynikająca ze złożonej oferty.
 - 2.4. W przypadku zmiany, o której mowa w 2.3.2. zmiana wynagrodzenia nastąpi na podstawie oferty złożonej przez następnego w kolejności Wykonawcę w postępowaniu o udzielenia zamówienia.
 - 2.5. Zamawiający w terminie **10 dni** od wszczęcia procedury zmiany podmiotowej umowy wzywa kolejnego w rankingu Wykonawców do złożenia aktualnych na dzień dokonania zmiany dokumentów potwierdzających: spełnienie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli w postępowaniu zostały postawione warunki udziału oraz brak podstaw wykluczenia z postępowania.
 - 2.6. W przypadku spełnienia przez kolejnego w rankingu Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu o ile zostały postawione warunki udziału w postępowaniu, potwierdzenia braku podstaw wykluczenia i woli wstąpienia w prawa i obowiązki Wykonawcy przedmiotowej umowy Zamawiający zawiadamia o terminie podpisania aneksu do umowy na podstawie którego kolejny w rankingu Wykonawca wstąpi w prawa i obowiązki dotychczasowego Wykonawcy.
 - 2.7. Na 5 dni przed podpisaniem aneksu do umowy strony dokonują rozliczenia stanu bazy sprzętu, zgodnie z § 4 ust. 6 niniejszej umowy.
 - 2.8. W takim przypadku nowy Wykonawca zobowiązany jest w terminie od daty podpisania aneksu dostarczyć przedmiot umowy do bazy sprzętu z zachowaniem zasad określonych w § 2 umowy.

- 2.9. Z dniem podpisania aneksu do umowy nowy Wykonawca wstępuje w sytuację prawną dotychczasowego Wykonawcy, wyznaczoną zarówno przez jego obowiązki, jak i przez uprawnienia związane z istnieniem długu, a ten ostatni zostaje zwolniony z długu w zakresie realizacji zamówienia. Skutkiem powyższego jest wygaśnięcie obowiązku świadczenia obciążającego pierwotnego wykonawcę.
- 2.10. Zakres ilościowy, pomniejszony o zrealizowaną już część umowy oraz prawo opcji, nie ulega zmianie.
3. Warunkiem dokonania zmian, wskazanych w ust. 1 pkt 1.2., 1.3., 1.5., 1.6., 1.7. niniejszego paragrafu, będzie dostarczenie Zamawiającemu przez Wykonawcę **dokumentu wystawionego przez producenta wyrobu medycznego wraz z deklaracją zgodności (CE)** przed podpisaniem przez Strony stosownego aneksu do Umowy.
4. Zmiany postanowień umowy w żadnym wypadku nie mogą prowadzić do zmiany charakteru umowy.
5. W każdym przypadku strony mogą dokonać odpowiedniej zmiany umowy w zakresie elementów nieistotnych.
6. Strony mają prawo wydłużyć, **aneksem**, okres obowiązywania o czas określony (maksymalnie 1 rok), z tym zastrzeżeniem, że łączny okres obowiązywania umowy nie może trwać dłużej niż 4 lata – w następujących przypadkach:
- 6.1. niewyczerpania całości asortymentu określonego w **Załączniku nr 1** do umowy w terminie na jaki umowa została zawarta, przy zachowaniu ogólnej wartości brutto określonej w § 1 ust. 2 pkt. 2.1. umowy bez zmian;
 - 6.2. wyczerpania całości asortymentu i skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji.

§ 10

SILA WYŻSZA I STAN ZAGROŻENIA EPIDEMICZNEGO

1. Strony Umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania Umowy (**siła wyższa**).
2. Strona Umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu Umowy wskutek działania siły wyższej, jest zobowiązana do bezwzględnego poinformowania drugiej Strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonaniu przedmiotu Umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zwieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu Umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej Strony Umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu Umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż sześć miesięcy od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, Zamawiający może odstąpić od Umowy w części objętej działaniem siły wyższej.
6. Oświadczenie o odstąpieniu pozostaje bez wpływu na zrealizowaną część Umowy i związane z nią prawa i obowiązki Stron.
7. Z uwagi na ogłoszenie na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu zagrożenia epidemicznego od dnia 13.03.2020r. oraz stanu epidemii od dnia 20.03.2020 r. w związku z zakażeniami wirusem COVID-19 oraz niemożliwością przewidzenia skutków tego stanu rzeczy, Strony zgodnie oświadczają, że mają świadomość, iż zawierają niniejszą umowę w szczególnych okolicznościach gdy jej realizacja obarczona jest ryzykiem. Strony zgodnie oświadczają, że ich wola jest realizacja umowy, natomiast mają świadomość, że z uwagi na ww. aspekt może wystąpić okoliczność, że umowa nie będzie mogła być realizowana lub wystąpią opóźnienia w jej realizacji będące np. konsekwencją utrzymania obowiązywania stanu epidemii na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Strony oświadczają, że nie jest ich intencją obciążenie jednej ze stron konsekwencjami wystąpienia takiej sytuacji i będą działały zgodnie z art. 15 r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

§ 11

ROZWIĄZANIE UMOWY

1. Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem **30-dniowego** okresu wypowiedzenia.
2. Niezależnie od postanowień § 3 ust. 2 oraz § 7 ust. 3 - 4 Zamawiający ma prawo do jednostronnego rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym również w sytuacji, gdy Wykonawca:
 - 2.1. dwukrotnie odmówi realizacji dostawy, lub
 - 2.2. trzykrotnie dostarczony przez niego towar będzie wadliwy lub niezgodny z SWZ lub ze złożonym zamówieniem, lub
 - 2.3. trzykrotnie dostarczy towar z opóźnieniem.
3. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy lub jej części na podstawie art. 456 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz na podstawie innych przepisów powszechnie obowiązującego prawa, w szczególności ustawy Kodeks Cywilny.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy z **jednomiesięcznym** wypowiedzeniem ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego w następujących sytuacjach:
 - 4.1. w razie pogorszenia sytuacji finansowej Zamawiającego w trakcie trwania umowy,
 - 4.2. w razie zmiany metody leczenia skutkującej spadkiem ilości zamówień jednostkowych

§ 12

ZAKAZ CESJI WIERZYTELNOŚCI I OBOWIĄZEK INFORMOWANIA

1. Wykonawca nie może w jakikolwiek sposób, pod rygorem nieważności takiej czynności, przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy, w szczególności w drodze cesji, poręczenia lub factoringu, na osobę trzecią bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego oraz bez spełnienia warunków wynikających z przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Każda czynność mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego może nastąpić dopiero po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.
2. Każda ze stron zobowiązana jest :
 - 2.1. powiadomić niezwłocznie drugą stronę o zmianach organizacyjno – prawnych, które miały miejsce w okresie związania umową, jeśli mają wpływ na realizację umowy lub sposób wystawiania dokumentów rozliczeniowych,
 - 2.2. złożyć komplet dokumentów wskazujących następcę prawnego.

§ 13

AUDIT I BEZPIECZEŃSTWO INFORMACJI

1. Wykonawca nie ma dostępu do danych osobowych z wyjątkiem danych określonych w § 1 ust. 1.
2. W ramach nadzoru nad Wykonawcą Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykonania auditu w zakresie realizacji przedmiotu umowy.
3. Wszelkie informacje, uzyskane przez Wykonawcę, związane z realizacją niniejszej umowy Wykonawca powinien traktować jako poufne. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania umowy oraz po jej zakończeniu.

§ 14

WYKONAWCY WSPÓLNIE REALIZUJĄCY UMOWĘ*

1. Wykonawcy mogą wspólnie realizować umowę.
2. Wykonawcy realizujący wspólnie umowę są solidarnie odpowiedzialni za jej wykonanie.
3. Wykonawcy, o których mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu, wyznaczają niniejszym spośród siebie Lidera upoważnionego do zaciągania zobowiązań w imieniu wszystkich Wykonawców realizujących wspólnie umowę.
4. Wykonawcy wspólnie realizujący umowę zgodnie oświadczają, iż:
 - 4.1. Lider upoważniony jest do wystawiania faktury zgodnie z warunkami określonymi w § 4,
 - 4.2. Lider upoważniony jest do przyjmowania zapłaty wynagrodzenia za wykonanie przedmiotu umowy opisanego w § 1 ust. 2 od Zamawiającego ze skutkiem zwalniającym wobec pozostałych wykonawców wspólnie realizujących umowę oraz do przyjmowania poleceń na rzecz i w imieniu wszystkich Wykonawców realizujących wspólnie umowę,
 - a) zapłata wynagrodzenia opisanego w § 1 ust. 2, w tym wszystkie jego płatności częściowe, zostanie dokonana na rachunek bankowy Lidera wskazanego poniżej:.....
5. Liderem, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, jest:
6. Postanowienia umowy, które dotyczą Wykonawcy, stosuje się odpowiednio do Wykonawców realizujących wspólnie Umowę.
7. Wykonawcy wspólnie realizujący umowę zgodnie oświadczają, iż opisane w niniejszym paragrafie zasady, w tym warunki rozliczeń, wiążą wszystkich wykonawców wspólnie realizujących umowę niezależnie od ewentualnych zmian umowy konsorcjum lub innych stosunków o charakterze wewnętrznym regulującym współpracę Wykonawców wspólnie realizujących umowę.

§ 15

KLAUZULA INFORMACYJNA DLA OSÓB REPREZENTUJĄCYCH WYKONAWCĘ

1. Wykonawca oświadcza, że podał dane osobowe osób odpowiedzialnych za realizację umowy wskazanych w umowie oraz przekazał tym osobom informacje, o których mowa w ust.2.
2. Zgodnie z art. 13 ust. 1 oraz art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 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) zwanego dalej RODO, informujemy, iż:
 - 2.1. Administratorem Państwa danych osobowych jest Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi (93-513) z siedzibą przy ul. Pabianickiej 62, tel.: +48 42 689 50 00, e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl
 - 2.2. Wszelkie informacje i wątpliwości dotyczące przetwarzania Państwa danych przez Administratora można kierować do Inspektora Ochrony Danych pisemnie na adres administratora lub mailowo na adres iod@kopernik.lodz.pl
 - 2.3. Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust.1 lit. c) oraz lit. f) RODO w związku z realizacją umowy. W razie niepodania danych osobowych możliwa jest odmowa podpisania lub wykonanie umowy.
 - 2.4. Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem). Odbiorcami danych będą także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 76 ust. 3 i 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp).

- 2.5. Państwa dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji umowy oraz przez okres przechowywania dokumentacji wymagany przepisami powszechnie obowiązującego prawa.
- 2.6. Przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania i nie przysługuje prawo żądania: ich usunięcia, ograniczenia przetwarzania, przenoszenia oraz wniesienia sprzeciwu.
- 2.7. Państwa dane osobowe będą przetwarzane przez okres wskazany w art. 5 ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach, a w przypadku zamówień realizowanych w ramach projektów (np. współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej) przez okres wskazany w wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków.
- 2.8. Jeśli uznają Państwo, iż przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO, przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
- 2.9. Państwa dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym również w formie profilowania.

§ 16 POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wykonawca oświadcza że jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego w rozumieniu dyspozycji art. 490 § 2 ustawy k.c.
2. Strony zgodnie postanawiają, że w przypadku zaistnienia pomiędzy nimi sporu dotyczącego niniejszej umowy lub pozostającego w związku z nią, przed skierowaniem sprawy na drogę sądową, podejmą próbę rozwiązania sporu w postępowaniu mediacyjnym. W tym celu Strona, która dochodzić będzie roszczeń od drugiej strony, zobowiązana będzie przed wytoczeniem powództwa do przeprowadzenia postępowania mediacyjnego, o którym mowa w art. 183¹ k.p.c. Brak przeprowadzenia postępowania mediacyjnego skutkować będzie podniesieniem przez drugą stronę w postępowaniu cywilnym zarzutu z art. 202¹ k.p.c.
3. W przypadku spraw sądowych, dotyczących rekompensat określonych w art. 10 ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, dowodem poniesienia przez Wykonawcę kosztów odzyskiwania danej należności nie może być dowód z zeznań świadków. Strony zgodnie oświadczają, iż w przypadku opóźnienia w zapłacie jakiegokolwiek należności z tytułu wykonania niniejszej umowy, Wykonawcy przysługuje jedno roszczenie o zapłatę rekompensaty za koszty odzyskiwania należności, niezależnie od ilości wystawionych faktur w związku z wykonaniem niniejszej umowy.
4. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych. Strony wyłączają jednak między sobą zastosowanie art. 552 KC.
5. Wszelkie spory mogące wyniknąć z/lub związane z Umową podlegają rozstrzygnięciu przez właściwy dla siedziby Zamawiającego sąd powszechny.
6. Umowę niniejszą sporządzono **w trzech** jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

Załączniki:

Załącznik nr 1 - formularz asortymentowo - cenowy

Załącznik nr 2 - oświadczenie Zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji

Załącznik nr 3 - kopia wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego lub innego rejestru.

.....
Wykonawca

.....
Zamawiający

Łódź, dnia _____ r.

Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93-513 Łódź

(Nazwa i Adres Wykonawcy)

Szanowni Państwo

Zamawiający, którym jest Wojewódzkie wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi realizując swoje uprawnienia wynikające z zawartej umowy z dnia _____ numer umowy _____ o zamówienie publiczne zawiadamia o skorzystaniu z **prawa opcji**, o którym mowa w § _____ zawartej między stronami umowy w zakresie Pakietu nr _____, pozycji nr _____.

Jednocześnie przypominamy że zgodnie z § _____ ust. _____ zawartej umowy Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia zobowiązany jest przystąpić do realizacji przedmiotu zamówienia w ramach „prawa opcji”.

Z poważaniem