



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69
NIP 758-20-10-430 REGON 000304616
www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl

Ostrołęka, 2018-10-02

Nr sprawy: MSS-TZP-ZPP-26-30/18



Specyfikacja **Istotnych Warunków** **Zamówienia**



NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

**Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120 A, 07-410 Ostrołęka
tel. 0-29 765 21 22, fax 0-29 760 45 69**

NIP 758-20-10-430

REGON 000304616

ADRES STRONY INTERNETOWEJ:

www.szpital.ostroleka.pl

GODZINY URZĘDOWANIA ZAMAWIAJĄCEGO:

poniedziałek-piątek od godz. 8.00 do 15.35.

TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA: niniejsze postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 poz. 1579 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, wartość zamówienia jest wyższa niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, tj. przekracza 221 000 euro.

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120 A, 07-410 Ostrołęka, zwany dalej Zamawiającym, zaprasza do składania ofert w postępowaniu o zamówienie publiczne prowadzone w trybie **przetargu nieograniczonego** powyżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy **na dostawę materiałów medycznych dla chirurgii naczyniowej**.

I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa materiałów medycznych dla chirurgii naczyniowej** w rodzaju i ilości zgodnej z Załącznikiem nr 1 do SIWZ i umowy – Formularz cenowy.
2. Przedmiot zamówienia podzielony jest na 16 części.
CPV: 33184200-5 Protezy naczyniowe, 33184500-8 Endoprotezy naczyń wieńcowych, 33140000-3 Materiały medyczne.
3. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, do jednej, kilku lub wszystkich części zamówienia.
4. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
6. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
7. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
8. Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.
9. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.
10. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 7 ustawy.
11. Termin realizacji zamówienia: 25 miesięcy od daty podpisania umowy.
12. **Załączniki stanowiące integralną część SIWZ:**
 - Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy – Formularz cenowy.
 - Załącznik nr 2 do SIWZ - Formularz ofertowy.
 - Załącznik nr 3 do SIWZ - Oświadczenie w postaci Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia.
 - Załącznik nr 4 do SIWZ - Oświadczenie dotyczące przynależności do grupy kapitałowej.
 - Załącznik nr 5 do SIWZ – Wzór/projekt umowy.
 - Załącznik nr 6 do SIWZ – Klauzula informacyjna dot. RODO

II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu:
 - 1.1. **Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy Wykonawców, w sytuacjach opisanych w z art. 24 ust. 1 ustawy PZP tj.:**
 1. wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie został zaproszony do negocjacji lub złożenia ofert wstępnych albo ofert, lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;
 2. wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181–188, art. 189 a, art. 218–221, art. 228–230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270–309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny (Dz. U. poz. 553, z późn. zm.⁵)) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny,
 - c) skarbowe,
 - d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
 3. wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
 4. wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 5. wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej „kryteriami selekcji”, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
 6. wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 7. wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 8. wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;

9. wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
10. wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2015 r. poz. 1212, 1844 i 1855 oraz z 2016 r. poz. 437 i 544);
11. wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
12. wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykazają, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

1.2. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 pkt. 1-8 ustawy.

Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1, 5, 6, 8 ustawy PZP tj.:

- zgodnie z art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP – w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2015 r. poz. 978, 1259, 1513, 1830 i 1844 oraz 2016 poz. 615) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2015 r. poz. 233, 978, 1166, 1259 i 1844 oraz z 2016 r. poz. 615);
- zgodnie z art. 24 ust. 5 pkt 5 ustawy PZP – będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny nie niższą niż 3000 złotych;
- zgodnie z art. 24 ust. 5 pkt 6 ustawy PZP – 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 wykroczenie, o którym mowa w art. 24 ust. 5 pkt 5 ustawy PZP;
- zgodnie z art. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy PZP – który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

1.3. Zamawiający wymaga spełnienia warunków udziału w postępowaniu dotyczące:

a) Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

Zamawiający nie precyzuje tego warunku.

b) Sytuacji ekonomicznej lub finansowej:

Zamawiający nie precyzuje tego warunku.

c) Zdolności technicznej lub zawodowej:

Zamawiający nie precyzuje tego warunku.

1. Wartości podane w dokumentach w walutach obcych będą przeliczane według tabeli A kursów średnich walut obcych ogłoszonych przez Narodowy Bank Polski w dniu w którym nastąpiło otwarcie ofert w niniejszym postępowaniu (dotyczy kwot określonych w dokumentach potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu). Informacja o w/w kursach dostępna min. na stronie internetowej: www.nbp.pl. W przypadku gdy Narodowy Bank Polski nie będzie ogłaszał kursów średnich w dniu otwarcia ofert, Zamawiający będzie przeliczał według tabeli kursów opublikowanych ostatniego dnia, który jest pierwszym dniem poprzedzającym termin składania ofert.
2. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez wykonawcę firm podwykonawców. Wykonawca składa niniejsze oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, stanowiącego Załącznik nr 3 do SIWZ.
3. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
4. Jeżeli zamawiający stwierdzi, że wobec danego podwykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia, wykonawca obowiązany jest zastąpić tego podwykonawcę lub zrezygnować z powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia wykonawcy z

- odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.
5. Zgodnie z art. 22a ustawy Wykonawca może w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.
- W związku z tym Zamawiający żąda przedstawienia (dołączenia do oferty) pisemnego zobowiązania innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów wraz z: określeniem zakresu dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu i sposobu wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez Wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia. **Treść zobowiązania podmiotu trzeciego musi być złożona w oryginale i określać: kto jest podmiotem przyjmującym zasoby, zakres zobowiązania podmiotu trzeciego, czego konkretnie dotyczy zobowiązanie oraz w jaki sposób będzie ono wykonane, w tym jakiego okresu dotyczy.** Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa innych podmiotów na zasoby których powołuje się Wykonawca nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w ust. 1.3.
6. **Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.**

Ww. dokumenty muszą być złożone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

III. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWNIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA:

1. Do oferty każdy Wykonawca musi załączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (zwanym dalej JEDZ). Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu – zgodnie z **Załącznikiem nr 3 do SIWZ.**

Do oferty każdy Wykonawca musi załączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w Załączniku nr 5 do SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu.

Do oferty wykonawca dołącza aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, w zakresie wskazanym przez zamawiającego w ogłoszeniu lub SIWZ.; sporządzony zgodnie z formularzem określonym w Rozporządzeniu Wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 roku ustanawiającym standardowy formularz Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia. JEDZ, który stanowi załącznik nr 4 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Informacje zawarte w JEDZ stanowią wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu sporządzonego zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wskazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu, również składa Jednolite Europejskie Dokumenty Zamówienia dotyczące podwykonawców.

Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu składa także Jednolite Europejskie Dokumenty Zamówienia dotyczące tych podmiotów.

Sposób wypełnienia JEDZ jest podany na stronie Urzędu Zamówień publicznych pod adresem www.uzp.gov.pl. Dodatkowe pytania/odpowiedzi dotyczące JEDZ zamieszczone są również pod adresem <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia> oraz załączniku nr 2 B do SIWZ

Pod adresem <http://ec.europa.eu/growth/esp> Komisja Europejska udostępniła narzędzie umożliwiające Zamawiającym i Wykonawcom utworzenie, wypełnienie i ponowne wykorzystanie standardowego formularza Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD) w wersji elektronicznej (eESPD). Więcej informacji w ww. zakresie można znaleźć na stronie Urzędu Zamówień Publicznych pod adresem <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/elektroniczne-narzedzie-do-wypelniania-jedzespd-eespd>.

2. ***Jeżeli treść informacji przekazanych przez Wykonawcę w JEDZ odpowiada zakresowi informacji, których Zamawiający wymaga poprzez żądanie dokumentów, Zamawiający może odstąpić od***

żądania tych dokumentów od Wykonawcy. W takim przypadku dowodem spełnienia przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia są odpowiednie informacje przekazane przez Wykonawcę lub odpowiednio przez podmioty, na których zdolnościach lub sytuacji Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp, w JEDZ.

3. Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaże zamawiającemu na podstawie art. 24 ust. 11 ustawy PZP oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 4 do SIWZ**. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
4. **Zamawiający na podstawie art. 24aa ustawy PZP, przewiduje możliwość w pierwszej kolejności dokonania oceny ofert, a następnie zbadania czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów z zastrzeżeniem art. 26 ust. 6 oraz art. 26 ust. 2f ustawy PZP:**

3.1. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu Zamawiający żąda dostarczenia następujących dokumentów:

1. **Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej**, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP.
2. **Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, **wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert** lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
3. **Zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne **wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert** lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
4. **Informacji z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy oraz, odnośnie skazania za wykroczenie na karę aresztu, w zakresie określonym przez Zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 5 i 6 ustawy, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
5. Jeżeli Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu Zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentu wymienionego w ust. 1.
6. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunków, o których mowa w art. 22 a ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy, Zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentu wymienionego w ust. 1.
7. Podmioty ubiegające się o zamówienie wspólnie wymóg w zakresie ust. 1, 2, 3 muszą spełnić oddzielnie.
8. Zamawiający może w każdej chwili w trakcie postępowania zwrócić się do każdego Wykonawcy o przedłożenie wszystkich lub niektórych wymaganych zaświadczeń i dokumentów potwierdzających, jeżeli jest to niezbędne dla zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania.
9. Zamawiający może wykluczyć wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
10. Zamawiający zastosuje w odniesieniu do wykonawców instytucji tzw. self-clearing. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16-20 lub ust. 5, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadość uczynienie pieniężne za doznana krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.
11. Zamawiający dokona oceny spełnienia wymaganych warunków na podstawie załączonych dokumentów wg kryteriów „spełnia” lub „nie spełnia”.
12. *Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:*

- a) zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 3.1. pkt 4 składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 oraz ust. 5 pkt 5 i 6 ustawy, (Wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu do składania ofert.)
- b) zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 3.1. pkt 1, 2, 3 składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
- nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, (Wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu do składania ofert.)
 - nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, (Wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu do składania ofert.)
13. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 10 zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.
14. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w ust. 3.1. pkt 4), składa dokument, o którym mowa w ust. 10 pkt a), w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 oraz ust. 5 pkt 6 ustawy. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydają się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby.
15. Jeżeli wykaz, oświadczenia lub inne złożone przez Wykonawcę dokumenty budzą wątpliwości Zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego roboty budowlane, dostawy lub usługi były wykonane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, o dodatkowe informacje lub dokumenty w tym zakresie.
W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

Ww. dokumenty muszą być złożone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

IV. DOKUMENTY I OŚWIADCZENIA POTWIERDZAJĄCE, ŻE PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA SPEŁNIA WYMAGANIA OKREŚLONE PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO:

1. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów z zastrzeżeniem art. 26 ust. 6 oraz art. 26 ust. 2f ustawy PZP:
 - 1) **Dla wyrobów medycznych:** Dokumenty dopuszczenia do obrotu/użytkowania dla przedmiotu zamówienia, wymienione w ustawie o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.) – aktualne na dzień składania ofert.
 - 2) **Dla wyrobów nie będących wyrobami medycznymi:** Dokumenty dopuszczenia do obrotu – aktualne na dzień składania ofert;
 - 3) Katalogi instrukcje zawierające opis oferowanego przedmiotu zamówienia.
2. W przypadku wątpliwości, czy przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w SIWZ, Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do złożenia kart charakterystyki, katalogów, opisów przedmiotu zamówienia itp.

V. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA DOŁĄCZENIA DO OFERTY:

- 1) Wypełniony i podpisany Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy - Formularz cenowy.
- 2) Wypełniony i podpisany Załącznik nr 2 do SIWZ - Formularz ofertowy.
- 3) Oświadczenie wstępne w postaci JEDZ Załącznik nr 3 do SIWZ - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia.
- 4) Kopię dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium.

- 5) Aktualne pełnomocnictwo do podpisania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeśli osoba podpisująca nie jest osobą upoważnioną na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o prowadzeniu działalności gospodarczej. Jeżeli pełnomocnictwo nie ma postaci aktu notarialnego powinno zawierać pieczęć Wykonawcy, imienną pieczętkę wystawiającego pełnomocnictwo i jego podpis. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba lub osoby wymienione w umowie spółki lub odpowiednim rejestrze, które wskazane są tam jako upoważnione do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz. Pełnomocnictwo powinno wskazywać datę jego wystawienia oraz okres, na który zostało udzielone.

VI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę w trwale zamkniętym, nienaruszonym opakowaniu, oznakowaną nazwą wykonawcy oraz napisem:

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce
Al. Jana Pawła II 120 A, 07 - 410 Ostrołęka
„Przetarg nieograniczony – MSS-TZP-ZPP-26-30/18”.

2. W przypadku nieprawidłowego zaadresowania lub zamknięcia koperty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej przedterminowe otwarcie. Oferty złożone po terminie zostaną zwrócone Wykonawcom bez otwierania.
3. Wykonawca przedstawi ofertę zgodną z warunkami określonymi w SIWZ.
4. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.
5. Wykonawca powinien zapoznać się ze wszystkimi wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji i zdobyć wszelkie informacje, które mogą być przydatne do przygotowania oferty i podpisania umowy. Nie przysługują żadne roszczenia wobec Zamawiającego w razie błędnego skalkulowania ceny lub pominięcia w ofercie lub kalkulacji elementów niezbędnych do wykonania umowy.
6. Ofertę należy złożyć, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej, w języku polskim, napisaną na maszynie, komputerze lub inną trwałą, czytelną techniką (np. pismo ręczne).
7. Treść oferty musi zawierać wszystkie wymagane niniejszą SIWZ oświadczenia i dokumenty oraz załączniki.
8. Wypełnione prawidłowo i podpisane formularze będące załącznikami do SIWZ lub jeśli Wykonawca tworzy we własnym zakresie formularze odpowiadające treścią formularzom wymaganym w niniejszej SIWZ muszą odzwierciedlać minimum treść formularzy wymaganych w niniejszej SIWZ.
9. Zamawiający uzna, że podpisanie i załączenie do oferty wszystkich wymaganych załączników jest równoważne z ich akceptacją i nie wnoszeniem do ich treści żadnych zastrzeżeń przy realizacji zamówienia.
10. Oferta oraz załączniki muszą być podpisane przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy zgodnie z umocowaniem dla tych osób wynikającym z aktualnego odpisu lub wyciągu właściwego rejestru, ewidencji działalności gospodarczej bądź umowy.
11. Oświadczenia i dokumenty wymagane niniejszą SIWZ muszą być dostarczone w oryginale lub jako kserokopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
12. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
13. Zamawiający uzna poświadczenie za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę, jeżeli dokument opatrzony będzie datą, stwierdzeniem „za zgodność z oryginałem”, podpisem Wykonawcy i jego pieczęcią imienną (bądź czytelnym podpisem Wykonawcy) pozwalającymi na identyfikację podpisującej się osoby.
14. Dokumenty sporządzone w języku obcym Wykonawca musi złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
15. Aktualne pełnomocnictwo do podpisania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeśli osoba podpisująca nie jest osobą upoważnioną na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o prowadzeniu działalności gospodarczej. Jeżeli pełnomocnictwo nie ma postaci aktu notarialnego powinno zawierać pieczęć Wykonawcy, imienną pieczętkę wystawiającego pełnomocnictwo i jego podpis. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba lub osoby wymienione w umowie spółki lub odpowiednim rejestrze, które wskazane są tam jako upoważnione do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz. Pełnomocnictwo powinno wskazywać datę jego wystawienia oraz okres, na który zostało udzielone.
16. W przypadku Wykonawców ubiegających się o zamówienie wspólnie (np. konsorcjum, spółka cywilna) ich oferta musi spełniać następujące wymagania:
 - 1) Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Wykonawców występujących wspólnie.
 - 2) Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić lidera (pełnomocnika) do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego i do zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego. Umocowanie może wynikać z treści umowy konsorcjum lub zostać przedłożone oddzielnie wraz z ofertą. Fakt ustanowienia pełnomocnika musi wynikać z załączonych do oferty dokumentów.
 - 3) Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z pełnomocnikiem (liderem).

17. Informacje uzyskane w trakcie postępowania stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępnione innym uczestnikom postępowania lub osobom trzecim muszą być oznaczone klauzulą: „Nie udostępniać. Informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r., nr 153, poz. 1503 ze zm.)” Wykonawca składając ofertę już musi wykazać, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
18. Wartości podane w dokumentach w walutach obcych będą przeliczane według tabeli A kursów średnich walut obcych ogłoszonych przez Narodowy Bank Polski w dniu w którym nastąpiło otwarcie ofert w niniejszym postępowaniu (dotyczy kwot określonych w dokumentach potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu). Informacja o w/w kursach dostępna m.in. na stronie internetowej: www.nbp.pl. W przypadku gdy Narodowy Bank Polski nie będzie ogłaszał kursów średnich w dniu otwarcia ofert, Zamawiający będzie przeliczał według tabeli kursów opublikowanych ostatniego dnia, który jest pierwszym dniem poprzedzającym termin składania ofert.
19. Zamawiający zaleca, aby oferta zawierała spis wszelkich oświadczeń, dokumentów znajdujących się w ofercie wraz z podaniem numerów stron, na których się znajdują.
20. Zamawiający zaleca, aby każda zapisana strona oferty była podpisana przez osobę uprawnioną do podpisywania oferty.
21. Oferta powinna być złożona w formie uniemożliwiającej jej przypadkowe zdekompletowanie – wszystkie kartki oferty muszą być zszyte, zbindowane lub połączone w jedną całość inną techniką. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być opatrzone czytelnym podpisem osoby podpisującej ofertę. Wykonawca nie może zastrzec jako niejawnie innych informacji niż te podane powyżej, a w szczególności tych o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy – ustawy Prawo zamówień publicznych z 29 stycznia 2004 r.
22. Koszty udziału w postępowaniu, a w szczególności koszty sporządzenia oferty, pokrywa Wykonawca. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

VII. SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCĄ:

1. Zamawiający wymaga, aby wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia, pytania odwołania oraz informacje związane z niniejszym postępowaniem przekazywane były faksem do siedziby Zamawiającego, a następnie potwierdzone niezwłocznie pisemnie na adres Zamawiającego.
2. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż: na 6 dni przed upływem terminu składania ofert – jeżeli wartość zamówienia jest wyższa niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Ustawy – pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
3. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 2 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
4. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 2.
5. W przypadku wniesienia zapytania dotyczącego postępowania, Zamawiający prześle treść zapytań wraz z wyjaśnieniami wszystkim Wykonawcom, którym przekazał Specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej zamieszcza na tej stronie.
6. W szczególnie uzasadnionych przypadkach przed upływem terminu do składania ofert Zamawiający może zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianą specyfikacji Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano Specyfikację istotnych warunków zamówienia, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej zamieszcza ją także na tej stronie. Każda wprowadzona zmiana staje się częścią integralną specyfikacji.
7. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.
8. **Złożenie JEDZ przy użyciu środków komunikacji elektronicznej:**
 - 1) Środkiem komunikacji elektronicznej, służącym złożeniu JEDZ przez wykonawcę, jest poczta elektroniczna. Złożenie JEDZ wraz z ofertą na nośniku danych (np. CD, pendrive) jest niedopuszczalne, nie stanowi bowiem jego złożenia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 18 lipca 2002 o świadczeniu usług drogą elektroniczną.
 - 2) JEDZ należy przesłać na adres email: zam.publ@szpital.ostroleka.pl
 - 3) Zamawiający dopuszcza w szczególności następujący format przesyłanych danych: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xps, .odt.
 - 4) Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z ww. formatów.
 - 5) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę

- kwalfikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie.
- 6) Podpisany dokument elektroniczny JEDZ powinien zostać zaszyfrowany, tj. opatrzony hasłem dostępowym. W tym celu wykonawca może posłużyć się narzędziami oferowanymi przez oprogramowanie, w którym przygotowuje dokument oświadczenia (np. Adobe Acrobat), lub skorzystać z dostępnych na rynku narzędzi na licencji open-source (np.: AES Crypt, 7-Zip i Smart Sign) lub komercyjnych.
 - 7) Wykonawca zamieszcza hasło dostępu do pliku JEDZ w treści swojej oferty, składanej w formie pisemnej. Treść oferty może zawierać, jeśli to niezbędne, również inne informacje dla prawidłowego dostępu do dokumentu, w szczególności informacje o wykorzystanym programie szyfrującym lub procedurze odszyfrowania danych zawartych w JEDZ.
 - 8) Wykonawca przesyła zamawiającemu zaszyfrowany i podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym JEDZ na wskazany w pkt 2 adres poczty elektronicznej w taki sposób, aby dokument ten dotarł do zamawiającego przed upływem terminu składania ofert. W treści przesłanej wiadomości należy wskazać oznaczenie i nazwę postępowania, którego JEDZ dotyczy oraz nazwę wykonawcy albo dowolne oznaczenie pozwalające na identyfikację wykonawcy.
 - 9) Wykonawca, przesyłając JEDZ, żąda potwierdzenia dostarczenia wiadomości zawierającej JEDZ.
 - 10) Datą przesłania JEDZ będzie potwierdzenie dostarczenia wiadomości zawierającej JEDZ z serwera pocztowego zamawiającego.
 - 11) Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp; w takim przypadku Zamawiający nie wymaga szyfrowania tego dokumentu.

VIII. OSOBY UPRAWNIONE DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI:

lek. Włodzimierz Kucharski – e-mail: wlodzimierz.kucharski@szpital.ostroleka.pl, fax: 29/ 760-45-69
w godz. 8⁰⁰ – 15⁰⁰

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:

1. Wykonawcy będą związani ofertą przez okres **60 dni**, licząc od daty upływu terminu do składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium (jeśli było wymagane) albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

X. WPROWADZANIE ZMIAN DO OFERTY:

1. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę.
2. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty winno zostać złożone w sposób i formie przewidzianej dla oferty, z tym, że koperta powinna być dodatkowo oznaczona dopiskiem „zmiana” lub „wycofanie”.

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Mazowieckim Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, 07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120 A, Sekretariat Dyrekcji, II piętro, pok. 218.
2. Termin składania ofert upływa dnia **12.11.2018 r. o godz. 9⁴⁵**.
3. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego, pok. nr 203 (II piętro) dnia **12.11.2018 r. o godzinie 10⁰⁰**.
4. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda nazwy i adresy Wykonawców oraz cenę i inne informacje, zgodnie z art. 86 pkt. 4 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
6. Wykonawcy nieobecni na otwarciu ofert mają prawo żądać przesłania protokołu z otwarcia ofert, zawierającego informacje o których mowa w pkt. 4 i 5.
7. W toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawcę wyjaśnień dotyczących ich treści.
8. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie,
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, tj. wadliwy wynik działania arytmetycznego,

- 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

XII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

1. Wykonawca przystępujący do przetargu zobowiązany jest wnieść wadium w wysokości **83 740,00 zł.** (słownie: osiemdziesiąt trzy tysiące siedemset czterdzieści złotych), w tym: część 1 – 1 790 zł, część 2 – 6 300 zł, część 3 – 2 000 zł, część 4 – 4 600 zł, część 5 – 5 000 zł, część 6 – 6 200 zł, część 7 – 9 780 zł, część 8 – 570 zł, część 9 – 21 800 zł, część 10 – 4 800 zł, część 11 – 3 500 zł, część 12 – 1 150 zł, część 13 – 5 300 zł, część 14 – 5 900 zł, część 15 – 2 600 zł, część 16 – 2 450 zł.
 - 1) w pieniądzu,
 - 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
 - 3) gwarancjach bankowych,
 - 4) gwarancjach ubezpieczeniowych,
 - 5) poręczeniach udzielanych przez pomioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 Ustawy z dnia 9 listopada 2000 roku o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju przedsiębiorczości (Dz. U. z 2007 r. Nr 42, poz. 275, z 2008 r. Nr 116, poz. 730 i 732 i Nr 227, poz. 1505 oraz 2010 r. Nr 96, poz. 620).
3. Wadium wnoszone w formie pieniężnej należy wpłacić na rachunek bankowy Zamawiającego w Banku: Powszechna Kasa Oszczędności – Bank Polski SA Oddział w Ostrołęce nr rachunku : 97 1020 3802 0000 1002 0010 8761.
4. Wadium wnoszone w formie innej niż pieniężna **należy złożyć w formie oryginału w Kasie Zamawiającego przy Al. Jana Pawła II 120 A w Ostrołęce, II piętro.** Prosimy nie załączać oryginału gwarancji ani poręczenia do oferty.
5. Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.
6. W przypadku wpłat na konto za dotrzymanie terminu wpłaty wadium uważa się uznanie rachunku zamawiającego.
7. Przy wnoszeniu wadium Wykonawca powinien powołać się na nazwę przetargu oraz podać nr swojego konta bankowego, na które należy zwrócić wadium.
8. Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a Ustawy Prawo zamówień publicznych.
9. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego.
10. Zamawiający zwraca wadium na pisemny wniosek Wykonawcy:
 1. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek Wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
11. Wykonawca, którego oferta została wybrana traci wadium wraz z odsetkami na rzecz Zamawiającego w przypadku, gdy:
 - 1) odmówi podpisania umowy na warunkach określonych w ofercie,
 - 2) zawarcie umowy stało się niemożliwe z winy Wykonawcy.
12. Niedopuszczalne jest wniesienie wadium w formie pieniężnej w kasie Zamawiającego.
13. Zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami zgodnie z art. 46 ustawy.
14. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1, oświadczenia, o których mowa w art. 25a ust. 1, pełnomocnictw lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.

XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

1. Oferowana cena, wyrażona w PLN, musi uwzględniać wszystkie wymagania określone w niniejszej SIWZ oraz obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia.
2. Cena netto powinna być wyrażona w PLN i zawierać także:
 - a) koszty dostawy przedmiotu zamówienia,
 - b) koszty frachtu, cło itp.,
 - c) rabaty i upusty finansowe,
 - d) koszty transportu przedmiotu zamówienia do miejsca wskazanego przez Zamawiającego, w tym koszty związane z ubezpieczeniem transportu,
 - e) koszty rozładunku u Zamawiającego,
 - f) koszty gwarancji,
 - g) koszty szkolenia personelu,
 - h) koszty udostępnienia instrumentarium.
3. Wartość brutto powinna być wyrażona w PLN i zawierać podatek VAT.
4. Wszystkie wartości liczbowe oraz ostateczna cena oferty muszą być wyrażone do dwóch miejsc po przecinku.
5. Wymagane obliczenia ceny oferty (patrz Załącznik Nr 1 – Formularz cenowy):
 - a. Wartość zamówienia netto według wzoru:

ilość x cena jednostkowa netto = wartość zamówienia netto

b. Wartość zamówienia brutto według wzoru:

wartość zamówienia netto + kwota podatku VAT = wartość zamówienia brutto.

6. Jeżeli zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

XIV. SPOSÓB OCENY OFERTY:

Oferta oceniana będzie pod względem:

1. formalnym – spełnianie warunków podanych w SIWZ (dokumentacja),
2. merytorycznym – wyboru najkorzystniejszej oferty zgodnie z podanymi niżej kryteriami.

XV. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY:

L. p	Kryteria	Znaczenie procentowe kryteriów	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
1	Cena	60 %	60 punktów
2	Termin płatności	30%	30 punktów
3	Termin dostawy	10%	10 punktów

1. Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „Cena” wyliczona będzie matematycznie według formuły:
(cena brutto oferty najtańszej / cena brutto oferty badanej) x maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
2. Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „termin płatności” wyliczona będzie matematycznie według punktacji:
60 dni – 30 pkt
51-59 dni – 5 pkt
31 – 50 dni – 2 pkt
30 dni – 0 pkt
Zaoferowany termin płatności nie może być krótszy niż 30 dni i dłuższy niż 60 dni.
3. Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „termin dostawy” wyliczona będzie matematycznie według formuły:
(ilość punktów przyznana badanej ofercie / największą ilość przyznanych punktów) x maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium

Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia nie dłuższy niż 5 dni
4. Za najkorzystniejszą uznana będzie oferta, która uzyska najwyższą łączną ilość punktów w 3 wyżej wymienionych kryteriach.
5. Uzyskane oceny zostaną zaokrąglone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada zasadom określonym w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych i w niniejszej Specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zostanie uznana za najkorzystniejszą wg kryteriów podanych w rozdziale XV.
2. Zamawiający powiadomi o wyniku przetargu zamieszczając ogłoszenie o wyborze oferty w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie, na stronie internetowej oraz przesyłając powyższe zawiadomienie wszystkim Wykonawcom.
3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie zgodnym z art. 94 ust.1, nie później jednak niż przed upływem terminu związania ofertą.
4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia zostały spełnione warunki opisane w art. 94 ust.2.
5. Umowa z wybranym Wykonawcą zostanie zawarta w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.

W powiadomieniu wysłanym do Wykonawcy, którego ofertę wybrano Zamawiający określi miejsce i termin podpisania umowy.

6. Niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający zamieszcza ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w Dzienniku Urzędowym Oficjalnych Publikacji Europejskich.
7. Zamawiający nie żąda wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
8. Podmioty ubiegające się o zamówienie wspólnie przed zawarciem umowy muszą złożyć umowę regulującą współpracę tych podmiotów zgodnie z art. 23 ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

XVII. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO LUB WZÓR UMOWY

Umowa zostanie zawarta na warunkach zawartych we wzorze umowy, który stanowi **Załącznik nr 5 do SIWZ**.

XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Środki ochrony prawnej określone w dziale VI ustawy PZP, przysługują Wykonawcom, a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes prawny w uzyskaniu zamówienia oraz ponieśli lub mogą ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154, pkt 5 ustawy PZP.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy PZP czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy PZP. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy PZP, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
4. Odwołanie wnosi się:
 - a) w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli informacje zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy PZP, albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób – w przypadku gdy wartość zamówienia przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art.11, ust.8 ustawy
 - b) wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na stronie internetowej,
 - c) wobec czynności innych niż określone w pkt. 4 a) i b) – odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
5. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.
6. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.
7. Wykonawcom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, których interes prawny doznał uszczerbku w wyniku naruszenia przez Zamawiającego określonych w ustawie PZP zasad udzielania zamówień, przysługują środki odwoławcze przewidziane w Dziale VI ustawy PZP.

XIX. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE JAWNOŚCI PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Oferty, opinie biegłych, oświadczenia, zawiadomienia, wnioski, inne dokumenty i informacje składane przez Zamawiającego i Wykonawców oraz umowa w sprawie zamówienia publicznego stanowią załączniki do protokołu postępowania.
2. Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.
3. Oferty są jawne od chwili ich otwarcia, a wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu po upływie terminu ich składania.
4. Zamawiający na wniosek Wykonawcy prześle pisemnie, faksem lub drogą e-mailową kopię protokołu.
5. Ujawnienie treści protokołu wraz z załącznikami odbywać się będzie wg następujących zasad:

- Zamawiający udostępnia wskazane dokumenty po złożeniu pisemnego wniosku,
- Zamawiający wyznacza termin, miejsce oraz zakres udostępnionych dokumentów i informacji,
- Zamawiający wyznacza członka komisji, w którego obecności dokonana zostanie czynność przeglądania,
- Zamawiający umożliwi odpłatne kopiowanie udostępnionych dokumentów i informacji.
- Udostępnienie może mieć miejsce w siedzibie Zamawiającego oraz w czasie godzin jego pracy – urzędowania.

XX. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

W sprawach nieuregulowanych niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia zastosowanie mają przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych.

XXI. ZATWIERDZENIE SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia zawiera
13 (słownie: trzynaście) ponumerowanych stron
oraz załączniki stanowiące integralną część SIWZ:**

Zatwierdzam niniejszą specyfikację:

Z up. DYREKTORA

lek. Włodzimierz Kucharski
Z-ca Dyrektora ds. Opieki Zdrowotnej

.....

Formularz cenowy

Część I

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr vat./ilość sztuk w op. handl./
						%Vat	Wartość Vat		
1	Cewnik balonowy ultra niepodatny, wysokociśnieniowy, Cewnik balonowy OTW, wysokociśnieniowy, zbudowany z widłen kevarowych, ultra niepodatny. Średnice: 4,5;6,7;8,9;10;12 mm, długość: 2,4;6,8 i 10 cm (w zależności od średnicy). Kompatybilny z prowadnikiem 0,035", system wprowadzania 50 cm, 75 cm. Ciśnienie nominalne dla wszystkich średnic: 8 atm, RBP: 30-40 atm. Koszulka 6-8F.	szt	5						
2	Powlekany stent samorozprężalny do leczenia zwężeni naczyń żylnych kończyn górnych przy użyciu AV przetoki lub przeszczepu dostępowego. Stent samorozprężalny, powlekany ePTFE, nitinolowy, impregnowany węglem. System OTW, kompatybilny z prowadnikiem 0,035", koszulka 8F - 9F. Średnice stentów 6, 7, 8, 9 i 10mm. Dostępny w konfiguracji prostej i rozszerzonej. Konfiguracja prosta: każda średnica dostępna w długości: 30, 40, 60, 80 i 100mm. Konfiguracja rozszerzona: każda średnica dostępna w długości: 40, 60, 80 i 100mm. Na stencie powlekanym znajduje się 12 znaczników tanzabowych - po sześć na każdym kołcu. Długość systemu wprowadzającego 80cm i 120cm.	szt	5						
3	Przeżył naczyńnowe PROSTIE z PTFE do przetok dializacyjnych AV. Próba naczyńnowa prosta, niezrobiona, w części dyszałnej zakończona mankietem. Impregnowana węglem po wewnętrznej stronie ściany, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetylu (PTFE). Długość: 10;20;30;40;50cm średnice 6mm i 7mm.	szt	30						
4	Infлятор ciśnieniowy, Infлятор wysokociśnieniowy; pojemność: 30ml. Ciśnienie do 40 atmosfer.	szt	30						
5	Zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanalowym. Cewnik naczyńnowy permanentny w zestawie, dwiświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr i 16 Fr. Cewnik 14,5 Fr o długości cewnika do nudy: 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min. Cewnik 16 Fr - długości cewnika do nudy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500 ml/min nawet przy 15% okluzji. Końcówka cewnika schookowa 3cm. Objętość wypełnienia naciśniona na zaślepkach. Światło wewnętrzne cewnika 2,3 mm. Okowy wycięcie w systemie 360 st zapobiegające przesuszeniu się cewnika do ściany naczyń. Dla cewnika 14,5 Fr wprowadzacz o średnicy 15 Fr a dla cewnika 16 Fr wprowadzacz o średnicy 16,5 Fr. Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji; zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczyń i utraty krwi. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. 5 sztuk w opakowaniu.	szt	15						
6	HemoSplit zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanalowym. Cewnik naczyńnowy permanentny w zestawie, dwiświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr i 16 Fr. Cewnik 14,5 Fr o długości cewnika do nudy: 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min. Cewnik 16 Fr - długości cewnika do nudy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500 ml/min nawet przy 15% okluzji. Końcówka cewnika rozłożona. Objętość wypełnienia naciśniona na zaślepkach. Światło wewnętrzne cewnika 2,3 mm. Okowy wycięcie w systemie 360 st zapobiegające przesuszeniu się cewnika do ściany naczyń. Dla cewnika 14,5 Fr wprowadzacz o średnicy 15 Fr a dla cewnika 16 Fr wprowadzacz o średnicy 16,5 Fr. Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji; zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczyń i utraty krwi. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. 5 sztuk w opakowaniu.	szt	15						

7	Cewnik permanentny do hemodializy Equilstream. Cewnik naczylny permanentny w zestawie, dwufunkcyjny, wykonany z Carbodiamu o średnicy 14,5 Fr o długości 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm zamawiany w zależności od potrzeby zamawiającego. Kształt kanałków podwójnie D. Przepływ 500 ml/min. Rozdzielona końcówka cewnika. Ręczny kłopot przy odwróconym przepływie w linach tętnicy i żyły/poraż 29%. Ramiona proste. Imobylizator z zestawem. Obwory wykonane w systemie 3/0 spiral. Maniury uszpakowane w zestawie uniwersalny w cewniku. Oferują wygodną rączkę na zakładkach. Zestawie 2x Luer Lock wykonane z materiału ubijającego odleganie kanałków oraz w zestawie zmiędlającym możliwość ułożenia na skórze pacjenta. Kosztuje wyprodukowana ze zmiędlającym zaworem hemodializacyjnym zaprojektowanym przesłania się powietrza do światła naczylna.	szk	5						
8	Zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanałowym. Rozmiar 14,5 Fr. - długość od 14,5 do 42 cm od końcówki cewnika 15,19,23,27,31,35,42 cm. Rozmiar miodociana 15 Fr. Plecisko wstawiane w tkanki Sure Cuff, pomaga w ograniczeniu migracji bakterii oraz zabezpiecza cewnik na swoim miejscu. Prowadnik ARGUARD z zaworem zmiędlacza końcówka, ręczny kłopot poraż 1% Przyko zabru powłokowego. Gładka, sztywna, symetryczna cewnik z ramionami posypani lub zakrytych.	szk	5						
Rezerwa									

dnb

(podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część II

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Parametry techniczne	J. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./lość sztuk w op. handl.
							%Vat	Wartość Vat		
1	Stentgraft obwodowy kryty, samorozprężalny stosowany przy wyizolacji techników tętnic obwodowych, przy perforacji naczyń; przy rozwarstwieniu ściany naczyń, po odwarstwieniu płytki miażdżycowej i niekoronnych naczyń po angioplastyce balonowej, restenozy lub restrykcji do tętnic; w szczególności do tętnic biodrowych z uwzględnieniem restrykcji.	Stent nitinolowy unieszczonej w materiale ePTFE między dwiema warstwami (wykonany). Dostępne średnice 5mm,6mm,7mm,8mm,9mm,10mm,12mm,13,5mm, długości stentgraftu w średnicach od 5-8 mm do 20,30,40,60,80,100,120 mm, długość stentgraftu w średnicach 9-13,5 mm to 30-40,60,80,100,120 mm. Długość systemu wprowadzającego to 80cm i 117 cm, kompletny z prowadnikiem 0,035", na zakończeniu marker wykonany z poprawiającej widoczności w natężeniu czarniaki radiocentrycznej, sterująca końcówką stentgraftu impregnowana węglanem, zabezpieczona koszulką, odpowiednio: 8Fr, 9Fr, 10Fr.	szk	10						
2	Stentgraft obwodowy kryty rozprężany na balonie przeznaczony do leczenia zmian miażdżycowych w tętnicach biodrowych wspólnych i zewnętrznych.	Stent wykonany ze stali nierdzewnej 316L, który znajduje się między dwiema warstwami e PTFE, kompletny z prowadnikiem 0,035", balon nieodłączny OTW, System wprowadzania 80 i 135cm, dostępne średnice: 5,6,7,8,9,10 i 12 cm, dostępne długości: 16mm, 26mm, 37mm, 58mm (w zależności od średnicy). Ciężar nominalny dla wszystkich średnic 8 atm. RBP dla wszystkich średnic 12 atm	szk	15						
3	Stent samorozprężalny do tętnic udowych i podkolanowych do leczenia zmian stosowania zmian de novo lub zmian restenozacyjnych.	Stent samorozprężalny, nitinolowy, wykonany baserowa z jedynego kawałka o budowie helikalnej. System OTW, kompletny z prowadnikiem 0,035". Koszulkę dr. Średnice stentów 5,6/7mm dostępne w długościach stentów: 20,30,40,60,80,100,120,150,170mm i długości systemu wprowadzającego 80cm i 130 cm. Stenty o średnicy 6mm i 7mm dostępne są w długościach 200 i 250mm i systemie wprowadzającym o długości 100cm i 135cm. Stenty o średnicy 8,9,10mm dostępne są w długościach: 20,30,40,60,80cm i długości systemu wprowadzającego 80cm i 130cm. Multifunkcyjny system uwielnienia stentów, po sześć markerów radiowych po obu stronach stentu dla uwidocznienia w promieniowaniu RTG	szk	50						

4	Cewnik balonowy do rozszerzania zwożeń w tętnicach obwodowych I do leczenia niedrożności w naturalnych lub sztucznych przetokach tętniczo-żylnych oraz do doprowadzenia do przetrwania	Cewnik balonowy półprzewodny, nylonowy, system OTW, kompatybilny z prowadnikiem 0,035". Długość systemu wprowadzającego 75cm i dla średnic 8mm - 12mm, RRP 9-21 atm. Dostępne średnice: 3,4; 5,6; 7mm w długościach 20,40,60,80,100,120,150,200,250 i 300mm oraz średnice 8mm w długościach 20,40,60,80,100,120,150,200,250 i 300mm. Koszulka 5-FE. Niekropidłowa końcówka.	szt	10						
5	Cewnik balonowy do zabiegów PTA w tętnicach nerkowych, podkolanowych, piszczelowych, udowych i strzałkowych.	Cewnik balonowy polipropylowy, nylonowy, system OTW, kompatybilny z prowadnikiem 0,018". Ciśnienie nominalne 6 atm, RRP 11 - 16 atm. Koszulka 4-6F. Długość systemu wprowadzającego 75cm; dostępne średnice: 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6; 7; 8; 9mm w długościach 20,40,60,100,120,150,220mm (w zależności od średnicy). Długość systemu wprowadzającego 130cm; dostępne średnice: 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6mm w długościach 20,40,60,80,100,120,150,220,300mm; średnice 7; 8; 9mm w długości 40mm. Atraminatyczna końcówka. Dystalny segment trzonu cewnika i balon pokryte są powłoką hydrofilową.	szt	10						
6	Cewnik balonowy do zabiegów PTA w tętnicach nerkowych, podkolanowych, piszczelowych, udowych i strzałkowych.	Cewnik balonowy półprzewodny, nylonowy, system OTW, kompatybilny z prowadnikiem 0,014". Ciśnienie nominalne 6 atm, RRP 13 - 16 atm. Koszulka 4-3F. Długość systemu wprowadzającego 150cm; dostępne średnice: 1,5; 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5mm w długościach od 20 do 300mm (w zależności od średnicy). Atraminatyczna końcówka. Dystalny segment trzonu cewnika i balon pokryte są powłoką hydrofilową.	szt	10						
7	(balon tacy) - cewnik z balonikiem rozszerzającym do przeszkrętniej angioplastyki śródnaczyniowej jest wskazany do rozszerzenia zwożeń w tętnicach biodrowych, udowych, biodrowo-udowych, podkolanowych oraz leczenia zmian niedrożności naturalnych lub sztucznych naczyniowo-żylnych przetok dializacyjnych	Cewnik balonowy, system RX, RRP 12 atm, kompatybilny z prowadnikiem 0,014" i 0,018". System 0,014" - długość systemu wprowadzającego 140cm, średnice 2; 2,5; 3; 3,5mm i długości 20,40,60,80,100,120,150,200,250,300mm, koszulka 5F. System 0,018" - długość systemu wprowadzającego 80cm (w zależności od średnicy) i 140cm, średnice 4,5; 6; 7mm i długości 20,40,60,80,100,120,150,200,250,300mm (w zależności od średnicy), koszulka 5-7E. Dwa znaczniki nieprzepraszające dla promieni rentgenowskich.	szt	10						
8	Cewnik wspomagający udróżnianie	Cewnik balonowy, system RX, RRP 12 atm, kompatybilny z prowadnikiem 0,014" i 0,018". System 0,014" - długość systemu wprowadzającego 140cm, średnice 2; 2,5; 3; 3,5mm i długości 20,40,60,80,100,120,150,200,250,300mm, koszulka 5F. System 0,018" - długość systemu wprowadzającego 80cm (w zależności od średnicy) i 140cm, średnice 4,5; 6; 7mm i długości 20,40,60,80,100,120,150,200,250,300mm (w zależności od średnicy), koszulka 5-7E. Dwa znaczniki nieprzepraszające dla promieni rentgenowskich.	szt	50						
9	Cewnik balonowy powleczony paciarkiem	Cewnik balonowy powleczony paciarkiem, kształt leku to sorbitol i polisorbat. System OTW, ciśnienie nominalne 6 atm lub 7 atm. Prowadnik 0,035"; dostępne średnice: 4,5; 6,7; 8; 9; 10; 12mm i długości: 40,60,80,100,120,150mm (w zależności od średnicy). Długość systemu wprowadzającego: 75cm, 100cm, 130cm (w zależności od średnicy). Prowadnik 0,014"; dostępne średnice: 2mm; 2,5mm; 3mm; 3,5mm; 4mm, długości: 40mm, 80mm, 120mm i 150mm dla każdej ze średnic, długość systemu wprowadzającego 150cm. Ścieżenie powierzchniowe leku na balonie nie więcej niż 2ug/mm².	szt	30						
Razem										

....., dnia, godzina, podpis i pieczęć Wykonawcy

Część III

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
						%Vat	Wartość Vat		
1	<p>Przewodnik hydrofilny</p> <ul style="list-style-type: none"> Przewodnik o nitroodpornym rdzeniu pokrytym powłoką z politereanu I warstwą hydrofilną zakotwiczenie proste lub zagłębłe 45° Średnica: 0,018", 0,035", 0,038" Długości: 80, 150, 180 oraz 260 cm Różne rodzaje sztywności przewodnika 	szk	50						
2	<p>Przewodnik sztywny</p> <ul style="list-style-type: none"> Przewodnik o stalowym rdzeniu i oplocie z płaskiego drutu pokrytego PTFE Średnice: 0,035" oraz 0,038" Długości: 75/145/180/260cm Końcówki a. Miękka o dł. 6 cm; prosta lub 3 mm J b. Prosta: 1 cm lub 3,5 cm dl 	szk	50						
3	<p>Przewodnik do stentografii</p> <ul style="list-style-type: none"> Przewodnik o stalowym rdzeniu z zakończeniem J oraz C super sztywny o miękkiej (10 lub 15cm) sekcji dyszałej, z super miękkim zakończeniem o długości 4cm Końcówka wliczana we Ilustrację wykonana z opłoku wolfranowego pokrytego złotem Średnica 0,035" Długości: 185 i 300 cm 	szk	40						
4	<p>Przewodnik specjalistyczny 0,018"</p> <ul style="list-style-type: none"> Przewodnik pokrywany hydrofilnie – warstwa budowana Średnica 0,018", długości 110/150/200/300cm Kształkowalny koniec o długości 2cm Dyszałna część miękka na długości 8 oraz 12cm Różni ze stali z domieszka tytanu 	szk	50						
5	<p>Przewodnik specjalistyczny</p> <ul style="list-style-type: none"> Przewodnik pokrywany hydrofilnie w części dyszałej na długości 10 lub 38 cm Powłoka polimerowa z domieszka wolfranu (w części dyszałej na długości 2 cm 80% wagi, w części proksymalnej 55% wagi) Średnica 0,014" (0,37mm) Długości 182 i 300cm Kształkowalna końcówka: prosta i zagłębła Dyszałna część miękka na długości 8 oraz 11cm Stalowy rdzeń pokryty PTFE w części proksymalnej 	szk	20						
6	<p>Koszulki naczyńnicowe</p> <ul style="list-style-type: none"> Introducer pokryty substancją hydrofilną Lagodnie przebiega między koszulką a poszerzeniem – łatwe wejście do tętnicy Przezroczysty korpus – kontrola urządzeń przedmiotczych przez koszulkę Kółko do przyszycia Dostępne wersje z prowadnikiem w zestawie lub z markierem na końcu koszulki Długości koszulki 7/11/25cm, średnice 4-14F 	cp	40						
7	<p>Cewnik prowadzący</p> <ul style="list-style-type: none"> Cewnik prowadzący zbrojony drutem stalowym Cewnik o średnicach 6/7/8F i dużym świetle wewnętrznym: 6F - 0,070", 7F - 0,081", 8F - 0,091" Długości: 55 i 90cm Niezłamność koszulki w zależności od temperatury Wewnętrzne światło z PTFE Miękkie anatomiczne końce 19 kształtów interwencyjnych 	szk	50						

8	op	50																		
9	szk	50																		
10	szk	50																		
11	szk	20																		
Razem																				

....., dnia (podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część IV

Lp.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
				%vat	Wartość vat		
1	20						

Nazwa przedmiotu zamówienia
 Sienk do tętnicy udowej powierzchniowej
 • Sienk samorozprężalny nitynowy
 • Średnica: 5-8 mm
 • Długości: 20 – 200 mm
 • Długości systemu wprowadzającego: 75 i 130 cm
 • Maksymalny crossing profile 0,083”
 • Kompatybilny z prowadnikiem 0,035” i koszulką 6F dla wszystkich rozmiarów
 • Możliwość czyszczenia siatki jedną ręką (za pomocą pokrętła) lub dwiema rękami
 • Tętnosłany system wprowadzający minimalizujący dystansną integrację siatki podczas implantacji

<ul style="list-style-type: none"> • Stent rozprężalny na balonie odwodowy • Stent wycofany baserowo w kształt tabularnej siatki, zamontowany na cewniku balonowym • Stent wycofany ze stopu stali 316L • Zamontowany fabrycznie na balonie w sposób uniemożliwiający jego zsunięcie podczas manipulacji • Cewnik balonowy akceptujący przewodnik 0,035" „over the wire” • Długość cewnika 75 oraz 135cm • Cewnik balonowy wysokośćilenny, RBP 12aim • Stent o dużej elastyczności i możliwości dopasowania do kształtu naczyń, • Stent o małej sztywności siła radialnej • Stent o małej sztywności < 2% • Zwiększenie siły radialnej siły na usunięciu balonu (profil) < 2% • Długość stentu 117,25/127/137/157mm; średnica 5/6/7/8/9/10 mm • Kompabilny z koszulką 6F (średnica 5,0-6,0mm); 7F (dla rozmiaru 8x57mm oraz średnie 9,0-10,0 mm) 		20			
<ul style="list-style-type: none"> • Stent rozprężalny na balonie do tętnic nerkowych • Stent wycofany baserowo w kształt tabularnej siatki, zamontowany na cewniku balonowym • Stent wycofany ze stopu stali 316L • Dodatkowe przesła w bliźszej 1/3 długości – większa siła radialna w oddalinie osłabłym • Zamontowany fabrycznie na balonie w sposób uniemożliwiający jego zsunięcie podczas manipulacji • Rozmiar stentu: 4/5/6/7 mm, długości 14, 15, 18, 19 mm, • Kompabilny z koszulką 5F (średnica 4,0-6,0 mm) oraz 6F – wymiar 7,0 mm • Kompabilny z przewodnikiem 0,014" oraz 0,018" • Cewnik osłonowy w systemie rotacji sztywnego • Długość osłonki dostawczego 50 i 150cm, • Ciężar netto nominalne 10 atm, RBP 14 atm, • Profil przekręca (crossing profile): od 0,055" do 0,070" • Konstrukcja stentu zapewniająca dobrą widoczność we fluoroskopie dzięki sztywności siłki radialnej oraz elastyczności i giętkości w trakcie dostarczania. 		10			
<ul style="list-style-type: none"> • Stent na balonie • Stent kobaltowo- chromowy • Kompabilny z przewodnikiem 0,035" • Niski profil końcówki, miękką i elastyczny tp • Kompabilny z koszulką 6F dla wszystkich rozmiarów • Średnica 5, 6, 7, 8, 9 mm • Długość stentu 20, 30, 40, 50, 60, 80 mm • Długość siatki 80 i 120 cm. 		10			
<ul style="list-style-type: none"> • Stent samorozprężalny odwodowy • Stent samorozprężalny wykonany ze stopu stali z kobaltiem, • System dostawczy akceptujący przewodnik 0,035" „over the wire”, • Długość cewnika dostawczego 75 oraz 135cm • Stent płacowy w kształt tubularnej siatki (mesh) o diagonalnych oczkach, • Stent o dużej elastyczności, miękkości i możliwości dopasowania do kształtu naczyń, • Stent z możliwością ponownego złożenia - całkowicie repozycjonowalny, • Średnice: 2,24mm, długości: 20-139mm. • Dobra widoczność stentu we fluoroskopie. 		5			
<ul style="list-style-type: none"> • Stent samorozprężalny szyjny • Stent dostosowany do naczyń szyjnych • Stent samorozprężalny wykonany ze stopu stali z kobaltiem, • System dostawczy akceptujący przewodnik 0,014" „monitorial”, • Długość cewnika dostawczego 135cm • Średnica systemu dostawczego 5 oraz 5,9F • Stent płacowy w kształt tubularnej siatki (mesh), o geometrii zamkniętych cel, • Stent o dużej elastyczności, miękkości i możliwości dopasowania do kształtu naczyń i jego zdolności się sfalicy - tenka szyjna wspólna-tenka szyjna wewnętrzna • Stent z możliwością ponownego złożenia - całkowicie repozycjonowalny, • Średnice: 4-10mm, długości: 30/40/50mm. • Dobra widoczność stentu we fluoroskopie, bez markerów. 		5			
<ul style="list-style-type: none"> • Przewodnik z filtrem do neuroprotekcji • Przewodnik 0,014" o długości 190 cm oraz 300 cm z płótnową miękką kształtowana końcówką • Przewodnik umieszczony w sposób nieaktywny wobec koszulki filtra, • Koszyk filtra umieszczony w sposób ruchomy – gwarantujący obrót na przewodniku, • Filtr w postaci papki nitinolowej samorozprężalnej z koszulką/tenką o powłożeń 110mikronów • Jeden rozmiar dopasowujący się do różnych średnic naczyń w zakresie od 3,5 do 5,5mm • Koszulka dostawcza w systemie Monitorial o profilu przekręca 3ZF 		5			

	<ul style="list-style-type: none"> - stent samorozciągliwy pokrywany lekami - dawka leku 0,167 mikrograma/mm² - kompatybilny z koszulką 6F - długości stentu 40, 60, 80, 100, 120, 150 mm - dostępne średnice 6 i 7 mm - trwałyny system uwalniania stentu - długości systemów dostawczych 75 i 130 cm - kompatybilny z przewodnikiem 0,035" - termin przydatności produktu 18 miesięcy 	30										
Razem												

..... dnia (podpis i piśnięć wykonawcy)

Część V

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Parametry techniczne	J. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
							%Vat	Wartość Vat		
1	Koszulka diagnostyczna do tętnicy udowej, dł. 13 cm	4, 5, 6, 7, 8 Fr, 13 cm	szt	100						
2	Koszulka diagnostyczna wprowadzająca akceptującą przewodnik 0,018" dł. 13 cm - do lt. Promienievej	4, 5, 6 Fr, dł. 13 cm, igła 21 gauge o dł. 4 cm, przewodnik 0,018"	szt	50						
3	Koszulka wprowadzająca interwencyjna dł. 40 i 55 cm, miękka atraumatyczna końcówka, dobrze widoczna w promieniach röntg, 4-7 Fr proste i krzywoliniowe typu ANL - do lt. Neuronach	4, 5, 6, 7 Fr, długość 40, 55 cm	szt	50						
4	Koszulka wprowadzająca interwencyjna dł. 50 cm, miękka atraumatyczna końcówka, dobrze widoczna w promieniach röntg, 4-6 Fr proste i o krzywoliniowe typu ANL - do lt. Neuronach	4, 5, 6 Fr, długość 50 cm	szt	10						
5	Koszulka wprowadzająca interwencyjna dł. 40 cm, typu cross-over, ze znacznikiem dla lepszej widoczności	5,5, 6, 7, 8, 10, 12 Fr, długość 40 cm	szt	50						
6	Koszulka wprowadzająca interwencyjna zbrojona, 4-6 Fr z atraumatyczną, 5 cm nierozciągliwą końcówką dobrze widoczną w promieniach röntg, dł. 90 cm	4, 5, 6, 7 Fr, długość 90cm	szt	20						
7	Koszulki wprowadzające zbrojone z introducerem o obniżonej sztywności, 7-12 Fr z atraumatyczną końcówką dobrze widoczną w promieniach röntg, dł. 40, 55 i 110 cm, akceptujące przewodnik 0,035"	7, 8, 10, 12 Fr, dł. 45, 55, 110 cm na przewodnik 0,035"	szt	10						
8	Koszulki wprowadzające zbrojone, 5 Fr z atraumatyczną końcówką dobrze widoczną w promieniach röntg, dł. 120 cm, akceptujące przewodnik 0,035" / 0,038"	5 Fr, długość 120 cm na przewodnik 0,035/0,038"	szt	10						
9	Igła do nakłucia tętnicy 18-21G, dł. 4-15 cm	18, 19, 20, 21 gauge, 4, 5, 7, 9, 15 cm	szt	500						
10	Przewodniki diagnostyczne teflonowe "J" 5r, 0,018" - 0,035" dł. 50 cm - 260 cm	0,018; 0,021; 0,025; 0,032; 0,035", długość 50, 145, 180, 260 cm	szt	50						
11	Przewodniki diagnostyczne hydrofilne proste i zagięte ze sztywnym rdzeniem nitinolowym 5r, 0,035"-0,038" 5r, dł. 145 do 180 cm	0,035; 0,038", długość 145, 150, 180 cm	szt	50						
12	Przewodniki diagnostyczne hydrofilne proste i zagięte ze sztywnym rdzeniem nitinolowym 5r, 0,035" - 0,038" 5r, dł. 260 cm	0,035; 0,038" długość 260 cm	szt	300						
13	Przewodniki diagnostyczne hydrofilne z miękkim rdzeniem na całej długości oraz miękka końcówka 5r, 0,018 - 0,035" dł. do 180 cm	0,018; 0,025; 0,035", długość 145, 150, 180 cm	szt	50						
14	Przewodniki diagnostyczne hydrofilne z miękkim rdzeniem na całej długości oraz miękka końcówka 5r, 0,018 - 0,035" dł. 260 cm	0,018; 0,025; 0,035", długość 260 cm	szt	150						
15	Przewodniki hydrofilne proste ze sztywnym rdzeniem nitinolowym, płaciana, platynowa końcówka o dł. 6 cm, 5r, przewodnika 0,018", dł. 400 cm	0,018", dł. 400 cm	szt	10						
16	Przewodnik o podwyższonej sztywności typu Rosen o 5r, 0,035", dł. 145, 180 i 260 cm, typu "J" z miękką 2 cm końcówką	0,035", dł. 145, 180, 260 cm	szt	10						

5	Coila odczepialne, wykonane z platyn i miedzi platyny; kształty: pojedynczy J-coil, wielokrotny J-coil, spirala i banded spiral 0,031" kompatybilna z mikroewnikami 2,6Fr, spirala 0,015" kompatybilna z mikroewnikami 3,0 Fr. Średnice 2-20 mm, długości 2-50 mm.	szt	10						
6	Stentgraft obwodowy, kobaltowo-chromowy (L605), powleczony ePTFE; kompatybilny z przewodnikiem 0,035"; Shaft 5 Fr. o długości 75 i 120 cm; Kompatybilny z koszulką 6 Fr. dla średnic do 6 mm i z koszulką 7 Fr. dla średnic do 10 mm; Znaczniki plajny/nyd; Średnice stentu 5-10mm, długości stentu 18, 22, 23, 27, 28, 37, 38, 57 i 58 w zależności od średnicy.	szt	20						
7	Stentgraft aortalny rozprężany na balonie; Kobaltowo-chromowy (L605) powleczony ePTFE; Śr.12 – 16 mm; dt. 19 – 59 mm; dt. snatu 75 i 120 cm.; Kompatybilny z koszulkami 9 i 11 Fr.	szt	3						
8	Stentgraft aortalny rozprężany na balonie; Kobaltowo-chromowy (L605) powleczony ePTFE; Śr.18 – 24 mm; dt. 18 – 49 mm; dt. snatu 120 cm.; Kompatybilny z koszulką 14 Fr.	szt	3						
9	Mikroprzewodnik z hydrofilną końcówką; średnica 0,014", długości: 135, 190 i 300 cm; hydrofilna końcówka o długości 13,5 cm; stalowy shaft; płynowe coile na końcówce, w celu lepszej widoczności w skopii	szt	10						
									Razem

..... dnia
(podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część VII

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
				%vat	Wartość vat		
1	Stent samooczepialny Stent obwodowy wykonany z tuby nitrodowej, zaprojektowany do użycia w galicy biodrowej wspólniej i zewnętrznej, tubowych powłaczonych, bliższym odcińku, kształt podokręgowych - kompatybilny z przewodnikiem 0,035" koszulką 6F oraz 5F dla średnic 5,0, 6,0, 7,0 i 8,0mm - wszystkie dostępne średnice: 5,0, 6,0, 7,0, 8,0, 9,0, 10,0, 12,0, 14,0mm - długości 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150 oraz 200mm dla śr. 6,0-8,0mm - długość systemu dostarczającego 80cm, 120cm lub 150cm - tenalowe markery na obu końcach stentu i na systemie dostawczym	50					
2	Stent na balonie .Stent obwodowy wykonany ze stali medycznej w technice wydrania z tuby - kompatybilny z przewodnikiem 0,035" i koszulką 6F-7F - średnice: 5,0, 6,0, 7,0, 8,0, 9,0, 10,0mm - długości 12, 17, 27, 37, 57mm - długość systemu dostarczającego 80 oraz 135cm - RBP 12 atm	50					
3	Stent na balonie .Stent obwodowy wykonany ze stali medycznej w technice wydrania z tuby - kompatybilny z przewodnikiem 0,035" i koszulką 6F-7F - średnice: 5,0, 6,0, 7,0, 8,0, 9,0, 10,0mm - długości 12, 17, 27, 37, 57mm - długość systemu dostarczającego 80 oraz 135cm - RBP 12 atm	50					

<p>4</p> <p>Balon do PTA cewnik over the wire, kołyszki shaft dostępne balony o niskiej i kontrolowanej podatności kompatybilny z przewodnikiem 0.018" czerńnię RRP 12-22 bar długości balonu: 20mm, 40mm, 60mm, 80mm, 120mm, 150mm, 200mm, 250mm, 300mm średnica balonu: 2.0mm, 2.5mm, 3.0mm, 3.5mm, 4.0mm, 5.0mm, 6.0mm, 7.0mm długości szafki 90, 130, 180cm pokrycie hydrofilne rozmiar kołyszki 4F-5F 2. pływające marker</p>		100	
<p>5</p> <p>Balon do PTA. Cewnik balonowy over the wire, dual lumen shaft kompatybilny przewodnik 0.014" i kołyszka 4F - długość szafki 120cm, 150 cm - średnica 1.5, 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0mm - długości balonu 20/40/80/120/150mm - balon tapowany o zmiennej ścieżce o dł. 210mm: 2.5/2.0mm, 3.0/2.5mm, 3.5/3.0mm, 4.0/3.5mm - Czerńnię maksymalnie RRP 14 atm</p>		50	
<p>6</p> <p>Balon wyskościeniony do drzełek tętno- żylnych. Cewnik o kontrolowanej podatności, over the wire, dual lumen wysokość osłanianie do RRP 24 atm dostępne średnice od 4.00mm, 5.0mm, 6.0mm, 7.0mm, 8.00 mm długości od 20mm, 40mm, 80mm, 100 mm długość szafki 40cm, 80cm, 135cm tip entry profile 0.038" kompatybilny z kołyszka 6-7F i przewodnikiem 0.035" 2 doskonałe widoczne w skopił aniatowe markery material balonu: Nylon 12</p>		10	
<p>7</p> <p>Cewnik węższy. Cewnik do mechanicznego podparcia przewodnika podczas uzyskiwania dostępu do naczyń - Cewnik „over the wire” - kompatybilny z przewodnikami 0.014", 0.018" oraz 0.035" - dostępna wersja z przesał i zaopłak końcówką - długość robocza 55cm, 90cm, 135cm i 150cm - niski profil zaopłak końcówki: 0.020" / 0.023" i 0.041" - konstrukcja szafki dwuwarsztowa - wewnętrzne światło śliskie dla zapewnienia łatwego przesuwu na przewodniku, zewnętrzna warstwa z metalu zapewniającego dobrą poprowadność dla łatwego przedostania przez okucie - cewnik posiadała trzy markery o długości 15mm każdy odległe od siebie o 15mm dla cewników 0.014" i 0.018" oraz o 50mm dla cewnika 0.035"</p>		100	
<p>8</p> <p>Przewodnik o rdzeniu wykonanym z nitobu - Pokrycie silikonowe - Dysalny segment z ciotku z pozłacanego wolframowego drutu - Dysalna część o różnej długości: 25/7/8/9/14/15/20cm - Zakolczanie prosa lub zaopłak pod kątem 15 lub 45 stopni - Rozmiar przewodnika: • Średnica: 0.014", długości: 80/180/300cm, standard sztywkości zakolczania: INT • Średnica 0.018" długości: 60/80/180/200cm, standard zakolczania: INT STD, FLOP • Średnica 0.035" miękkie body, długości: 45/180/260/400cm, standard zakolczania: INT • Średnica 0.035" sztywne body, długości: 80/145/180/260/300/400cm, standard zakolczania: INT STD, FLOP</p>		20	
<p>9</p> <p>Przewodnik o rdzeniu wykonanym z nitobu - Pokrycie hydrofilne - Polimerowa osłona z domieszką wolframu na całej długości - Zwiększył się atraumatyczny tryon - Dwie sztywne końcówki dla rozmiaru przewodnika 0.035" - *standardowe, długości: 150/180/260cm, końcówka: prosa lub zaopłak pod kątem 45o - *sztywne, długości: 150/180/260cm, końcówka: prosa lub zaopłak pod kątem 45o - dla rozmiaru przewodnika 0.018" karus sztywne o końcówce prosa i zaopłak pod kątem 45o i długościach 150/180/260cm</p>		100	
<p>10</p> <p>Y-adaptor typu Touchy-Port Konektor dwu- i trójdrzewny Światło kanału do 9F</p>		20	
<p>11</p> <p>Pełna do usuwania ciał obcych. Pełna zarszkowa odchłdziłi prostopadłe pod kątem 90 stopni od trzonu - wysoka radiocieńpność wykonana z podłanego drutu wolframowego - średnice: 5.0mm, 10.0mm, 15.0mm, 20.0mm, 25.0mm, 30.0mm, 35.0mm - długości profil 65 lub 120cm - cewnik prowadzący 4F lub 6F - w komplecie: jeden cewnik, jeden introduktor i jeden torque</p>		2	

Część VIII

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat			Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./licz szuk w op. panel.	
						%Vat	Wartość Vat	Wartość brutto		
1	<p>Mikrocewniki naczynny typu "Tow diacast" przeznaczony do infuzji bakter i środków kontrastowych do naczyń szwadowych</p> <ul style="list-style-type: none"> - opłoc wzmocniony ze stali nierdzewnej - dostępne mikrocewniki kompatybilne z prowadnikami: <ul style="list-style-type: none"> • 0,014" o długości całkowitej 150cm, o średnicy zewnętrznej 2,4/1,9F przewidyw., posiadające dwa markery odległe 3cm od siebie, pokryte hydrofilne • 0,018" o długości całkowitej 135cm lub 150cm, o średnicy zewnętrznej 2,8/2,4F przewidyw., posiadające jeden lub dwa markery odległe 3cm od siebie, pokryte hydrofilne • 0,027" o długości całkowitej 135cm lub 150cm, o średnicy zewnętrznej 2,8F/2,8F przewidyw., posiadające jeden dyszalny marker, pokryte hydrofilne 	szk	2							
2	<p>Spinalne odciążane mechanicznie do ręcznych i zrylnych embolizacji wykonane z plastyku o dobrej wytrzymałości w obrębie RTG</p> <ul style="list-style-type: none"> - pokryte włókniami PGLA lub nylonowymi zapewniającymi lepsze wypełnienie przy mniejszej liczbie spiral - kół jest zamontowany na prowadniku 0,011" - 0,014" w zależności od rozmiaru - długości 4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 15cm, 20cm, 30cm, 40cm i 50 cm - średnice 2,0, 3,0, 4,0, 5,0, 6,0, 7,0, 8,0, 9,0, 10,0, 12,0, 14,0, 16,0, 18,0, 20,0mm - kompatybilny z mikrocewnikiem 2,4F do rozmi. 4mm, 5mm, 6mm, 8mm, 10mm z mikrocewnikiem 2,7F - kształt spiralii helikalny 	szk	5							
3	<p>Mikro korek do nasyconym embolizacji naczyń</p> <ul style="list-style-type: none"> - zbudowany z nitrocelulozy membraną z PTFE na powierzchni 2/3 długości - rozmiary korka dostosowane do naczyń 1,5-3,0mm; 3,0-5,0mm; 5,0-7,0mm; 7,0-9,0mm - kompatybilność z mikrocewnikami 0,021" i 0,027" oraz cewnikami 4-5F - korek zamocowany na stalowym prowadniku 0,018" o dł. 180cm lub 165cm z żelionową powłoką na dyszalnych 60cm - 2 markery całym system odciążenia - szybki i kontrolowany system odciążenia za pomocą konquera (w zestawie) - możliwość wielokrotnego repozycjonowania przed ostatecznym odciążeniem 	szk	5							
4	<p>Przynny preparat do embolizacji - środek polimerizacyjny o składzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> • EVOH (kopolimer etylenu i alkoholu winylowego) • DMSO (dimetylosulfon) jako rozpuszczalnik • Zawiera mikrocewniki pfl tanalowy całym witalizacji wa fluoroskopi • Dostępny w dwóch wersjach 18 oraz 34 cmprzewidyw. W zestawie: 1 x fiolka EVOH 1,5ml, 1 x fiolka DMSO 1,5ml 3 szt. strzykawek <p>Przynny preparat do embolizacji - środek polimerizacyjny o składzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> • EVOH (kopolimer etylenu i alkoholu winylowego) • DMSO (dimetylosulfon) jako rozpuszczalnik • Zawiera mikrocewniki pfl tanalowy całym witalizacji wa fluoroskopi • Dostępny w dwóch wersjach 18 oraz 34 cmprzewidyw. W zestawie: 1 x fiolka EVOH 1,5ml, 1 x fiolka DMSO 1,5ml 3 szt. strzykawek 	szk	5							
5	<p>Przynny preparat do embolizacji - środek polimerizacyjny o składzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> • EVOH (kopolimer etylenu i alkoholu winylowego) • DMSO (dimetylosulfon) jako rozpuszczalnik • Zawiera mikrocewniki pfl tanalowy całym witalizacji wa fluoroskopi • Dostępny w ilości 34 centymetry W zestawie: 2 x fiolki EVOH 1,5ml, 1 x fiolka DMSO 6,0ml 12 szt. strzykawek 	szk	3							
Razem										

..... dnia

(podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część IX

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.	
						%Vat	Wartość Vat			
1	<p>Nazwa przedmiotu zamówienia</p> <p>Stentgraft aortalny brzuszy.</p> <p>Stentgraft brzuszy rozwidiony</p> <ul style="list-style-type: none"> • stentgraft brzuszy rozwidiony, z fleksją nadnerkową – z elementami kabliczącymi • budowa dwuczęściowa - część aortalna i ilasilateralna stanowią jedną całość • wykonany z nitrofluorku poliolefinowym, poliestrem o kontrolowanej porowatości, umożliwiający obrazowanie metodą rezonansu magnetycznego • konfiguracja profesjonalnego końca systemu – Freestyle, umożliwia nadnerkową fleksję w przypadku braku kątów z łokcia, przekształca sztywny – minimalnie wyginana długość sztywności – 10mm, łęć zagięta do 75° • stent, nadnerkowy z elementami kabliczącymi wyciągnięty z jednego kawałka metalu (bez lutowania spawaczy) • standardowa średnica części aortalnej 23-36 mm, średnica części biodrowej 10-28 mm • standardowa długość części pokrytej: 124, 145, 166mm; długość nogawek 82, 93, 124, 156, 199mm • elastyczne aortalne i biodrowe (proste i koszowe) umożliwiają przedłużenie systemu i dopasowanie do anatomii pacjenta • standardowo dostępne stentgrafty typu „abdominal tubar” – o średnicy 23-36 mm i długości części pokrytej 70 mm • system wprowadzający o średnicy nieprzekraczającej 20F dla części głównych stentgraftu i 16F dla części biodrowych • bezpieczny system wprowadzający umożliwiający kontrolę szybkości uwalniania grafu • hydrofilne pokrycie systemu wprowadzającego <p>Stentgraft aortalny brzuszy. Stentgraft brzuszy aortalno-jednobiodrowy</p> <ul style="list-style-type: none"> • stentgraft brzuszy jednostronny (aorto-uni-iliac), o budowie złożonej (wielomodułowej, z fleksją nadnerkową – z elementami kabliczącymi stentgraft w ścianie aorty • wykonany z nitrofluorku poliolefinowym, poliestrem o kontrolowanej porowatości, umożliwiający obrazowanie metodą rezonansu magnetycznego • standardowa średnica części aortalnej 23-36 mm, średnica części biodrowej 10-28 mm • standardowa długość części pokrytej 154 – 271mm, z możliwością dalszego przedłużania • do systemów aorto-uni-iliac dołączany jest okłuder, średnica okłudera 8-24mm, długość okłudera 31-35mm • system wprowadzający o średnicy nieprzekraczającej 20F dla części głównych stentgraftu i 16F dla części biodrowych 	szk	25							
2	<p>Nazwa przedmiotu zamówienia</p> <p>Stentgraft aortalny gęsiowy</p> <ul style="list-style-type: none"> • wykonany z nitrofluorku poliolefinowym, poliestrem o kontrolowanej porowatości i technologicznym układaniu, umożliwiający obrazowanie metodą rezonansu magnetycznego • stentgraft elastyczny – korony umieszczone na tkaninie poliestrowej nie połączone ze sobą metalowymi elementami • szeroki zakres rozmiarów standardowych: średnica 22–46mm (Część prosta), 26–46mm (część zwiężająca się), długość części pokrytej 100-212mm • system wprowadzający zapewniający bezpieczne dostarczenie stentgraftu do worka białki, kontrolę szybkości uwalniania stentgraftu oraz optymalne przesunięcie częściowo rozprężonego stentgraftu, w celu dokładnego pozycjonowania; średnica systemu wprowadzającego 22 – 25 FR dla wszystkich rozmiarów • uwalnianie stentgraftu przebiega dwuetapowo, po rozprężeniu części pokrytej i uwalniuowaniu pozostałości stentgraftu, uwalnianie jest kontrolowane • stentgraft umożliwiający fleksję bezpośrewno przy użyciu łopaty poroobryciskowej lub szynki – zainicjalizacja końca stentgraftu w pozycji korony nie pokrytej tkaniną – Freestyle® • uwalnianie po rozprężeniu całej pokrywy • możliwość wydobycia z worka białki • pokrycie tkaniny różni się od pozostałych tkanin – Closed Weave® (średnica 22–46mm) – na brzoju bliższego końca stentgraftu czasna siateczka dociskająca tkaninę do ściany naczyń – w wszystkich innych zakończeniach • w standardzie dostępne są modele proste i temporewne oraz dwa tryby zakłóceń, dalszego końca stentgraftu – sinusoia pokrywa tkanina różowa z obwodem grafu (Closed Weave®) i sinusoidea nie pokryta tkaniną – Bare Sinus® – (możliwość: implantacji bezpośrednio nad polem trzewnym) • materiał z którego wykonany jest stentgraft, maikary • playnowo-tydowe na brzożach pokrycia oraz na rusztowaniu stentgraftu zapewniają optymalną widoczność w obrazie tg • hydrofilne pokrycie systemu wprowadzającego • w zestawie znajduje się zestawik katetrowy do ew. podlegwania stentgraftu o 5r. 10-56mm 	szk	5							
3	<p>Nazwa przedmiotu zamówienia</p> <p>Koszulka aortalna</p> <ul style="list-style-type: none"> • średnica wew. : 6,8F, 7F, 8,5F • długość robocza koszulki: 45 cm i 55 cm • długość zagięcia końcówki koszulki przy kącie 180 stopni: 9mm, 17 mm, 22 mm • zmiana kształtu cewnika uzyskiwana przez pierścieni rebotując na systemie zewnętrznym cewnik w części zewnętrznej zakończony systemem z zastawką i kranikiem płuczącym 	szk	3							
4	<p>Nazwa przedmiotu zamówienia</p> <p>Koszulka aortalna</p> <ul style="list-style-type: none"> • średnica wew. : 6,8F, 7F, 8,5F • długość robocza koszulki: 45 cm i 55 cm • długość zagięcia końcówki koszulki przy kącie 180 stopni: 9mm, 17 mm, 22 mm • zmiana kształtu cewnika uzyskiwana przez pierścieni rebotując na systemie zewnętrznym cewnik w części zewnętrznej zakończony systemem z zastawką i kranikiem płuczącym 	szk	3							

5	<ul style="list-style-type: none"> • Koszulka naczyniowa • średnica wewnętrzna: 12F, 14F, 16F, 18F, 20F, 22F, 24F, 26F • długość robocza koszulki: 28 cm • pokrycie hydrofilne • zastawka hemostatyczna dająca optymalną hemostazę i niskie opory • ramię boczne z krantkiem • wysoka odporność na zagięcia i zalamania • mechanizm blokujący na uchwycie oszczędzający • w zestawie załącznik: koszulka i rozszerzacz 	szk	3							
6	<p>Mechaniczny system mocowania stenografów brazyjskich lub pisowskich do ściśniętej rury przy użyciu wkładek naczyniowych</p> <p>Zestaw dostępny w dwóch konfiguracjach w rozmiarze 16 F do stenografów brazyjskich i trzech konfiguracjach w rozmiarze 18 F do stenografów pisowskich.</p> <p>Do wyboru przy zamówieniu</p> <p>Zestaw do reinterwerzji (Wkręty acetalne z mankietem stenografowym)</p> <p>Mechaniczny system mocowania stenografów brazyjskich lub pisowskich do ściśniętej rury przy użyciu wkładek naczyniowych. Zestaw dostępny w dwóch konfiguracjach w rozmiarze 16 F do stenografów brazyjskich i trzech konfiguracjach w rozmiarze 18 F do stenografów pisowskich oraz mankiety acetalne (Curf)</p> <p>Do wyboru przy zamówieniu</p>	szk	2							
7	<p>Wykonanie</p>									
				Razem						

(podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część X

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
						%Vat	Wartość Vat		
1	Przewodnik specjalistyczny nikielowy, rżnięty wykonany z jednego kanałka mieszającego złożonym z 2cm zbarzikiem na dyszalnym końcu tapetowanej końcówki. Nikielowy rżnięty pokryty poliuretanową powłoką z domieszką wolframu, całoką pokryta bardzo wytrzymałą powłoką hydrofilną. Dostępne średnica 0.012"- 1.0.016", długość: 180cm i 200cm, dyszalna końcówka elastyczna na długości 25cm / 35 cm, dostępne przewodniki o zróżnicowanym kształcie końcówki: 45° angled / 90° angled x 4 mm / 1,5 mm J curve / Double angulation 90° + 90° / Double angulation 90° + 150°	szk	40						
2	Krótkie przewodniki hydrofilne. Standardowe, sztywne i kształtowane. Długości 150cm i 180cm, dostępne średnice od 0.018" do 0.038" (min. 5) o zróżnicowanej długości elastycznej końcówki. Końcówka tapetowana, atraumatycznie zapobiegająca. Różne łączony dyszale. Rżnięty przewodniki w części wykonanej z odpornego na zalamania nikielu pokrytego poliuretanem i hydrofilną powłoką M-coat.	szk	50						
3	Długie przewodniki hydrofilne. Standardowe, sztywne, pokrystalizowane i kształtowane. Długości min. 260 cm, 300 cm, Średnice od 0.018" do 0.035" o zróżnicowanej długości elastycznej końcówki. Końcówka tapetowana, atraumatycznie zapobiegająca. Różne kształtowane dyszale. Rżnięty przewodniki w całości wykonany z odpornego na zalamania nikielu pokrytego poliuretanem i hydrofilną powłoką M-coat.	szk	300						
4	Przewodnik specjalistyczny hydrofilny. Hydrofilne budowa rdzenia z usztywnionego nikielu. Całość przewodnika składa się z dwóch połączonej rdzeni o zróżnicowanej sztywności - dyszalna 25 cm część miękka z zakończeniem żagiewnym 45° pokryta hydrofilnie (M-coat) poliuretanem zapobiegającym wyciekom, protokształna część przewodnika bardzo sztywna pokryta specjalnie PTFE lubo usztywnionym pod palcami. Dostępne długości 180 cm, 260 cm, 300 cm, średnice 0.014" 0.016" 0.035"	szk	20						
5	Cewnik współpracujący do trudnych przejść kompatybilny z przewodnikiem 0.035" 1. Koszulka 4F o długości 135cm i 150cm, tywała powłoka hydrofilna na odcinku 4cm. Słitek wzmacniony podwójnym opłosem stalowym odpornym na zalamania struktury podłużnej. Końcówka tapetowana o długości 12mm, zagięcia 30° lub prosta do wyboru. Tywała powłoka hydrofilna na długości 40cm. Tryb mankiety: zapobiegający 1 mm od końcówki widoczny pod skórą, oraz dwa mankiety umieszczone 40 i 60 mm od końcówki dyszalej widoczne gołym okiem i pod skórą. kształt prosty, żagiewny.	szk	20						

6	<p>Przewodnik obwodowy 0,048" z elastycznym uzwojeniem na końcówce poprawiającą widoczność w skopie. Przenaczony do zabiegów angloplastyki obwodowej w naczyniach krwionośnych oraz syntetycznych naczyniach. Rekomendowany do użycia w obszarze tętnic nerkowych. Długość przewodnika min. 190cm. Końcówka prosta kształtowalna. Dwie długości elastycznej, łapowanej końcówki dystalnej. Materiał wykonania uzwojenia – siatki wraz ze stopem platynowo – niklowym. Materiał wykonania rury – stal. Część prostej pokryta PTFE, część dystalna silikonem.</p>	szt	5							
7	<p>Cewnik aspiracyjny przeznaczony do zabiegów włośnowych i obwodowych, odporny na zaimanie, o dużym świetle otworu aspiracyjnego zwiększającym się w kierunku części prostej. Cewnik aspirujący tylko z jednym centralnym otworem aspiracyjnym, dostępny w dwóch rozmiarach o maksymalnej powierzchni aspiracji dla 6F-0,95mm2 17F -1,22mm2, arammatyczna, zaokrąglona końcówka o długości 6mm, system prowadzący „arimo rail” o długości 23cm, długość całkowita ≥ 1,40cm, uzwojenie na całej długości shaftu, kompatybilny z przewodnikiem 0,041", część dystalna pokryta substancją hydrofilną min. 40 cm, dwa markery- marker zapewniający dobrą widoczność pod kontrolą RTG oraz marker głębokości; zapakowany w usuwalny sztybet zapewniający dodatkowe podparcie, profil wejścia nie większy niż 0,019". W zestawie 2 strzykawki min. 30ml, 1 dzielony koszyczek, przesłuchacz z kranikiem, urządzenie do przepłukiwania cewnika.</p>	szt	20							
8	<p>Cewnik aspiracyjny z pokryciem hydrofilnym przeznaczony do aspiracji skrzepin z centralnego obwodowego układu krążenia, średnica zewnętrzna cewnika 8F, kompatybilny z koszulką 6F, system RX na długości 23cm, shaft zbrojony opłotem zapewniający odporność na zaimanie i lepszą popychalność, końcówka dyszalna ściega i zaokrąglona, z jednym otworem centralnym, pokrycie hydrofilne na długości 40cm. W zestawie: 2 x strzykawki 30ml, filtry.</p>	szt	3							
9	<p>Angiograficzny cewnik diagnostyczny, selektywny, średnica od 4F do 6F, shaft zbrojony na całej długości, miękka arammatyczna końcówka, z zaokrąglonymi krawędziami, dobrze widoczna w skopie, kształtowany do wyblidzonego cewnikowania tętnic, materiał wykonania poliuretan wewnątrz i na zewnątrz cewnika, śr. wewn. 0,041" dla 4F 0,047" dla 5F, kompatybilny z przewodnikiem 0,038", dobra sterowność 1:1, długości 65cm, 80cm, 100cm, 110cm.</p>	szt	500							
10	<p>Cewnik angiograficzny pokryty hydrofilnie H-coat w części dystalnej dedykowany do zabiegów w obszarze obwodowym. Dostępne średnice 4F (0,041"), 5F (0,047"). Dostępne długości 65cm, 80cm, 100cm, 120cm, 150cm. Kompatybilne z przewodnikiem maks. 0,038". Maksymalne ciśnienie 750psi dla 4F; 100psi dla 5F. Materiał wykonania wewnątrz wzogocący nylon, wzmocniony podwojnym opłotem na całej długości, na zewnątrz poliuretanowy płaszcz z powłoką hydrofilną. Dostępne standardowe i niestandardowe krzywizny w tym Cobra, Multipurpose, Simmon, Benson, Verabral, Yashiro.</p>	szt	50							
11	<p>Koszulki diagnostyczne -średnica F4; F5; F6; F7; F8; F9; F10; F11 - długość 5cm, 6cm, 7cm, 10cm z bezdenowym przewodnikiem - średnica F4; F5; F6; F7; F8; F9; F10; F11 - długość 25 cm z bezdenowym przewodnikiem, - zatrzask pomiatczy dilatorem i koszulką, - silikonowa zasawka uszczelniająca, - duża odporność na ząpiecie, - marker na końcu koszulki dobrze widoczny w obrazie rtg, - możliwość zamówienia Zasawki wraz z dną nastawowa 1,2,5 ml strzykawka.</p>	szt	400							
12	<p>Koszulka prowadząca uzwojenia. Koszulka przeznaczona do diagnostycznych oraz interwencyjnych zabiegów naczyniowych w tym tętnic szyjnych, nerkowych, kończyn dolnych. Kompatybilna z przewodnikiem maks. 0,038" (0,97mm)</p>	szt	100							
									Razem	

....., dnia, godzina, (podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część XI

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
						%vat	Wartość Vat		
1	Stentgraft koronarny brzozy z możliwością przesady nadnerkowej i podnerkowej oparty na polimerowej technologii uszczelnienia za pomocą wypełnienia włókna tężnika endobagami z pominięciem lub z wykorzystaniem przesady uszczelniających wypełnionych polimerem, rozmiar: implanacja w przyrządki tętniaków z szyją o średnicy w zakresie od 18 do 34 mm i długości od 7 mm. System deszarciarla o średnicy od 12F do 17F. Stentgraft z dołączonym Endobagiem koronarnym chronowym fabrycznie zamontowany, nie balaste. Słenty są dostępne w rozmiarach od 100 mm do 200 mm długości i średnicy 10 mm z endobagami o średnicy 7,0 cm, średnica tętnic biodrowych od 9 do 35 mm. Stentgraft z przesłaniem mikroporylowy z mocowaniem nadnerkowej, za pomocą haczyków, z podwójną koroną i dwusłupową kontrolą uwalniają, rozwidły do leczenia tętniaków aorty brzusznej o budowie modułowej, składający się z części głównej i nogawek. Korona i haczyki modułowe wykonane z nitynu. Body wykonane z PTFE wzmacniane dwusłupową powłoką polimerem. Nogawki wykonane z jedynego ciągłego drutu/spiral nitynowej powłoką dwustronnie PTFE, olejowany w rozmiarze: średnica części ochyłnej 20-34 mm, średnica części biodrowej 10-26mm.	szt	5						
				Razem					

(podpis i pieczęć wykonawcy)

Część XII

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
						%vat	Wartość Vat		
1	Stentgraft rozwidły wykonany z techniki koncepcji mocowania anatomicznego poprzez osadzenie na bifurkacji, z zachowaniem naturalnego rozwidlenia (przepływu krwi, bez konieczności kanalizacji strony kontralateralnej, z możliwością iniekcji nadnerkowej i podnerkowej, wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego, pokrytego materiałem ePTFE, który jest zamocowany protyryalnie i dystalnie do ścinki stentgraftu za pomocą szwów polipropylenowych. Implanacja odbywa się za pomocą systemu wprowadzającego i jest możliwa z dostępu chirurgicznego 17F po jednej stronie i z nakucia tętnicy 9F po stronie przeciwnej przy spełnionych warunkach anatomicznych układu naczyniowego pacjenta. System składa się ze stentgraftu głównego typu unibody osadzanego na rozwidleniu aorty brzusznej oraz przedłużenia protyrymalnego i dyszalnego, które stosowane są w zależności od uwrotności budowy anatomicznej naczynia. Unibody jako główne stentgraft jednonowkowy, dostępny jest w rozmiarach od 22 mm do 28 mm z możliwością zwiększenia średnicy do 34 mm przy zastosowaniu przedłużki protyrymalnej, zaś odnośnik biodrowy ma średnicę od 13 mm do 20 mm z możliwością zwiększenia średnicy do 25 mm lub zwiększenia do 13 mm przy zastosowaniu przedłużki dyszalnej.	szt	2						
				Razem					

(podpis i pieczęć wykonawcy)

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
						%vat	Wartość Vat		
1	<p>STENTGRAFT do zapoptyrywania tętniaków aorty (zestaw 3 elementy i więcej)</p> <p>1. Stentgraft o budowie modułowej, ilość elementów w zależności od potrzeb : 2,3 lub 4 2. Materiał z którego wykonany jest stentgraft: nitinol z powłoką poliestrową, 3. Odkryty stent z haczykami na blizszym zakończeniu pozwalający na umieszczenie stentgraftu powyżej oddziała tętnic nerkowych, 4. Znaczniki widoczne w promieniach rentgenowskich 5. Elastyczne aortalne o średnicach od 26-38mm 6. Ekstenzje biodrowe kompatybilne z systemem 7. System wprowadzający stentgraftu poddawowego nie większy niż 20 F, 8. Długość stentgraftu: poddawowego od 130mm do 170mm 9. Długość nogi kontralateralnej od 50 do 105 mm bez strefy nakładania się – przynajmniej 4 długości 10. Średnice proksymalne stentgraftu poddawowego: 23-36 mm, 11. Średnice dystalne stentgraftu poddawowego: 10-19 mm, odnoga krótką 13 mm, 12. Współpraca z prowadnikiem sztywnym 0,035 cala 13. Stentgraft nie powoduje przesuwania się do wykonania badania MRI 14. W zestawie dodatkowo : dwa prowadniki sztywne oraz balon niskociśnieniowy do dopięcia stentgraftów</p>	szt	3						
2	<p>STENTGRAFT do zapoptyrywania tętniaków aorty (dwa elementy)</p> <p>1. Stentgraft wykonany z nitinolu z pokryciem poliestrowym 2. Odkryty stent z haczykami na blizszym zakończeniu pozwalający na umieszczenie stentgraftu powyżej oddziała tętnic nerkowych 3. Znaczniki widoczne w promieniach rentgenowskich 4. System wprowadzający stentgraftu poddawowego nie większy niż 20 F 5. Długość elementu pokrytego 110 mm 6. Zakres średnic proksymalnych: 23-36 mm 7. Średnica dystalna 13mm 8. Przewodnica aortalne o średnicach: 26-38mm 9. Przewodnica biodrowe średnicy proksymalnej 13-27mm i dystalnej 10-27mm</p>	szt	7						
3	<p>Stentgraft do zapoptyrywania tętniaków aortalno-biodrowych z dodatkową odnogą do tętnicy biodrowej wewnętrznej (pełne zabezpieczenie pacjenta – 2,3 lub 4 elementy A+B)</p> <p>A. 1. Stentgraft o budowie modułowej z możliwością rozbudowy o stentgraft do zapoptyrywania tętniaków biodrowych 2. Materiał, z którego wykonany jest stentgraft: nitinol z powłoką poliestrową, 3. Odkryty stent z haczykami na blizszym zakończeniu pozwalający na umieszczenie stentgraftu powyżej oddziała tętnic nerkowych, 4. Znaczniki widoczne w promieniach rentgenowskich 5. Ekstenzje aortalne o średnicach od 26-38mm 6. Ekstenzje biodrowe kompatybilne z systemem 7. System wprowadzający stentgraftu poddawowego nie większy niż 20 F, 8. Długość całkowite stentgraftu: poddawowego od 130mm do 170mm 9. Długość nogi kontralateralnej od 50 do 105 mm bez strefy nakładania się – przynajmniej 4 długości 10. Średnice proksymalne stentgraftu poddawowego: 23-36 mm, 11. Średnice dystalne stentgraftu poddawowego: 10-19 mm, odnoga krótką 13 mm, 12. Współpraca z prowadnikiem sztywnym 0,035 cala 13. Stentgraft nie powoduje przesuwania się do wykonania badania MRI</p> <p>B. Stentgraft do zapoptyrywania tętniaków biodrowych E-iliac • system wprowadzający stentgraftu iliac: brzochni 18F, pokrycie hydrofilne, długość: 45cm • długość całkowita iliac: brzochni 37,65,109 121 mm • średnice proksymalne: 14,16,18 mm, średnice dystalna 10,12,14 mm • średnica dystalna odnogi bocznej 8 mm • znaczniki widoczne w promieniach rentgenowskich, marker „E” wskazujący ustawienie odjęcia do połączenia z tętnicą biodrową wewnętrzną Brak przeciwwskazań do wykonania badania MRI Dodatkowo : konieczność użycia stentgraftu: biodrowego – do tętnicy biodrowej</p>	szt	3						

<p>Stwiergat do naczyń obwodowych</p> <ul style="list-style-type: none"> • Stwiergat do naczyń obwodowych, montowany na dolonie, • Stwiergat wykonany ze stopu, cromoowo-kobaltowego, pokryte z PTFE, • Długość zestawu wprowadzającego 75 lub 120 cm • Szerokość zakres komarów : długość 19, 22, 26, 39, 59 mm dla średnic 5, 6, mm, długość 27, 37, 57 mm dla średnic 7, 8, 9, 10 mm, • Średnica zestawu wprowadzającego : <ul style="list-style-type: none"> - 6F dla średnicy 5 i 6mm, - 7F dla średnic 7, 8, 9, 10mm, • System kompatybilny z prowadnikiem 0,035" 	<p>szt</p>	<p>15</p>	<p>Razem</p>		<p>Podatek Vat</p>	<p>Wartość Vat</p>	<p>Wartość Vat</p>	<p>Wartość brutto</p>	<p>Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./iść sztuk w op. handl.</p>
---	------------	-----------	--------------	--	--------------------	--------------------	--------------------	-----------------------	---

..... dnia

(podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część XIV

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość Vat	Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./iść sztuk w op. handl.
1	<p>Stenty samorozprężalne do k. udowej powiększeniowej</p> <ul style="list-style-type: none"> - stent nielutowany z termiczną pamięcią kształtu - kompatybilny z prowadnikiem 0,035" - możliwość zastosowania introdukera 6F i cewnika prowadzącego 8F dla wszystkich rozmiarów - długość układu wprowadzającego 80 i 135cm - dostępne średnice od 5 do 10mm - dostępne długości od 20 do 100mm, dla średnic 9 i 10mm dostępne również długości 100mm - dodatkowo dla średnic 5-8mm dostępne do 120 i 150 mm - obrotowość po 6 markerów na każdym końcu stentu - mechanizm uwalniania stentu możliwy do obsługi jedną ręką 	<p>szt</p>	<p>150</p>							
2	<p>Systemy zamknięte do naczyń - do wyboru systemy szewne i na zakładkę nielutowanego klipsa</p>	<p>op</p>	<p>20</p>							
3	<p>Stent rozprężany na balonie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - stent kobaltowo-chromowy typu szwed tube - kompatybilny z prowadnikiem 0,035" - grubość ściany stentu nie większa niż 0,063" - dł. układu wprowadzającego 80 i 135 cm - dostępne średnice od 4,0 do 10,0 mm - dostępne długości stentu od 12 do 59 mm - wszystkie rozmiary kompatybilne z 6F introduktorem - stent wskazany w leczeniu nowo powstałych lub resztkowych zwichnięć naczyniowych oraz w leczeniu patologicznym zwichnięć spowodowanych naciekami powodowodnym w drążkach szdowych 	<p>szt</p>	<p>20</p>							

4	szt	100	Razem			
<p>Cewnik balonowy włozozadaniowy</p> <ul style="list-style-type: none"> - kompozytyny z przewodnikiem 0,035" - dostępne średnice od 3,0 do 14mm - dostępne długości: 20-40mm dla średnicy 3,0mm; 20 - 200 mm dla średnic od 4,0 do 7,0mm, 120- 80mm dla średnic 8 - 14mm, pozostałe dla średnic 4,0; 5,0 i 6,0 mm - dostępna dk. 250mm, - długość układu wprowadzającego 80 i 135cm - możliwość zastosowania introduktora SF dla średnic 3-6mm; 6F dla średnic 7-12 mm i 7F dla średnicy 14 mm - NP 4-8atm RBP > 7atm, a dla średnic 3,0 > 27atm, dla rozmiaru 4/60 mm = 18 atm - pokrycie ułatwiające manewrowanie w wąskich i krętych naczyniach - materiał balonu odporny na zadrapania i uszkodzenia podczas przechodzenia przez zwężenia: cisne zmiany 						

....., dnia (podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część XV

Lp.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu nr kat./liczba sztuk w op. handl.
				%vat	Wartość vat		
1	30 szt						
2	30 szt						
3	30 szt						
4	30 szt						
5	20 szt						

						2	szt	<p>Korek naczyńny do embolizacji naczyń - Konstrukcja oparta na siatce nitinolowej, wielowarstwowa, zapewniająca samorozprężenie się urządzenia w naczylniu - Dostępne nitry, 3 rodzaje kręków naczyńniczych o różnej konstrukcji do wyboru - Średnica korka w zakresie od 3 mm do 22 mm - Maks. długość cewnika wprowadzającego 100cm - Średnica cewnika wprowadzającego 4-9F (0,038"-0,0987") w zależności od rozmiaru korka - możliwość wielokrotnego rozpoczynania korka przed ostatecznym odłączeniem od systemu doprowadzającego - Krótki czas embolizacji po imbibitacji korka - Minimalne ryzyko rekanalizacji naczyńia po zastosowaniu korka naczyńniczego - Umieszczenie komisu umożliwiające duży wybór rozmiarów</p>	
Razem									

..... dnia
 (podpis i pieczęć Wykonawcy)

Część XVI

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./kieszeń sztuk w op. handl.	
					%vat	Wartość Vat			
1	<p>System protekcji systemnej typu filter - możliwość zastosowanie 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 montowanym przewodnikiem i z przewodnikiem niezależnym - Prostownik ruchomy niezależny od systemu protekcji posiadający kilka stopni sztywności dla lepszego podparcia systemu (minimum 3)</p> <p>Stent samorozprężalny do tętnic szyjnych nitynolowy z systemem dostawczym typu monorail - kompatybilny z cewnikiem prowadz. 8F i koszulką 6F - długość 20,30 i 40 mm - średnica: od 7 do 10 mm, dostępne także stenty tapercowane - dostępny stent o budowie zamknięto- i otwartokomórkowej</p>	20							
2	<p>Cewnik balonowy typu Rx do pre- i postdyktacji - długość systemu 135cm - dostępne średnice od 4 do 7,0 co 0,5 mm - dostępne długości 15-40 mm - kształt: NP 8 at REP 14 atm - kompatybilny z przewodnikiem 0,014"</p>	20							
3	<p>Cewnik balonowy typu Rx do pre- i postdyktacji - długość systemu 135cm - dostępne średnice od 4 do 7,0 co 0,5 mm - dostępne długości 15-40 mm - kształt: NP 8 at REP 14 atm - kompatybilny z przewodnikiem 0,014"</p>	20							
4	<p>Cewnik balonowy typu Rx do pre- i postdyktacji - długość systemu dostępno 143 cm - dostępne średnice od 1,5 do 5mm i od 12,15-20mm a dla średnic 2,5-3,0 i 3,5 dodatkowo długość 25mm; rbp 18 atm, NP 12 atm, kompatybilny z przewodnikiem 0,014"</p>	20							
5	<p>Przewodniki zabezpieczone - sterowalny przewodnik zabezpieczony o średnicy 0,035" z tapercowaną końcówką 0,025" o długości 17cm; dt prowadnika od min 180 do min 300 cm z powłoką ułatwiającą przesłanie przez zwężone obszary</p>	20							
Razem									

..... dnia
 (podpis i pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ OFERTOWY

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego
na dostawę materiałów medycznych dla chirurgii naczyniowej

Dane dotyczące Wykonawcy:

Nazwa:.....
 Siedziba:.....
 Województwo:....., powiat:.....
 Nr telefonu/fax :.....
 Nr NIP:.....
 Nr REGON:.....
 Osoba upoważniona do kontaktów: tel.

Zobowiązania Wykonawcy:

1. **Wykonawca składa ofertę dla części* zamówienia.
 Cena oferty na podane części zamówienia określona jest w formularzu cenowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy.**
2. Termin realizacji zamówienia: 25 miesięcy od daty podpisania umowy.
3. Termin płatności: dni od daty otrzymania prawidłowo sporządzonej faktury wystawionej po każdorazowej dostawie przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego. Zamawiający nie udziela przedpłat.
4. Zobowiązujemy się dostarczać sukcesywnie przedmiot umowy dla części zamówienia własnym transportem i na własny koszt do miejsca wskazanego przez Zamawiającego w ciągu dni roboczych od chwili zgłódenia zapotrzebowania faksem.
 Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia nie dłuższy niż 5 dni.
5. Oświadczamy, że uważamy się za związanych ofertą na czas wskazany w SIWZ.
6. Oświadczamy, że wartość brutto oferty uwzględnia wszystkie wymagania określone w SIWZ oraz obejmuje wszelkie koszty, jakie poniesiemy z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia.
7. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP (dokumenty do wglądu na żądanie Zamawiającego).
8. Oświadczamy, że w przypadku przyznania zamówienia, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
9. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przyjmujemy je bez zastrzeżeń.
10. Oświadczamy, iż*:
 - wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego określonego w przepisach o podatku od towarów i usług.
 - Wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego określonego w przepisach o podatku od towarów i usług dla następującego przedmiotu zamówienia:
 Nazwa (rodzaj) towaru*:
 Wartość (bez kwoty podatku)*:
11. Oświadczamy, iż*:
 - niniejsze zamówienie wykonamy samodzielnie;
 - następujące części zamówienia (czynności) zamierzamy powierzyć do wykonania następującym podwykonawcom

12. 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.²⁾

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).

²⁾ 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 (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

13. Oświadczamy, że jesteśmy*:

- mikroprzedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

14. Oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji

TAK/NIE*

Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa zawarto w (tylko, jeśli dotyczy – podać nazwę dokumentu, nr załącznika, nr strony).

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

* - wybrać odpowiednie/ podać

....., dnia

.....
podpis i pieczęć Wykonawcy

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [S S 192], data [05/10/2018], strona [].

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: 2018/S 192 - 433359

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [...]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego³	Odpowiedź:
Nazwa:	[Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce]
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	[realizacja zadania pod nazwą „Dostawa materiałów medycznych dla chirurgii naczyniowej”.]
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	[MSS-TZP-ZPP-26-30/18]
Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.	

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
-----------------------	-------------------

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku instytucji zamawiających: wstępne ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo ogłoszenie o zamówieniu.

W przypadku podmiotów zamawiających: okresowe ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [.....]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w	

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.
Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.
Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.
Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p> <p>c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.</p>	<p>[]</p>

¹⁰

Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

¹¹

Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[.....], [.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[.....]
Adres pocztowy:	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

- 1 udział w **organizacji przestępczej**¹³,
- 2 **korupcja**¹⁴,
- 3 **nadużycie finansowe**¹⁵,
- 4 **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
- 5 **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
- 6 **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
Jeżeli tak , proszę podać ²⁰ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podleganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samoczyszczenie”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki²³:	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie, proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona , długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]	

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samoczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej ²⁸ . Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego ²⁹ ? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze	Odpowiedź:
---	-------------------

³⁰

Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

wyłącznie krajowym	
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³¹</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³³ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2a) Jego roczny („specyficzny”) obrót w	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e):</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁶ – oraz wartość): [.....], [.....]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:</p> <p>Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

<p>Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.</p>	
<p>Zdolność techniczna i zawodowa</p> <p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie</p>	<p>Odpowiedź:</p> <p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczalne w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

elektronicznej, proszę wskazać:									
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi : W okresie odniesienia ³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴⁰ :	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴¹ , w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	[.....] [.....]								
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości , a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]								
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]								
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu : Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli ⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych , a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych , jak również środków kontroli jakości ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie								
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) [.....] b) [.....]								
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	[.....]								
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....]								

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ rządowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

	[.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.	
Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości , w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

⁴³

Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca postanowił zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia oraz polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

wykonawcę wymogów określonych **systemów lub norm zarządzania środowiskowego?**
Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące **systemów lub norm zarządzania środowiskowego** mogą zostać przedstawione:
Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

[.....] [.....]

(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):

[.....][.....][.....]

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określili obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[...]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁶</p>

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

- a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub
- b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urząd lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

MSS-TZP-ZPP-26-30/18

OŚWIADCZENIE

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Numer telefonu

Numer faxu

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na realizację zamówienia na „dostawę materiałów medycznych dla chirurgii naczyniowej” oświadczamy, że **nie należymy/ należymy*** do Grupy Kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23) ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 ze zm.).

***niepotrzebne skreślić - w przypadku przynależności do Grupy Kapitałowej Wykonawca dołączy do oferty listę podmiotów należących do tej samej Grupy Kapitałowej.**

(Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaze zamawiającemu na podstawie art. 24 ust. 11 ustawy PZP oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej)

..... dn.
(miejsce i data wystawienia)

.....
podpis i pieczęć Wykonawcy

Wzór umowy
UMOWA NR

zawarta w dniu w Ostrołęce pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego, Rejestr Stowarzyszeń, innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej, Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000147508, Nr NIP: 7582010430, w imieniu którego działa:

.....
zwany dalej „Zamawiającym”

a

firmą, w imieniu której działa:
zwaną dalej „Wykonawcą”.

Niniejsza umowa zawierana jest wskutek dokonania wyboru Wykonawcy w przetargu nieograniczonym o wartości powyżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.).

§ 1

Przedmiotem umowy jest **dostawa materiałów medycznych dla chirurgii naczyniowej** w ilościach i asortymencie zgodnym z **Załącznikiem nr 1** do umowy część..... zamówienia.

§ 2

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać sukcesywnie przedmiot umowy własnym transportem i na własny koszt do miejsca wskazanego przez Zamawiającego w ciągu dni roboczych od chwili zgłoszenia zapotrzebowania faksem.
2. Zapotrzebowanie zgłoszone faksem Wykonawca zobowiązany jest przyjąć do realizacji, potwierdzając czytelnym podpisem osoby przyjmującej zapotrzebowanie oraz pieczęcią Wykonawcy i niezwłocznie, lecz nie później niż w ciągu 60 minut odesłać faksem do Zamawiającego.
3. Termin ważności przedmiotu zamówienia nie może być krótszy, niż 2/3 okresu ważności od daty jego produkcji.
4. W przypadku stwierdzenia wad w dostarczonym przedmiocie umowy, Zamawiający niezwłocznie zreklamuje wadliwy towar, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić reklamowany towar na nowy w terminie nie przekraczającym 5 dni od daty zgłoszenia przez Zamawiającego.
5. W przypadku niedostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu umowy w terminie określonym w ust. 1 Zamawiający zamówi dany przedmiot umowy u innego dostawcy a różnicą wartości zakupu przedmiotu umowy obciąży Wykonawcę.
6. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania tajemnicy medycznej i do ochrony danych osobowych związanych z realizacją przedmiotu umowy, przyjmując z tego tytułu pełną odpowiedzialność. Wraz z podpisaniem umowy Wykonawca podpisze umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, stanowiącą **Załącznik nr 2** do umowy.

§ 3

1. Strony uzgodniły wartość całego przedmiotu umowy określoną w ofercie, zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do umowy – jako wynagrodzenie Wykonawcy, na kwotę netto: zł. (słownie:), kwotę podatku VAT: zł. (słownie:), kwotę brutto: zł. (słownie:).
2. Zamawiający za realizację przedmiotu umowy zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczone na podstawie iloczynu faktycznie zrealizowanych dostaw przedmiotu umowy oraz cen jednostkowych netto podanych w formularzu cenowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy plus obowiązujący podatek VAT.
3. Ceny jednostkowe netto obowiązują zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do umowy i nie ulegną zmianie w okresie obowiązywania umowy, za wyjątkiem przewidzianym w §5 ust. 2 pkt. 2.
4. Termin płatności wynosi dni od daty otrzymania prawidłowo sporządzonej faktury wystawionej po każdej dostawie przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego. Zamawiający nie udziela przedpłat.
5. Termin zapłaty, o którym mowa w ust. 4 należy traktować za dotrzymany, jeśli w tym dniu nastąpi obciążenie rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Faktury VAT w języku obcym Wykonawca musi złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

§ 4

Umowa obowiązuje przez okres 25 miesięcy od daty podpisania umowy, chyba że wcześniej suma wynagrodzenia brutto za wszystkie dostawy zrealizowane od chwili rozpoczęcia realizacji umowy przekroczy kwotę określoną w §3 ust. 1 – umowa wówczas wygasa.

§ 5

1. Zmiany i uzupełnienia umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej i muszą być akceptowane przez obie strony umowy.
 2. Zgodnie z art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych i w jego granicach, strony dopuszczają, z zastrzeżeniem ust. 1, następujące zmiany umowy, w tym w stosunku do treści oferty Wykonawcy w zakresie:
 - 1) zmiany przedmiotu umowy na jego równoważny odpowiednik o parametrach i funkcjonalności nie gorszej niż wskazany w umowie (w przypadku niemożności dostarczenia asortymentu pierwotnie przewidzianego) z uwagi na:
 - a) zmianę numeru katalogowego, modelu, typu lub;
 - b) wycofanie z obrotu lub;
 - c) wstrzymanie produkcji oferowanego modelu / typu lub;
 - d) wprowadzenie do sprzedaży produktu zmodyfikowanego (udoskonalonego) lub;
 - e) brak możliwości pozyskania produktów będących przedmiotem dostawy wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, nawet przy zachowaniu należytej staranności lub;
 - f) wystąpienie przejściowego braku przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową, z zastrzeżeniem, że Wykonawca niezwłocznie dostarczy prawidłowy przedmiot umowy, przy czym okres gwarancji zostanie liczony od momentu otrzymania prawidłowego produktu lub;
- z zastrzeżeniem, że cena netto zamienionego przedmiotu umowy nie będzie wyższa od ceny zawartej w ofercie.
- 2) obniżenia ceny netto przedmiotu umowy przez Wykonawcę lub producenta;
 - 3) nie wykorzystania przez Zamawiającego w całości przedmiotu umowy w terminie określonym w §4 – przedłużenia jej obowiązywania;
 - 4) ze względu na potrzeby Zamawiającego zmiany ilościowe w asortymencie w ramach wartości brutto przedmiotu umowy.
 - 5) zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w przypadkach określonych w art. 142 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. w przypadku zmiany:
 - a) stawki podatku od towarów i usług,
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę.
 - 6) zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, jeżeli łączna wartość zmian jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 i jest mniejsza od 10% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie w przypadku zamówień na dostawy;
 - 7) Zamawiający dopuszcza zmiany wysokości wynagrodzenia udzielonego Wykonawcy w przypadku zmiany:

§ 6

1. Przewiduje się następujące kary umowne:
 - 1) z tytułu odstąpienia od umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy.
 - 2) z tytułu niezrealizowania w całości lub w części przedmiotu umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 3) za opóźnienia w dostawie poszczególnych części przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% należnego za opóźnione dostawy wynagrodzenia brutto za każdy dzień, licząc od umownego terminu jej dostarczenia do dnia dostawy przez Wykonawcę lub innego dostawcę zgodnie z §2 ust. 5.
 - 4) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego ustalone powyżej kary umowne.

§ 7

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz odpowiednie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny.

§ 8

Strony zobowiązują się do rozstrzygnięcia wszelkich sporów mogących wyniknąć na tle niniejszej umowy przed Sądem właściwym miejscowo dla Zamawiającego.

§ 9

Umowa niniejsza sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach, 2 egzemplarze dla Zamawiającego i 1 egzemplarz dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

zawarta w dniu pomiędzy:

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

Al. Jana Pawła II 120 A, 07-410 Ostrołęka NIP.....

REGON reprezentowanym przez:.....

zwanym dalej „Administratorem”,

a

....., NIP..... REGON

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

zwanym dalej „Przetwarzającym”

§ 1 DEFINICJE

Dla potrzeb niniejszej umowy, Administrator i Przetwarzający ustalają następujące znaczenie niżej wymienionych pojęć:

- 1) Dane Osobowe – dane w rozumieniu art. 4 pkt. 1) RODO, tj. wszelkie informacje dotyczące zidentyfikowanej lub możliwej do zidentyfikowania osoby fizycznej;
- 2) Przetwarzanie Danych Osobowych – wszelkie operacje lub zestaw operacji wykonywanych na Danych Osobowych lub zestawach Danych Osobowych w sposób zautomatyzowany lub niezautomatyzowany, takie jak zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, przechowywanie, adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie, ujawnianie poprzez przesłanie, rozpowszechnianie lub innego rodzaju udostępnianie, dopasowywanie lub łączenie, ograniczanie, usuwanie lub niszczenie w rozumieniu art. 4 pkt 2) RODO;
- 3) Zbiór Danych – uporządkowany zestaw danych osobowych dostępny według określonych kryteriów, niezależnie od tego, czy zestaw ten jest scentralizowany, zdecentralizowany czy rozproszony funkcjonalnie lub geograficznie;
- 4) Umowa – niniejsza umowa;
- 5) RODO – 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 95/46WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. U. UE. L. Z 2016 r. Nr 119, str. 1);
- 6) IOD Administratora - MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się kontaktować poprzez e-mail jodo@szpital.ostroleka.pl.

§ 2. OŚWIADCZENIA STRON

Strony oświadczają co następuje:

1. Strony oświadczają, że niniejsza Umowa została zawarta w celu wykonywania obowiązków, o których mowa w art. 28 RODO w związku z zawarciem przez Strony umowy na
2. Administrator oświadcza, iż jest administratorem w rozumieniu art. 4 pkt 7) RODO, tj. podmiotem, który samodzielnie lub wspólnie z innymi ustala cele i sposoby przetwarzania Danych Osobowych, zawartych w zbiorach danych: Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce dalej zwanych jako: „Zbiór Danych”.
3. Przetwarzający oświadcza, iż dysponuje środkami, doświadczeniem, wiedzą i wykwalifikowanym personelem, co umożliwia mu prawidłowe wykonanie niniejszej Umowy, w tym zapewnia wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków organizacyjnych i technicznych, by przetwarzanie spełniało wymogi RODO.
4. Przetwarzający oświadcza, że jest podmiotem przetwarzającym w rozumieniu art. 4 pkt 8) RODO w ramach umowy, co oznacza że będzie przetwarzał Dane Osobowe w imieniu Administratora.

§ 3. PRZEDMIOT I CZAS TRWANIA PRZETWARZANIA

1. Administrator powierza Przetwarzającemu do przetwarzania Dane Osobowe objęte Zbiorem Danych, a Przetwarzający zobowiązuje się do ich przetwarzania zgodnego z prawem i niniejszą Umową.

2. Umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy nr z dnia oraz wykonania wszystkich wynikających z niej zobowiązań.
3. Przetwarzanie powierzonych danych osobowych przez Administratora będzie obejmowało czynności na danych osobowych niezbędne do realizacji przedmiotu umowy.

§ 4. CEL I PODSTAWOWE ZASADY PRZETWARZANIA

1. Przetwarzający może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w Umowie.
2. Celem przetwarzania Danych Osobowych jest:
 - 1)
 - 2)
3. Zakres przetwarzanych przez Przetwarzającego Danych Osobowych na podstawie niniejszej Umowy obejmuje następujące rodzaje Danych Osobowych:
 - 1) nazwa przedsiębiorcy,
 - 2) adres siedziby przedsiębiorcy,
 - 3) numer identyfikacyjny REGON, NIP,
 - 4) nazwiska i imiona pacjenta,
 - 5) PESEL i data urodzenia, wiek,
 - 6) adres zamieszkania,
 - 7) informacja o stanie zdrowia,
 - 8) nazwisko i imię osoby kierującej.

§ 5. ZASADY PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

1. Przetwarzający przetwarza dane osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora.
2. Przetwarzający oświadcza, że przez cały czas trwania niniejszej Umowy będzie przetwarzać powierzone przez Administratora dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową oraz przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Strony zobowiązują się wykonywać zobowiązania wynikające z niniejszej Umowy z najwyższą starannością zawodową w celu zabezpieczenia prawnego, organizacyjnego i technicznego interesów Stron w zakresie przetwarzania powierzonych danych osobowych.
4. Przetwarzający, uwzględniając stan wiedzy technicznej, koszt wdrożenia oraz charakter, zakres, kontekst i cele przetwarzania oraz ryzyko naruszenia praw lub wolności osób fizycznych o różnym prawdopodobieństwie wystąpienia i wadze zagrożenia zapewnia wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, aby zapewnić stopień bezpieczeństwa odpowiadający temu ryzyku, tak by przetwarzanie spełniało wymogi RODO i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.
5. Przetwarzający oświadcza, że zastosowane do przetwarzania powierzonych danych systemy informatyczne spełniają wymogi obowiązujących przepisów prawa, w tym w szczególności przepisów prawa ochrony danych osobowych.
6. Przetwarzający, w miarę możliwości pomaga Administratorowi, poprzez odpowiednie środki organizacyjne i techniczne wywiązać się z realizacji obowiązków wobec podmiotów określonych w art. 32-36 RODO.
7. Przetwarzający zobowiązany jest do niezwłocznego raportowania Administratorowi wszelkich incydentów związanych z bezpieczeństwem powierzonych do przetwarzania danych osobowych.
8. W sytuacjach nadzwyczajnych, nie przewidzianych w niniejszej umowie, Przetwarzający zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych mając na uwadze ochronę danych oraz interes Administratora.
9. Strony umowy zobowiązują się ściśle współpracować podczas realizacji umowy w zakresie dotyczącym przetwarzania danych osobowych.
10. Przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy Danych Osobowych powierzonych przez Administratora.
11. Przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem, zależnie od decyzji Administratora, usuwa lub zwraca mu wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie istniejące ich kopie, chyba że szczególne przepisy prawa nakazują przechowywanie danych osobowych.
12. Administrator wyraża zgodę na dalsze powierzenia przez podwykonawcom przetwarzania danych osobowych w celu i w zakresie niezbędnym do realizacji niniejszej umowy. Pod powierzenie nie może nastąpić w innym celu i zakresie niż powierzenie przetwarzania danych osobowych na podstawie niniejszej umowy. w pisemnych umowach z podwykonawcami,

zapewni odpowiednie stosowanie zasad i warunków przetwarzania danych osobowych, zgodnie z wymogami obowiązujących przepisów prawa o ochronie danych osobowych.

13. jest uprawniony do realizacji Umowy z udziałem podwykonawców w zakresie utrzymania i modernizacji Systemów.
14. Jeżeli do wykonania umowy korzysta z usług innego podmiotu przetwarzającego, na ten inny podmiot przetwarzający nałożone zostają, na mocy umowy, te same obowiązki ochrony danych osobowych jak w umowie z Zamawiającym. W szczególności obowiązek zapewnienia wystarczających gwarancji wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych. Jeżeli inny podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Zamawiającego (Administradora) za wypełnienie obowiązków innego podmiotu przetwarzającego spoczywa na pierwotnym podmiocie przetwarzającym.

§ 6. KONTROLA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

1. Przetwarzający zobowiązany jest do umożliwienia przeprowadzenia przez właściwy organ administracji kontroli zgodności przetwarzania danych osobowych z przepisami prawa.
2. Przetwarzający zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Administratora o podjęciu przez uprawniony organ jakichkolwiek działań względem Przetwarzającego w zakresie kontroli przetwarzania danych osobowych przez ten podmiot, w szczególności informacji o zapowiedzi kontroli oraz rozpoczęciu takiej kontroli przez uprawniony organ, jeśli kontrola dotyczy powierzenia do przetwarzania danych osobowych.
3. Przetwarzający zobowiązany jest na żądanie Administratora do przekazania mu wszelkich informacji dotyczących zakresu, wyników oraz działań podjętych przez uprawniony organ w wyniku przeprowadzonej kontroli.
4. Administrator ma prawo do kontroli sposobu wykonania niniejszej Umowy przez Przetwarzającego poprzez przeprowadzenie kontroli sposobu przetwarzania danych osobowych oraz prawo złożenia pisemnych wyjaśnień przez Przetwarzającego.
5. Strony postanawiają, że kontrola o której mowa wyżej, nie będzie przeprowadzana przez podmioty prowadzące działalność konkurencyjną wobec Przetwarzającego. W takiej sytuacji ma on prawo do odmowy przeprowadzenia kontroli do czasu wskazania przez Administratora kontrolera nienaruszającego postanowień niniejszego ustępu.

§ 7. ODPOWIEDZIALNOŚĆ STRON

1. Administrator ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie przepisów prawa w zakresie przetwarzania i ochrony danych osobowych zgodnie z RODO.
2. Powyższe nie wyłącza odpowiedzialności Przetwarzającego za przetwarzanie powierzonych danych niezgodnie z umową.
3. Przetwarzający odpowiada za szkody wyrządzone z jego winy na skutek nie wykonania lub nienależytego wykonania obowiązków wynikających z Umowy oraz obowiązujących przepisów prawa.

§ 8. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy powinny być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. W zakresie nieuregulowanym niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i RODO.
3. W przypadku, gdy niniejsza umowa odwołuje się do przepisów prawa, oznacza to również inne przepisy dotyczące ochrony danych osobowych, a także wszelkie nowelizacje, które wejdą w życie po dniu zawarcia umowy.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
5. Strony zobowiązują się do rozstrzygnięcia wszelkich sporów mogących wyniknąć na tle niniejszej umowy przed Sądem właściwym miejscowo dla Administratora.

Niniejsza umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych obowiązuje na czas trwania umowy z dnia MSS-TZP-ZPP-26-30/18 na dostawę materiałów medycznych dla chirurgii naczyniowej .

.....
Administrator

.....
Przetwarzający



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69
NIP 758-20-10-430 REGON 000304616
www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl

Załącznik nr 6 do SIWZ

MSS-TZP-ZPP-26-30/18

KLAUZULA INFORMACYJNA dot. RODO¹⁾

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str.1), zwanej dalej „RODO”, oraz ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1000), informuję, że:

- Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce Al. Jana Pawła II 120A, 07/410 Ostrołęka, tel. (29) 765-21-22, fax: (29) 760-45-69;
- Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka powołał Inspektora Ochrony Danych Osobowych, z którym można się skontaktować poprzez e-maili: iodo@szpital.ostroleka.pl;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit c RODO w związku z toczącym się postępowaniem w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę implantowanych stymulatorów serca i kardiowerterów – defibrylatorów oraz akcesoriów do ich implantacji.
- Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą pracownicy Mazowieckiego Szpitala Specjalistycznego im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce wskazani do przygotowania i przeprowadzenia toczącego się postępowania, strony i uczestnicy postępowania odwoławczego oraz inne osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania odwoławczego w oparciu o obowiązujące przepisy;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres min. 4 lat, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, a jeżeli okres trwania umowy jest dłuższy - przez okres dłuższy niż 4 lata, natomiast w przypadku postępowań, w których okres przechowywania dokumentacji jest dłuższy na podstawie odrębnych przepisów – przez ten okres;
- Posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO, prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
 - na podstawie art. 16 RODO, prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych,
 - na podstawie art. 18 RODO, prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO,
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- Nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. B, d lub e RODO, prawo do usunięcia danych osobowych,
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
 - na podstawie art. 21 RODO, prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących, jak również konsekwencje ich niepodania, wynikają z obowiązujących przepisów prawa.

W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.

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).

