



Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy
im. Jana i Ireny Rudników w Rabce – Zdrój Instytut Badawczy
ul. Prof. J. Rudnika 3 B, 34-700 Rabka-Zdrój
www.bip.igrabka.edu.pl; Dział Zamówień Publicznych
tel. 18/ 26 76 060 wew. 244; fax 18/ 26 76 060 wew. 400
e-mail: zamowienia@igrabka.edu.pl

Znak sprawy: ZP-271-10/PN9/16

Rabka-Zdrój, dn. 21.10.2016r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO
PROWADZONEGO W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO**
na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2015r. poz. 2164, ze zm.) o wartości szacunkowej, powyżej kwoty,
o której mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 w/w ustawy

**na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użycia,
materiałów szewnych, środków dezynfekcyjnych i alergenów**

Zatwierdzono w dniu:
21.10.2016r.

Zastępca Dyrektora
d/s Logistycznych
mgr Maria Dunaj

1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników w Rabce-Zdroju,
Instytut Badawczy 34-700 Rabka – Zdrój, ul. Prof. Jana Rudnika 3B,
godziny urzędowania: 7.00 – 14.30

Adres do korespondencji:

Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników w Rabce-Zdroju,
Instytut Badawczy 34-700 Rabka – Zdrój, ul. Prof. Jana Rudnika 3B

Dział Zamówień Publicznych

tel. 18/ 26 76 060 wew. 244; fax 18/ 26 76 060 wew. 400

e-mail: zamowienia@igrabka.edu.pl

www.bip.igrabka.edu.pl

Znak Postępowania: ZP-271-10/PN9/16

Uwaga: w korespondencji kierowanej do Zamawiającego należy posługiwać się tym znakiem.

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

- 2.1. Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2015r. poz. 2164, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą” w procedurze właściwej dla zamówień o wartości szacunkowej powyżej kwoty, o której mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP.
- 2.2. Do czynności podejmowanych przez zamawiającego i wykonawców w postępowaniu oraz w sprawach nieuregulowanych w SIWZ stosuje się przepisy ustawy PZP oraz aktów wykonawczych wydanych na jej podstawie a w sprawach nieuregulowanych ustawą PZP, przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. Nr 16, poz. 93 z późn. zm.) i innych przepisów powszechnie obowiązującego prawa.

3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

- 3.1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użycia, materiałów szewnych, środków dezynfekcyjnych i alergenów.
- 3.2. Wspólny Słownik Zamówień (CPV):

33140000-3	Materiały medyczne
33100000-1	Urządzenia medyczne
19520000-7	Produkty z tworzyw sztucznych
33141121-4	Szwy chirurgiczne
33600000-6	Produkty farmaceutyczne
33141900-9	Lancety
33141320-9	Igły medyczne
33141310-6	Strzykawki
33141220-8	Kaniula
33141000-0	Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
18424300-0	Rękawice jednorazowe
33141420-0	Rękawice chirurgiczne
34928480-6	Pojemniki i kosze na odpady i śmieci
33141200-2	Cewniki
38423100-7	Ciśnieniomierze
33141111-1	Opatrunki przyklepne

33171100-0	Przyrządy do anestezji
33141640-8	Dreny
33141642-2	Akcesoria do drenażu
33169000-2	Przyrządy chirurgiczne
33694000-1	Czynniki diagnostyczne
33141323-0	Igły do biopsji
33141411-4	Skalpele i noże chirurgiczne
33700000-7	Produkty do pielęgnacji ciała
33162200-5	Przyrządy używane na salach operacyjnych
33631600-8	Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne
33198000-4	Szpitalne wyroby papierowe
30192800-9	Etykiety samoprzylepne
33199000-1	Odzież medyczna
73430000-5	Testy i ocena
33696500-0	Odczynniki laboratoryjne
33141500-5	Produkty hematologiczne
33168000-5	Przyrządy do endoskopii, endochirurgii

- 3.3. Zamówienie obejmuje dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użycia, materiałów szewnych, środków dezynfekcyjnych i alergenów dla Apteki Instytutu, wg podziału na 140 pakiety.
- 3.4. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ.
- 3.5. Zaoferowany przedmiot zamówienia (wszystkie zaoferowane artykuły) muszą posiadać świadectwa dopuszczone do obrotu i używania w kraju, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie.
- 3.6. Zaoferowany przedmiot zamówienia (wszystkie zaoferowane artykuły) muszą mieć aktualne terminy ważności, nie krótsze niż 12 miesięcy (licząc od dnia dostawy do Zamawiającego).
- 3.7. Wykonawca każdorazowo dostarczy wraz z towarem oryginał faktury plus jedną kopię.
- 3.8. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
- 3.9. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, tj. na poszczególne części zamówienia – pakiety.
- 3.10. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na poszczególne części zamówienia w obrębie pakietu.
- 3.11. Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z tzw. procedury odwrotnej (art. 24aa ustawy Pzp).
- 3.12. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
- 3.13. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
- 3.14. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
- 3.15. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
- 3.16. Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 3a ustawy Pzp (zatrudnienie na podstawie umowy o pracę).

4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

- 4.1. Zamówienie będzie realizowane od dnia podpisania umowy do 31.12.2017 r. lub do całkowitego wyczerpania zakresu przedmiotowego zamówienia.
- 4.2. Sposób realizacji zamówienia:
 - a) zamówienie będzie składane telefonicznie przez osobę upoważnioną wg bieżących potrzeb Zamawiającego;
 - b) zamówienie musi być dostarczone do magazynu Zamawiającego w ciągu 48 godz. od złożenia zamówienia, na cito do 24 godz. w dni robocze.
 - c) dostawa przedmiotu zamówienia musi nastąpić w dni robocze od godz. 7.00 do godz. 14.00 do Apteki Zakładowej Instytutu, na koszt Wykonawcy.

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU :

- 5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 Ustawy oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
- kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;
 - zdolności technicznej lub zawodowej.
- 5.2. W celu potwierdzenia spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, Zamawiający żąda dokument: **koncesji, zezwolenia, licencji lub dokument potwierdzający, że Wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzących w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania** (jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek posiadania takiego dokumentu w zakresie objętym zamówieniem).
- Warunek zostanie spełniony jeśli Wykonawca wykaże, że posiada stosowne uprawnienia lub złoży oświadczenie o braku wymogu ich posiadania.
- 5.3. W celu potwierdzenia spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących zdolności technicznej lub zawodowej, Zamawiający żąda **wykaz dostaw wykonanych a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie**.

6. PODSTAWY WYKLUCZENIA , O KTÓRYCH MOWA W ART. 24 UST. 5:

- 6.1. Zamawiający nie stosuje w niniejszym postępowaniu podstaw wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.

7. WYKAZ OŚWIADCZEŃ POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA SKŁADANYCH WRAZ Z OFERTĄ ORAZ ŻĄDANIA ZAMAWIAJĄCEGO W TYM ZAKRESIE:

- 7.1. Zamawiający żąda by do oferty każdy Wykonawca dołączył aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (zwanego dalej JEDZ) sporządzonego zgodnie z wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE. Informacje zawarte w oświadczeniu stanowiąc będą wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

Zamawiający przygotował dla Wykonawcy oświadczenie JEDZ, które należy pobrać ze strony Zamawiającego (PN9) i zapisać, następnie wejść na stronę: <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espdl>, zalogować się jako Wykonawca, zaimportować ESPD, załadować przygotowany JEDZ (PN9) i wypełnić go, następnie gotowy dokument zapisać (eksportuj), wydrukować (Ctrl p), podpisać i dołączyć do oferty.

Informacja: Wykonawca może wykorzystać przy wypełnianiu oświadczenia JEDZ Instrukcję ze strony internetowej UZP (https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0015/32415/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja.pdf).

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie JEDZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

- 7.2. Do oferty należy dołączyć inne dokumenty wymagane przez Zamawiającego:
- Każdy z Wykonawców przystępujący do przetargu zobowiązany jest złożyć ofertę w formie formularza zgodnie z przedłożonym przez Zamawiającego wzorem, stanowiącym załącznik nr 2 do specyfikacji,
 - Kosztorys szczegółowy (wycenione pakiety),

- 3) Dokument lub dokumenty, z których będzie wynikać uprawnienie Wykonawcy do podpisywania oferty np: pełnomocnictwo do podpisywania oferty (jeżeli dotyczy),
 - 4) Dowód wpłaty wadium,
 - 5) Oświadczenie o obowiązku podatkowym u Zamawiającego zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy PZP –wzór jest załącznikiem nr 5 do SIWZ.
- 7.3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu (JEDZ).
- 7.4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu składa także jednolite dokumenty dotyczące tych podmiotów – oświadczenie (art.23a ust. 3 pkt.1 ustawy PZP).

8. BADANIE WYSTĄPIENIA PRZESŁANEK DO WYKLUCZENIA WYKONAWCY I SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

- 8.1. Warunki udziału w postępowaniu mają na celu zweryfikowanie zdolności Wykonawcy do należytego wykonania udzielanego zamówienia. Zamawiający dokona oceny spełniania przez Wykonawców warunków określonych w SIWZ metodą „spełnia/nie spełnia” na podstawie oświadczeń i dokumentów określonych w SIWZ. Niespełnienie któregokolwiek z warunków spowoduje wykluczenie Wykonawcy z postępowania.
- 8.2. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia przekazania informacji, o której mowa w art. 51 ust. 1a, art. 57 ust. 1 lub art. 60d ust. 1 ustawy Pzp, albo od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

9. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA, KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY MA PRAWO ŻĄDĄĆ ODPOWIEDNIO PO OTWARCIU OFERT LUB PO DOKONANIU OCENY OFERT ORAZ WYMAGANIA I INFORMACJE DOTYCZĄCE TYCH DOKUMENTÓW:

- 9.1. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu Wykonawca przedstawia:
- a) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 PZP, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania,
 - b) zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego 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,
 - c) 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 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,
- 9.2. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 9.1. pkt. a) - 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 ustawy Pzp. Powinien on być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- 9.3. 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 pkt 9.1., 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 tej osoby.
- 9.4. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 9.1. pkt b i c –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. Powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem tego terminu.
- 9.5. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia (art. 23 ust. 1 PZP). Za podmioty występujące wspólnie uważa się spółki cywilne oraz konsorcja. W tym przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika (art. 23 ust. 2 PZP). Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie niniejszego zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność względem Zamawiającego za należyte wykonanie umowy oraz żaden z Wykonawców nie może podlegać wykluczeniu. Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia składają jedną ofertę.
- 9.6. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego dostarczenia umowy regulującej współpracę tych podmiotów (w formie oryginału lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę).
- 9.7. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie o którym mowa w pkt. 7.1. niniejszej SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia.
- 9.8. Każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia musi złożyć dokumenty, o których mowa w pkt. 7.1. oraz 9.1. SIWZ.
- 9.9. Zgodnie z art. 22a ustawy Prawo zamówień publicznych, Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.
- 9.10. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.
- 9.11. Zamawiający ocenia, czy udostępniane wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13–22.
- 9.12. 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.
- 9.13. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w pkt. 9.10., 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:

1) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub

2) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaze zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa powyżej.

- 9.14. W zakresie nie uregulowanym niniejszą SIWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 9.15. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom. Wykonawca jest obowiązany wskazać w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom. Pozostałe postanowienia dotyczące podwykonawców zawarte zostały we wzorze umowy.

10. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI:

- 10.1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie z adnotacją „Oznaczenie sprawy ZP-271-10/PN9/16”:
- na adres: Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników w Rabce-Zdroju, Instytut Badawczy, Dział Zamówień Publicznych, 34-700 Rabka –Zdrój, ul. prof. Jana Rudnika 3B.
 - w formie faksu na numer: 18/ 267 60 60 wew. 400.
 - drogą elektroniczną: zamowienia@igrabka.edu.pl
- 10.2. Ofertę w postępowaniu należy złożyć wyłącznie w formie pisemnej.
- 10.3. Wykonawca, ma prawo zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień dotyczących treści SIWZ, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie SIWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert (zgodnie z art. 38 ustawy).
- 10.4. Zamawiający nie udziela żadnych ustnych i telefonicznych informacji.
- 10.5. Osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami:
- w kwestiach merytorycznych: mgr Piotr Maciejewski, tel. 18/2676060 wew. 266 lub 696013425; e-mail: pmaciejewski@igrabka.edu.pl
 - w kwestiach formalno-prawnych: mgr Ewa Maczuga-Kokoszka, tel. 18/2676060 wew. 244; e-mail: emaczuga@igrabka.edu.pl

11. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

- 11.1. Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:

Lp.	Numer pakietu	Wadium
1	Pakiet Nr 1	200,00
2	Pakiet Nr 2	150,00
3	Pakiet Nr 3	300,00
4	Pakiet Nr 4	400,00
5	Pakiet Nr 5	5,00
6	Pakiet Nr 6	150,00
7	Pakiet Nr 7	150,00
8	Pakiet Nr 8	400,00
9	Pakiet Nr 9	4,00
10	Pakiet Nr 10	5,00
11	Pakiet Nr 11	400,00
12	Pakiet Nr 12	400,00
13	Pakiet Nr 13	25,00
14	Pakiet Nr 14	70,00
15	Pakiet Nr 15	80,00
16	Pakiet Nr 16	250,00
17	Pakiet Nr 17	25,00
18	Pakiet Nr 18	500,00
19	Pakiet Nr 19	250,00

20	Pakiet Nr 20	1 000,00
21	Pakiet Nr 21	80,00
22	Pakiet Nr 22	250,00
23	Pakiet Nr 23	1 500,00
24	Pakiet Nr 24	10,00
25	Pakiet Nr 25	20,00
26	Pakiet Nr 26	5,00
27	Pakiet Nr 27	3,00
28	Pakiet Nr 28	20,00
29	Pakiet Nr 29	40,00
30	Pakiet Nr 30	60,00
31	Pakiet Nr 31	7,00
32	Pakiet Nr 32	70,00
33	Pakiet Nr 33	20,00
34	Pakiet Nr 34	8,00
35	Pakiet Nr 35	7,00
36	Pakiet Nr 36	40,00
37	Pakiet Nr 37	250,00
38	Pakiet Nr 38	700,00
39	Pakiet Nr 39	300,00
40	Pakiet Nr 40	150,00
41	Pakiet Nr 41	50,00
42	Pakiet Nr 42	15,00
43	Pakiet Nr 43	20,00
44	Pakiet Nr 44	500,00
45	Pakiet Nr 45	10,00
46	Pakiet Nr 46	6,00
47	Pakiet Nr 47	30,00
48	Pakiet Nr 48	120,00
49	Pakiet Nr 49	70,00
50	Pakiet Nr 50	300,00
51	Pakiet Nr 51	5,00
52	Pakiet Nr 52	6,00
53	Pakiet Nr 53	200,00
54	Pakiet Nr 54	40,00
55	Pakiet Nr 55	50,00
56	Pakiet Nr 56	200,00
57	Pakiet Nr 57	500,00
58	Pakiet Nr 58	15,00
59	Pakiet Nr 59	12,00
60	Pakiet Nr 60	5,00
61	Pakiet Nr 61	150,00
62	Pakiet Nr 62	40,00
63	Pakiet Nr 63	20,00
64	Pakiet Nr 64	2,00
65	Pakiet Nr 65	20,00
66	Pakiet Nr 66	25,00
67	Pakiet Nr 67	100,00
68	Pakiet Nr 68	300,00
69	Pakiet Nr 69	12,00
70	Pakiet Nr 70	70,00
71	Pakiet Nr 71	50,00
72	Pakiet Nr 72	80,00
73	Pakiet Nr 73	200,00

74	Pakiet Nr 74	25,00
75	Pakiet Nr 75	3,00
76	Pakiet Nr 76	500,00
77	Pakiet Nr 77	50,00
78	Pakiet Nr 78	15,00
79	Pakiet Nr 79	400,00
80	Pakiet Nr 80	2,00
81	Pakiet Nr 81	50,00
82	Pakiet Nr 82	100,00
83	Pakiet Nr 83	40,00
84	Pakiet Nr 84	50,00
85	Pakiet Nr 85	70,00
86	Pakiet Nr 86	12,00
87	Pakiet Nr 87	250,00
88	Pakiet Nr 88	60,00
89	Pakiet Nr 89	10,00
90	Pakiet Nr 90	40,00
91	Pakiet Nr 91	30,00
92	Pakiet Nr 92	4,00
93	Pakiet Nr 93	900,00
94	Pakiet Nr 94	30,00
95	Pakiet Nr 95	10,00
96	Pakiet Nr 96	800,00
97	Pakiet Nr 97	50,00
98	Pakiet Nr 98	20,00
99	Pakiet Nr 99	7,00
100	Pakiet Nr 100	10,00
101	Pakiet Nr 101	5,00
102	Pakiet Nr 102	40,00
103	Pakiet Nr 103	40,00
104	Pakiet Nr 104	10,00
105	Pakiet Nr 105	50,00
106	Pakiet Nr 106	300,00
107	Pakiet Nr 107	600,00
108	Pakiet Nr 108	250,00
109	Pakiet Nr 109	400,00
110	Pakiet Nr 110	15,00
111	Pakiet Nr 111	1 500,00
112	Pakiet Nr 112	150,00
113	Pakiet Nr 113	400,00
114	Pakiet Nr 114	80,00
115	Pakiet Nr 115	40,00
116	Pakiet Nr 116	50,00
117	Pakiet Nr 117	60,00
118	Pakiet Nr 118	3,00
119	Pakiet Nr 119	10,00
120	Pakiet Nr 120	8,00
121	Pakiet Nr 121	8,00
122	Pakiet Nr 122	50,00
123	Pakiet Nr 123	120,00
124	Pakiet Nr 124	8,00
125	Pakiet Nr 125	1 000,00
126	Pakiet Nr 126	20,00
127	Pakiet Nr 127	20,00

128	Pakiet Nr 128	6,00
129	Pakiet Nr 129	150,00
130	Pakiet Nr 130	8,00
131	Pakiet Nr 131	8,00
132	Pakiet Nr 132	20,00
133	Pakiet Nr 133	25,00
134	Pakiet Nr 134	70,00
135	Pakiet Nr 135	10,00
136	Pakiet Nr 136	15,00
137	Pakiet Nr 137	100,00
138	Pakiet Nr 138	40,00
139	Pakiet Nr 139	150,00
140	Pakiet Nr 140	50,00
Razem		20 954,00

- 11.2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
- pieniądzu: przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:
PKO BP S.A. Oddział w Rabce-Zdroju, na konto 25 1020 3466 0000 9302 0002 3226;
z adnotacją „Wadium Nr sprawy ZP-271-10/PN9/16”.
 - poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy musi być poręczeniem pieniężnym;
 - gwarancjach bankowych;
 - gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2016r. poz. 359).
- 11.3. Wniesione wadium musi obejmować okres związania ofertą i nie może zawierać żadnych ograniczeń sprzecznych z Ustawą, w szczególności ograniczających możliwość zrealizowania praw określonych w art. 46 ust.4a i 5 Ustawy.
- 11.4. Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Wymagane jest doręczenie oryginału dokumentu, a w przypadku wpłaty pieniężnej – kopii dowodu wykonanej operacji.

12. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

- 12.1. Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą przez okres 60 dni.
- 12.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 12.3. 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.
- 12.4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

13. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY:

- 13.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 13.2. Treść oferty musi odpowiadać treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 13.3. Ofertę i załączniki do niej należy sporządzić w języku polskim z zachowaniem formy pisemnej w postaci wydruku komputerowego, maszynopisu lub czytelnego pisma odręcznego.
- 13.4. Do przygotowania oferty zaleca się: wykorzystanie Formularza Ofertowego, którego wzór stanowi Załącznik 2 do SIWZ i zamieszczenie formularza na początku oferty lub zawarcie wymaganych w w/w formularzu informacji na początku oferty.

- 13.5. Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia, załączniki i inne dokumenty, o których mowa w treści niniejszej SIWZ.
- 13.6. Dokumenty muszą być przedłożone w oryginale lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę, z zastrzeżeniem dokumentów, o których mowa w niniejszej SIWZ które muszą być złożone w oryginale.
- 13.7. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku podmiotów oddających Wykonawcy do dyspozycji niezbędne zasoby, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.
- 13.8. Oferta, oświadczenia oraz dokumenty wystawione przez Wykonawcę muszą być podpisane przez Wykonawcę albo osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy (przy czym oryginał pełnomocnictwa lub uwierzytelniona kopia muszą być dołączone do oferty). Kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upelnomocnionego.
- 13.9. Jeżeli oferta zawiera informacje, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r., Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) wykonawca winien zastrzec, która spośród zawartych w ofercie informacji stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa, dołączając do oferty oświadczenie zawierające wykaz zastrzeżonych dokumentów. W takim przypadku dokumenty wymagane od wykonawcy, powinny być podzielone na dwie części oznaczone jako: „załączniki jawne” i „załączniki zastrzeżone”. Wykonawca zastrzegając tajemnicę przedsiębiorstwa zobowiązany jest wykazać w ofercie, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Zaleca się by to uzasadnienie było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnianie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 8 ust.3 w/w Ustawy.
- 13.10. Zaleca się aby wszystkie dokumenty tworzące ofertę były zszyte, zaś wszystkie strony oferty były ponumerowane.
- 13.11. Wszystkie strony oferty i załączników oraz wszelkie poprawki w tekście oferty winny być parafowane przez wykonawcę jego pełnomocnika lub osobę upoważnioną do podpisania oferty.
- 13.12. Ofertę sporządzić należy w jednym egzemplarzu.
- 13.13. Wykonawca zamieszcza ofertę w kopercie oznaczonej nazwą i adresem Zamawiającego, danymi Wykonawcy oraz opisuje ją w następujący sposób:

nazwa i adres Wykonawcy

INSTYTUT GRUŹLICY I CHORÓB PŁUC
ODDZIAŁ TERENOWY w Rabce – Zdrój
INSTYTUT BADAWCZY
ul. Prof. J. Rudnika 3 b; 34-700 Rabka-Zdrój

OFERTA PRZETARGOWA

na: dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użycia, materiałów szewnych,
środków dezynfekcyjnych i alergenów – ZP-271-10/PN9/16.

NIE OTWIERAĆ przed 30.11.2016r. godz. 10.00

- 13.14. Decydujące znaczenie dla zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową czy kurierską.
- 13.15. W przypadku nieprawidłowego zaadresowania lub zamknięcia koperty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej przedterminowe otwarcie
- 13.16. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę wyłącznie przed terminem składania ofert i pod warunkiem, że przed upływem tego terminu Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty. Powiadomienie to musi być opisane w sposób wskazany w pkt 13.14 oraz dodatkowo oznaczone słowami „ZMIANA” lub „WYCOFANIE”.
- 13.17. Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwróci ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
- 13.18. Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli wystąpią okoliczności wskazane w art. 89 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
- 13.19. Koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca, niezależnie od wyniku postępowania.

14. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

- 14.1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego, Budynek Administracji Instytutu, pokój nr 103 - sekretariat, do dnia 30.11.2016r., do godz. 9.30.
- 14.2. Zamawiający otworzy oferty w obecności Wykonawców, którzy zechcą przybyć do siedziby Zamawiającego, Budynek Administracji Instytutu, pokój nr 112 w dniu 30.11.2016r., o godz. 10.00.

15. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

- 15.1. Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty związane z przedmiotem zamówienia oraz warunkami stawianymi przez zamawiającego, tj. wartość przedmiotu zamówienia, dostawę do zamawiającego, opakowanie itp.
- 15.2. Cena może być tylko jedna; nie dopuszcza się wariantowości cen.
- 15.3. Cena nie ulega zmianie przez okres związania ofertą oraz w okresie realizacji (wykonania) zamówienia.
- 15.4. Rozliczenie pomiędzy wykonawcą a zamawiającym będą dokonywane w złotych polskich.
- 15.5. W ofercie Wykonawca określi cenę netto i brutto w zł zaokrąglone do 2 miejsc po przecinku, przy czym końcówki poniżej 0,5 groszy pomniejsza się, a końcówki 0,5 groszy i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.
- 15.6. Podana cena winna być przedstawiona w następujący sposób:

PAKIET NR

L.P.	NAZWA HANDLOWA MATERIAŁU MEDYCZNEGO <i>(wyszczególnić wszystkie pozycje asortymentowe w danej grupie)</i>	J.M.	ILOŚĆ	Cena jedn. netto w zł	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto w zł <i>(suma iloczynu kolumn 4 i 5)</i>	Wartość netto w zł <i>(iloczyn kolumny 3 i 4)</i>	Wartość podatku VAT <i>(iloczyn kolumny 5 i 7)</i>	Wartość brutto w zł <i>(suma kolumn 7 i 8)</i>	PRODUCENT,
1		2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.										
2.										
RAZEM:										

Uwaga!

Wykonawca składający ofertę musi wycenić każdy produkt, w przypadku chwilowego braku produkcji, lub zakończenia produkcji wycenić należy podany produkt wg cen z ostatniej dostawy.

W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego przedmiotu zamówienia w innym opakowaniu wymagane jest odpowiednie przeliczenie ilości wskazanych w SIWZ. Należy podać ilość pełnych opakowań wzwyż, tj. cenę zaokrąglamy w górę do jednego pełnego opakowania handlowego.

15.7. Zamawiający dopuszcza by cena, o której mowa nie zawierała podatku od towarów i usług (VAT) w przypadku składania oferty, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym towarów. W takiej sytuacji Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nawę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

16. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

16.1. Zamawiający będzie oceniał oferty według kryterium ceny, tj.:

Nr:	Nazwa kryterium:	Waga:
1	Cena, wg wzoru: Liczba punktów = (Cmin/Cof) * 100 * waga, gdzie: - Cmin - najniższa cena spośród wszystkich ofert - Cof - cena podana w ofercie	100%

16.2. W toku dokonywania badania i oceny ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawcę wyjaśnień treści złożonych przez niego ofert, oraz w przypadku gdy zaoferowany produkt jest dla

zamawiającego nieznanym lub gdy zaistnieją co do niego wątpliwości, zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania wykonawcy do przedłożenia próbek, opisów, stosownych atestów i dokumentów rejestracyjnych.

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

- 17.1. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana zobowiązany jest do zawarcia Umowy według Wzoru Umowy.
17.2. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy z oferty nie sprzeczne z zapisami SIWZ oraz nie ograniczające praw Zamawiającego.

18. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

- 18.1. Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga od Wykonawcy wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

19. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.

- 19.1. Istotne postanowienia umowy określa wzór umowy stanowiący załącznik nr 6 do niniejszej Specyfikacji. W jej treści, która nie podlega negocjacji, podano wszelkie istotne dla Zamawiającego warunki realizacji zamówienia.

20. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 20.1. W toku postępowania o udzielenie zamówienia przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI Ustawy, z uwzględnieniem tego, że wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Ustawy.
20.2. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Ustawy.

21. INNE:

12.1. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia mają zastosowanie przepisy Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych.

12.2. Załącznikami do niniejszego dokumentu są:

Nr	Nazwa załącznika:
1	Opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1
2	Formularz oferty wzór – załącznik nr 2
3	Oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ)
4	Wykaz dostaw wzór – załącznik nr 4
5	Oświadczenie o obowiązku podatkowym art. 91 ust. 3a Ustawy Pzp wzór – załącznik nr 5
6	Wzór Umowy – załącznik nr 6

Zastępca Dyrektora
d/s Logistycznych
mgr Maria Dunaj

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – pakiety od 1-140

Pakiet Nr 1

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Rękawy jednostronne przezroczyste z faldami do pakietowania 200mm x 50mm 100 rm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	20
2	Rękawy jednostronne przezroczyste z faldami do pakietowania 300mm x 60-80mm 100 rm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	5
3	Rękawy jednostronne przezroczyste z faldami do pakietowania 100mm x 40-50mm 100 rm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	15
4	Rękawy jednostronne przezroczyste do pakietowania 150mm x 200 mm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	20
5	Rękawy jednostronne przezroczyste do pakietowania 200 -210mm 200 rm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	2
6	Rękawy jednostronne przezroczyste do pakietowania 100mm 200 rm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	10
7	Rękawy jednostronne przezroczyste do pakietowania 120mm 200 rm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	4
8	Rękawy jednostronne przezroczyste do pakietowania 50mm x 200 mm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	4
9	Rękawy jednostronne przezroczyste do pakietowania 75mm x 200 mm ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	6
10	Torebki papierowe jednostronnie przezroczyste do pakietowania 100mmx270-380mm x 100szt. ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	40
11	Torebki papierowe jednostronnie przezroczyste do pakietowania 150mmx300mm x 100szt. ze wskaźnikami umieszczonymi na papierze pod folią poza obszarem pakowania	op.	3

Pakiet Nr 2

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Plecione, powlekane, syntetyczne szwy wchłaniające (syntetyczny poliester złożony z glikolidu i laktydu-pochodnej kwasu glikolowego i mlekowego) powlekane mieszaniną kopolimeru kaprolaktonu -glikolydu i laktydu stearylowo-wapniowego o okresie wchłaniania 56 do 90 dni.		
1	Nr 5/0 - igła okrągła 1/2 koła 17mm, dł. nitki 75 cm, fioletowa, 12 saszetek w op.	op.	2
2	Nr 4/0 - igła okrągła 1/2 koła 20mm, dł. nitki 75 cm, fioletowa, 12 saszetek w op.	op.	2
3	Nr 3/0 - dwie igły okrągłe 1/2 koła 22mm, dł. nitki 75 cm, fioletowa, 12 saszetek w op.	op.	1
4	Nr 3/0 - igła odwrotnie tnąca 3/8 koła 24mm, dł. nitki 75 cm, niebarwiona x 12 saszetek	op.	4
5	Nr 2/0 - igła odwrotnie tnąca 1/2 koła 26mm, dł. nitki 75 cm, fioletowa x 12 saszetek	op.	8
6	Nr 2/0 - igła odwrotnie tnąca 1/2 koła 37mm, dł. nitki 75 cm, fioletowy x 12 saszetek	op.	10
7	Nr 0 - igła odwrotnie tnąca 1/2 koła 37mm, dł. nitki 75 cm, fioletowa x 12 saszetek	op.	20
8	Nr 1 - igła odwrotnie tnąca 1/2 koła 40mm, dł. nitki 75 cm, fioletowa x 12 saszetek	op.	20
9	Nr 2 - igła odwrotnie tnąca 1/2 koła 48mm, dł. nitki 75 cm, fioletowa x 12 saszetek	op.	20
10	Nr 2 - podwiązki, 3 x 75 cm w jednej saszetce, fioletowe, 12 saszetek w op.	op.	8
11	Nr 2/0 -podwiązki na rolce, dł. nitki 150cm w jednej saszetce, fioletowe, 2 sasz. w op.	op.	4

Pakiet Nr 3

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Polipropylenowa nić monofilamentna, niewchłaniająca (wykonana z polipropylenu z dodatkiem glikolu polietylenowego) kolor nitki niebieski :		
1	Nr 2/0 - z dwoma igłami okrągłymi 1/2 koła 26mm, dł. nitki 90 cm, 36 saszetek w op.	op.	5
2	Nr 3/0 - z dwoma igłami okrągłymi 1/2 koła 20-22mm, dł. nitki 75 cm, 36 saszetek w op.	op.	6
3	Nr 4/0 - z dwoma igłami okrągłymi 1/2 koła 16-17mm, dł. nitki 45 cm, 36 saszetek w op.	op.	5
4	Nr 5/0 - z dwoma igłami okrągłymi 1/2 koła 16-17mm, dł. nitki 60 cm, 36 saszetek w op.	op.	2

Pakiet Nr 4

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Powlekany silikonem, pleciony, poliesterowy szew niewchłaniający wykonany z politereftalatu, kolor nitki niebieski		
1	Nr 5 - igła okrągła z tnącym ostrzem 1/2 koła 48mm, w jednej saszetce 4 x 75 cm x 10 saszetek	op.	30
2	Nr 5 - igła odwrotnie tnąca 1/2 koła 57 mm ,dł nitki 75 cm x 12saszetek	op.	5

3	Nr 5 - igła okrągła z tnącym ostrzem 1/2 koła 48mm, długość nitki 75cm x 12 saszetek	op.	20
4	Nr 5 - igła odwrotnie tnąca 3/8 koła 77mm, długość nitki 75cm x 12 saszetek	op.	1
5	Nr 3 igła okrągła z tnącym ostrzem 1/2 koła 40mm długość nitki 75cm x 12 saszetek	op.	5
6	Nr 2 - igła odwrotnie tnąca 1/2 koła 40 mm ,dl nitki 75 cm x 12 saszetek	op.	6
7	Nr 0 - igła okrągła 1/2 koła 35mm, dl nitki 75 cm x 12 saszetek	op.	4
8	Nr 2/0 - z dwoma igłami okrągłymi przyostrzonymi 1/2 koła 26mm, dl. nitki 90cm x 12 sasz.	op.	4
9	Nr 3/0 - z dwoma igłami okrągłymi 1/2 koła 25mm, dl. nitki 75 cm, 12 saszetek w op.	op.	4
10	Nr 4/0 - igła okrągła zastrzona 1/2 koła 16mm, dl. nitki 75 cm, 12 saszetek	op.	3

Pakiet Nr 5

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Pleciona nić chirurgiczna niewchłaniałna, wykonana z długołańcuchowych polimerów alifatycznych Nylon 6 i Nylon 6.6, równomiernie powleczone silikonem		
1	Nr 2 Podwiązki w rolce, długość nitki 300cm, kolor czarny x 12 saszetek	op.	2

Pakiet Nr 6

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Monofilamentowe, wchłaniałne nici chirurgiczne, (syntetyczny poliester zbudowany z glikolidu, kaprolaktanu, węglanu trimetylenu oraz laktydu) okres wchłaniania 56 dni, okres podtrzymania tkankowego 10 dni.		
1	Nr 4/0 - igła kosmetyczna odwrotnie tnąca 3/8 koła 24mm dl nitki 45 cm, niebarwiony x 12 saszetek	op.	2
2	Nr 3/0 - igła kosmetyczna odwrotnie tnąca 3/8 koła 24mm dl nitki 75 cm, niebarwiony, 12 saszetek	op.	15

Pakiet Nr 7

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Poliglikonat, syntetyczny monofilament wchłaniałny, szwy wykonane z pojedynczego włókna poli – glikonatu (kopolimer kwasu glikolowego i węglanu trójmetylenu) kolor nitki niebieski, okres wchłaniałna do 180 dni		
1	Nr 5/0 z igła okrągła 1/2 koła 20 mm, dl. nitki 75 cm, 36 saszetek w op.	op.	2
2	Nr 4/0 z igła okrągła 1/2 koła 20 mm, dl. nitki 75 cm, 36 saszetek w op.	op.	2
3	Nr 3/0 igła okrągła 1/2 koła 26mm, dl. nitki 75 cm, 36 saszetek w op.	op.	2
4	Nr 2/0 igła odwrotnie tnąca 3/8 koła 30mm, dl nitki 75cm x 36 saszetek	op.	5

Pakiet Nr 8

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Len chirurgiczny - skręcona nić lniana naturalna, niewchłaniałna lub pleciony szew powlekany z naturalnych włókien jedwabnych		
1	Nr 2/0 - w jednej saszetce podwiązka dl. 150 cm x 36	op.	5
2	Nr 0 - w jednej saszetce podwiązka dl. 150 cm x 36	op.	5
3	Nr 0 - w jednej saszetce podwiązki przycięte 10 x 75cm x 36 saszetek	op.	20
4	Nr 1 - w jednej saszetce podwiązki przycięte 2 x 75cm x 36 saszetek	op.	20
5	Nr 0 - z igła okrągła 1/2 koła 26mm, dl. nitki 75 cm x 36	op.	10
6	Nr 2/0 - z igła okrągła 1/2 koła 22mm, dl. nitki 75 cm x 36 saszetek	op.	5

Pakiet Nr 9

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Poliester, pleciony powlekany niewchłaniałny sterylizowany radiacyjnie kolor zielony		
1	dl. 150 cm x 12 saszetek (np. PremiCron)	op.	3

Pakiet Nr 10

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Wosk kostny Bone Vax x 24 szt.	op.	1

Pakiet Nr 11

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Alergeny skórne skaryfikacyjne wg listy Grupa A	szt.	280

Pakiet Nr 12

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Alergeny skórne skaryfikacyjne wg listy Grupa B	szt.	195

Pakiet Nr 13

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Alergeny skórne skaryfikacyjne wg listy Grupa C	szt.	15

Pakiet Nr 14

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Alergeny prowokacyjne + rozpuszczalnik wg załączonej listy Grupa D	szt.	25

Pakiet Nr 15

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Nożyki do testów skórnych z krótkim ostrzem	szt.	12000

Pakiet Nr 16

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Igły 0.5 x 25 x 100 szt. wszystkie igły od jednego producenta, powierzchnia rurek igieł pokryta silikonem, kolorowe nasadki barwione zgodnie z kodem kolorów	op.	15
2	Igły 0.5 x 40 x 100 szt. wszystkie igły od jednego producenta, powierzchnia rurek igieł pokryta silikonem, kolorowe nasadki barwione zgodnie z kodem kolorów	op.	6
3	Igły 0.6 x 25 x 100 szt. wszystkie igły od jednego producenta, powierzchnia rurek igieł pokryta silikonem, kolorowe nasadki barwione zgodnie z kodem kolorów	op.	5
4	Igły 0.7 x 30 x 100 szt. wszystkie igły od jednego producenta, powierzchnia rurek igieł pokryta silikonem, kolorowe nasadki barwione zgodnie z kodem kolorów	op.	10
5	Igły 0.8 x 40 x 100 szt. wszystkie igły od jednego producenta, powierzchnia rurek igieł pokryta silikonem, kolorowe nasadki barwione zgodnie z kodem kolorów	op.	30
6	Igły 0.9 x 40 x 100 szt. wszystkie igły od jednego producenta, powierzchnia rurek igieł pokryta silikonem, kolorowe nasadki barwione zgodnie z kodem kolorów	op.	70
7	Igły 1.1 x 40 x 100 szt. wszystkie igły od jednego producenta, powierzchnia rurek igieł pokryta silikonem, kolorowe nasadki barwione zgodnie z kodem kolorów	op.	5
8	Igły 1.2 x 40 x 100 szt. wszystkie igły od jednego producenta, powierzchnia rurek igieł pokryta silikonem, kolorowe nasadki barwione zgodnie z kodem kolorów	op.	60
9	Strzykawkę 2 ml z czytelną niezmywalną skalą i podziałką co 0,1 ml Luer x 100 szt. do podaży wszelkich środków medycznych i chemicznych z rozszerzalną skalą do 3 ml łatwy, równomierny przesuw tłoka, opakowanie blister-pack, kryza-pierścień ograniczająca wysuwanie się tłoka	op.	120
10	Strzykawkę 5 ml z czytelną niezmywalną skalą i podziałką co 0,2 ml Luer x 100 szt. do podaży wszelkich środków medycznych i chemicznych z rozszerzalną skalą do 6 ml łatwy, równomierny przesuw tłoka, opakowanie blister-pack, kryza-pierścień ograniczająca wysuwanie się tłoka	op.	450
11	Strzykawkę 10 ml z czytelną niezmywalną skalą i podziałką co 0,5 ml Luer x 100 szt. do podaży wszelkich środków medycznych i chemicznych z rozszerzalną skalą do 12 ml łatwy, równomierny przesuw tłoka, opakowanie blister-pack, kryza-pierścień ograniczająca wysuwanie się tłoka	op.	220
12	Strzykawkę 20 ml z czytelną niezmywalną skalą i podziałką co 1,0 ml Luer x 100 szt. do podaży wszelkich środków medycznych i chemicznych z rozszerzalną skalą do 24 ml łatwy, równomierny przesuw tłoka, opakowanie blister-pack, kryza-pierścień ograniczająca wysuwanie się tłoka	op.	120
13	Strzykawkę j.u 50 ml do pomp infuzyjnych Luer-Lock. Posiada dwustronną czytelną skalę pomiarową, czterostronne podcięcie tłoczyska w celu łatwej instalacji w uchwytach pompy infuzyjnej, kompatybilna z pompami infuzyjnymi a 100 szt. Opakowanie typu blister-pack. podwójne uszczelnienie tłoka w postaci gumowego oringu.	op.	15
14	Strzykawkę TBc 1 ml z igłą 0.45 x 1,2-1,3 x 100 szt.	op.	30
15	Strzykawkę TBc 1 ml z igłą 0.5 x 1,6 z podziałką elementarną co 0,01x 100 szt.	op.	10
16	Strzykawkę insulinówki 1 ml 0.4-0.45 x 1,3x 100 szt.	op.	4

Pakiet Nr 17

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Igły do iniekcji j.u. z zabezpieczeniem przed zakłuciem po użytkowaniu w postaci plastikowej osłonki aktywowanej poprzez nacisk kciukiem 0.8 x 38-40mm	op.	20
2	Igły do iniekcji j.u. z zabezpieczeniem przed zakłuciem po użytkowaniu w postaci plastikowej osłonki aktywowanej poprzez nacisk kciukiem 0.9 x 38-40mm	op.	60

Pakiet Nr 18

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
Wszystkie kaniule od jednego producenta !			
1	Kaniula 24G żółta, do wlewów dożylnych bez portu górnego, wyposażona w zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzanie kaniul, bez lateksu . Wykonana z PTFE porzeptyw 13 ml/min Opakowanie typu blister pack z warstwą papierową odporną na przypadkowe rozerwanie.	szt.	1200
2	Kaniula 26G fioletowa, do wlewów dożylnych bez portu górnego, wyposażona w zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzanie kaniul, bez lateksu . Wykonana z PTFE porzeptyw 13 ml/min Opakowanie typu blister pack z warstwą papierową odporną na przypadkowe rozerwanie.	szt.	1000
3	Kaniula 22G 25x0,9 niebieska do wlewów dożylnych z portem górnym, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu wyposażona w automatyczny plastikowy zatrzask zabezpieczający igłę przed zakłuciem , oraz zabezpieczająca przed zachłapaniem w postaci kapilar, uruchamiany zaraz po użyciu igły, z samodmykającym korkiem portu bocznego, z min. 5 paskami RTG, bez lateksu i PCV. Opakowanie typu TYVEC. Wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej	szt.	2000
4	Kaniula 20G 32x1,1 różowa do wlewów dożylnych z portem górnym, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu wyposażona w automatyczny plastikowy zatrzask zabezpieczający igłę przed zakłuciem, oraz zabezpieczająca przed zachłapaniem w postaci kapilar, uruchamiany zaraz po użyciu igły, z samodmykającym korkiem portu bocznego, z min. 5 paskami RTG, bez lateksu i PCV. Opakowanie typu TYVEC. Wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej	szt.	200
5	Kaniula 18G 45x1,3 zielona do wlewów dożylnych z portem górnym, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu wyposażona w automatyczny plastikowy zatrzask zabezpieczający igłę przed zakłuciem, oraz zabezpieczająca przed zachłapaniem w postaci kapilar, uruchamiany zaraz po użyciu igły, z samodmykającym korkiem portu bocznego, z min. 5 paskami RTG, bez lateksu i PCV. Opakowanie typu TYVEC. Wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej	szt.	150
6	Kaniula 17G 45x1,5 biała do wlewów dożylnych z portem górnym, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu wyposażona w automatyczny plastikowy zatrzask zabezpieczający igłę przed zakłuciem, oraz zabezpieczająca przed zachłapaniem w postaci kapilar, uruchamiany zaraz po użyciu igły, z samodmykającym korkiem portu bocznego, z min. 5 paskami RTG, bez lateksu i PCV. Opakowanie typu TYVEC. Wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej	szt.	100
7	Kaniula 16G 45x1,8 szara do wlewów dożylnych z portem górnym, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu wyposażona w automatyczny plastikowy zatrzask zabezpieczający igłę przed zakłuciem, oraz zabezpieczająca przed zachłapaniem w postaci kapilar, uruchamiany zaraz po użyciu igły, z samodmykającym korkiem portu bocznego, z min. 5 paskami RTG, bez lateksu i PCV. Opakowanie typu TYVEC. Wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej	szt.	50
8	Kranik trójdrożny z wyczuwalnym lub wyraźnym indykatoem położenia - zamknięty/otwarty, wykonany z poliwęglanu	szt.	50
9	Kranik trójdrożny z wyczuwalnym lub wyraźnym indykatoem położenia - zamknięty/otwarty, wykonany z poliwęglanu z zespolonym wężykiem 7cm i dodatkowym portem bocznym	szt.	500
10	Koreczki do venflonów Luer-Lock krótkie, sterylne	szt.	30000

Pakiet Nr 19

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Przyrząd do przetaczania płynów z długą, elastyczną komorą kropłową wolną od PCV, o długości min. 60mm, całość wolna od toksycznych ftalanów (wymagane dołączenie do oferty oświadczenia producenta, a także Karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, którego został wykonany przyrząd do przetaczania płynów w celu potwierdzenia braku toksycznych ftalanów). Igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wyposażona w szczelny, zamykany zapowietrznik, filtr płynu o średnicy oczek 15µm, dren o długości 150 cm, posiada precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni, opakowanie przyrządu blister-pack, sterylne	szt.	16000
2	Przyrząd do przetaczania krwi z długą, elastyczną komorą kropłową wolną od PCV, całość wolna od toksycznych ftalanów (wymagane dołączenie do oferty oświadczenia producenta, a także Karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, którego został wykonany przyrząd do przetaczania płynów w celu potwierdzenia braku toksycznych ftalanów). Igła biorcza wyposażona w szczelny, zamykany zapowietrznik, filtr krwi o wielkości oczek 200µm, dren o długości 150 cm, posiada precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni i opakowanie papierowo-foliowe typu blister pack. Sterylne	szt.	1100

Pakiet Nr 20

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
Wymaga się aby na opakowaniach zbiorczych rękawic były wydrukowane: nazwa, oznaczenie CE,			
Rękawiczki lateksowe pudrowane i bezpudrowe: wykonane z kauczuku naturalnego wysokiej jakości, pogrubiony grzbiet mankietu lub rolowany zapewniający łatwe zakładanie i zapobiegający zwijaniu się, pasujący do dłoni. AQL 1,5, opakowanie zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru, lub duże i czytelne widoczne oznakowanie rozmiaru, długość min. 240 mm, odpowiadający normą EN 455 1-2-3			
1	Rękawiczki Latex S ,M, L x 100 szt. pudrowane, lekko teksturowane lub gładkie niesterylne	op.	20

2	Rękawiczki Latex S, M, L, XL x 100 szt. niepodrowane, lekko teksturowane lub gładkie niesterylne	op.	20
	Rękawiczki diagnostyczne winylowe: miękkie i rozciągliwe, zapewniające wygodę i mniejsze zmęczenie dłoni, bezzapachowe dające się łatwo zakładać i zdejmować, AQL 1,5, odpowiadające normą EN 455 1-2, mankiet zakończony pogrubionym brzegiem zapobiegającym samo zwiżaniu się, przezroczyste, długość min. 240mm		
3	Rękawiczki Winylowe S, M, L, XL x 100 szt. bezpodrowe, niesterylne	op.	200
	Rękawice diagnostyczne nitylowe: dające się łatwo zakładać i zdejmować, AQL ≤1,5 odpowiadające normie EN 455 1-2-3-4 przebadane wg normy EN 374 1-2-3, zarejestrowane i oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III oznakowane na opakowaniu z poziomami ochrony. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM F1671. Możliwość noszenia na lewej i prawej dłoni, mankiet zakończony pogrubionym brzegiem lub rolowany zapobiegającym samo zwiżaniu się długość min. 240mm, lekko teksturowane na palcach, grubość rękawicy na palcach 0,10-0,12mm, grubość rękawicy na dłoni 0,07-0,10mm, siła zrywania przed starzeniem min. 7N.		
4	Rękawiczki S, M, L, XL x 100 szt. niesterylne bez lateksu, nitylowe	op.	4500

Pakiet Nr 21

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Wymaga się aby na opakowaniach zbiorczych rękawic były wydrukowane: nazwa, oznaczenie CE,		
	Rękawice diagnostyczne nitylowe: dające się łatwo zakładać i zdejmować, AQL ≤1,5 odpowiadające normie EN 455 1-2-3-4 przebadane wg normy EN 374 1-2-3, zarejestrowane i oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III oznakowane na opakowaniu z poziomami ochrony. Oporne na przenikanie substancji chemicznych: 36 % Formaldehyd poziom 6 Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM F1671. Możliwość noszenia na lewej i prawej dłoni, mankiet zakończony pogrubionym brzegiem lub rolowany zapobiegającym samo zwiżaniu się z przedłużonym mankiem dl. Min. 295mm, lekko teksturowane na palcach, grubość rękawicy na palcach 0,10-0,12mm, grubość rękawicy na dłoni 0,07-0,10mm, siła zrywania przed starzeniem min. 7N.		
1	Rękawiczki S, M, L, XL x 100 szt. niesterylne bez lateksu, nitylowe	op.	200

Pakiet Nr 22

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Rękawice chirurgiczne Wymaga się aby na opakowaniach zbiorczych rękawic były wydrukowane: nazwa producenta, data ważności, nr serii, ilość, oznaczenie metody sterylizacji, nazwa, typ, rozmiar, oznaczenie CE, oznaczenie lewa/prawa na kopercie wewnętrznej.		
1	Rękawiczki sterylne Nr 6.5 - 9.0 lateksowe bezpodrowe, pokryte wew. polimerem lub poliuretanem, silikonowane i chlorowane, z prostym mankiem	para	1000
2	Rękawiczki sterylne Nr 6.5 - 9.0 bez lateksu, neoprenowe z prostym mankiem silikonowane wewnętrzna warstwa polimerowa lub poliuretanowa	para	600
3	Rękawiczki sterylne Nr 7.0 - 9.0 lateksowe bezpodrowe, ortopedyczne, odporne na przekłucia i rozdarcia, silikonowane z wewnętrzną warstwą poliuretanu, lub polimeru kolor brązowy	para	450
4	Rękawiczki sterylne Nr 7.0 - 9.0 lateksowe bezpodrowe, w systemie podwójnego zakładania - rękawica spodnia kolor zielny, prosty mankiet z taśmą adhezyjną, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana	para	100
5	Rękawiczki sterylne Nr 6.5 - 9.0 pudrowne, lekko teksturowane z prostym mankiem	para	1300

Pakiet Nr 23

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Jednorazowe pojemniki na odpady medyczne, z tworzywa odpornego na uderzenia i chemikalia (tworzywo sztuczne) w czerwonym kolorze, wlotowym, zaopatrzony w etykietę z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym, posiadające atest, bądź pozytywną opinie PZH,		
1	Pojemnik na zużyte igły (0.7-1l) otwór wrzutowy z wcięciami max. wys. 12 - 13cm	szt.	2200
2	Pojemnik na zużyty materiał medyczny (2 l) otwór wrzutowy z wcięciami wys. max 16cm	szt.	1100
3	Pojemnik na zużyty materiał medyczny (3.5-4 l) - wys. max. 15cm otwór wrzutowy z wcięciami otwór wrzutowy śr. min. 90mm	szt.	200
4	Pojemnik na zużyty materiał medyczny (10 l) otwór wrzutowy z wcięciami	szt.	4000
5	Pojemnik na zużyty materiał medyczny (20 l) otwór wrzutowy bez wcięć	szt.	5000
6	Pojemnik na zużyty materiał medyczny (5 l) wys. max. 21 cm otwór wrzutowy z wcięciami, otwór wrzutowy śr. min. 90mm	szt.	600

Pakiet Nr 24

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Cewnik do kontrolowanego odsysania CH 6,8,10,12,14,16, z regulacją ssania Vacutip pakowane w rękaw papierowo foliowy (blister-pack), bez ftalanów, jałowe	szt.	400

Pakiet Nr 25

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Cewnik do podawania tlenu (wąsy) dla dorosłych jałowe L	szt.	400
2	Cewnik do podawania tlenu (wąsy) dla dzieci starszych jałowe M	szt.	700
3	Cewnik do podawania tlenu (wąsy) pediatryczne jałowe S	szt.	50

Pakiet Nr 26

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Cewnik Foley 10 z przewodnicą podwójnie pakowane - opakowanie zew. I wew. opakowanie zewnętrzne rękaw papierowo foliowy (blister-pack), jałowe	szt.	20
2	Cewnik Foley 8 z przewodnicą podwójnie pakowane - opakowanie zew. I wew. opakowanie zewnętrzne rękaw papierowo foliowy (blister-pack), jałowe	szt.	10
3	Cewnik Foley 12 podwójnie pakowane - opakowanie zew. I wew. opakowanie zewnętrzne rękaw papierowo foliowy (blister-pack), jałowe	szt.	20
4	Cewnik Foley 14 podwójnie pakowane - opakowanie zew. I wew. opakowanie zewnętrzne rękaw papierowo foliowy (blister-pack), jałowe	szt.	20
5	Cewnik Foley 16 podwójnie pakowane - opakowanie zew. I wew. opakowanie zewnętrzne rękaw papierowo foliowy, jałowe	szt.	20
6	Cewnik Foley 18 podwójnie pakowane - opakowanie zew. I wew. opakowanie zewnętrzne rękaw papierowo foliowy (blister-pack), jałowe	szt.	10
7	Cewnik Foley 20 podwójnie pakowane - opakowanie zew. I wew. opakowanie zewnętrzne rękaw papierowo foliowy (blister-pack), jałowe	szt.	10
8	Cewnik Foley 6 z przewodnicą podwójnie pakowane - opakowanie zew. I wew. opakowanie zewnętrzne rękaw papierowo foliowy (blister-pack) jałowe	szt.	20

Pakiet Nr 27

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Kateter do karmienia 8,10,12,14,16F z koreczkiem bez ftalanów DEHP jałowy	szt.	100

Pakiet Nr 28

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Sonda dwunastnicza CH 12 dl. 1200-1250mm bez ftalanów, jałowy	szt.	40
2	Sonda żołądkowa CH 12 dl. 1000-1250mm bez ftalanów, jałowy	szt.	300
3	Sonda żołądkowa CH 14 dl. 1000mm-1200mm bez ftalanów, jałowy	szt.	50

Pakiet Nr 29

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Baseny plastikowe	szt.	4
2	Kaczki plastikowe	szt.	4
3	Opaska uciskowa JetPull	op.	30
4	Miska nerkowata jednorazowa	szt.	20
5	Podkłady frotowe podgumowane roz. 90-100 x 140cm	szt.	20
6	Szpatułki drewniane x 100szt.	szt.	300
7	Worek do cewnika 2000ml z wężykiem do cewnika urologicznego	szt.	30
8	Stazy j.u. X 100 szt. np., Vacutiner	op.	5
9	Rurki T do podawania tlenu przez rurkę intubacyjną	szt.	10

Pakiet Nr 30

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Łącznik prosty schodkowy 6-9/5 sterylne	szt.	150
2	Łącznik prosty schodkowy 8-12/6 sterylne	szt.	500
3	Łącznik redukcyjny schodkowy śr.6 x 8 na 8 x 10 lub 8 x 11 na 3 x 5 sterylne	szt.	200
4	Łącznik redukcyjny schodkowy śr.12 x 15 na 8 x 6 sterylne	szt.	50
5	Łącznik Y schodkowy 9x10-11 sterylne	szt.	100
6	Łącznik Y schodkowy 9 x 6 sterylne	szt.	50
7	Łącznik uniwersalny schodkowy 15/6 sterylne	szt.	200

Pakiet Nr 31

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Pokrowiec na przewody, foliowy, teleskopowo złożony z taśmami do mocowań na końcach - tubus 200-250 x 13-16	szt.	100

Pakiet Nr 32

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Czepek chirurgiczny w kształcie beretu damski dla osób z długimi włosami wykończony gumką, wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej, o gramaturze min. 25g/m2, kolor zielony.	szt.	1200
2	Czepki chirurgiczny w kształcie furazerki, dla osób z krótkimi włosami, wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej, podwójna warstwa na wysokości czoła lub warstwa chłonna, o gramaturze min. 25g/m2, kolor zielony.	szt.	500
3	Maseczki chirurgiczne trójwarstwowe o gramaturze min. 35g/m2 materiał filtracyjny mocowane gumkami, zgodne z normą 14683, kolor zielony.	szt.	6000
4	Maseczki chirurgiczne trójwarstwowe z tasiemkami, o gramaturze min. 55g/m2, materiał filtracyjny, zgodne z normą 14683, kolor zielony.	szt.	1000
5	Maseczka chirurgiczna trójwarstwowa z tasiemkami o gramaturze min 55g/m2, materiał filtracyjny, z taśmą zapobiegającą przedostawaniu się wilgoci (dla osób w okularach) zgodne z normą 14683, kolor zielony.	szt.	200

Pakiet Nr 33

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Ciśnieniomierz mechaniczny z manometrem zegarowym dla dorosłych ze słuchawkami i mankietem wykonanym z polimerowego nylonu, silikonu lub innego materiału który się nie zaczeplia, jest odporny na działanie substancji chemicznych i wodoodporny, umożliwiający ich skuteczną dezynfekcję metodą "przetarcia" chusteczką ze środkiem dezynfekcyjnym.	szt.	2
2	Ciśnieniomierz mechaniczny z manometrem zegarowym dla dzieci (3-4 mankiety w zestawie wykonane z polimerowego nylonu, silikonu lub innego materiału który się nie zaczeplia, jest odporny na działanie substancji chemicznych i wodoodporny, umożliwiający ich skuteczną dezynfekcję metodą "przetarcia" chusteczką ze środkiem dezynfekcyjnym. W komplecie słuchawki.	szt.	2
3	Zestaw 4 mankietów wymiennych do ciśnieniomierzy (2 niemowlęcy i pediatryczny, 2 dla dorosłych standardowy i XL wykonane z polimerowego nylonu, silikonu lub innego materiału który się nie zaczeplia, jest odporny na działanie substancji chemicznych i wodoodporny, umożliwiający ich skuteczną dezynfekcję metodą "przetarcia" chusteczką ze środkiem dezynfekcyjnym.	szt.	2
4	Słuchawki lekarskie dla dzieci starszych	szt.	2
5	Słuchawki lekarskie dla niemowląt	szt.	2

Pakiet Nr 34

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Sterylny samoprzylepny opatrunek na ranę pooperacyjną z absorbcyjną nieprzywierającą warstwą chłonną:		
1	10cm x 6cm	szt.	400
2	15cm x 6cm	szt.	300
3	20cm x 8cm	szt.	200
4	25cm x 10cm	szt.	50
5	35cm x 10cm	szt.	50

Pakiet Nr 35

Lp.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Opatrunek do mocowania cewników epiduralnych np. Epi-Fix	szt.	50

Pakiet Nr 36

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Cewnik do odsysania górnych dr. oddechowych CH 6 z dwoma otworami bocznymi dł. 35 - 45 cm barwne oznaczenie na cewniku i numeryczne na opakowaniu bez ftalanów, jałowy, pakowany w rękaw papierowo foliowy (blister-pack)	szt.	200
2	Cewnik do odsysania górnych dr. oddechowych CH 8 z dwoma otworami bocznymi dł. 35 - 45 cm barwne oznaczenie na cewniku i numeryczne na opakowaniu bez ftalanów, jałowy, pakowany w rękaw papierowo foliowy (blister-pack)	szt.	1000
3	Cewnik do odsysania górnych dr. oddechowych CH 10 z dwoma otworami bocznymi dł. 45 - 60 cm barwne oznaczenie na cewniku i numeryczne na opakowaniu bez ftalanów, jałowy, pakowany w rękaw papierowo foliowy (blister-pack)	szt.	300
4	Cewnik do odsysania górnych dr. oddechowych CH 12 z dwoma otworami bocznymi dł. 50 - 60 cm barwne	szt.	50

	oznaczenie na cewniku i numeryczne na opakowaniu bez ftalanów, jałowy, pakowany w rękaw papierowo foliowy (blister-pack)		
5	Cewnik do odsysania górnych dr. oddechowych CH 14 z dwoma otworami bocznymi dł. 50 - 60 cm barwne oznaczenie na cewniku i numeryczne na opakowaniu bez ftalanów, jałowy, pakowany w rękaw papierowo foliowy (blister-pack)	szt.	50
6	Cewnik do odsysania górnych dr. oddechowych CH 16 z dwoma otworami bocznymi dł. 50 - 60 cm barwne oznaczenie na cewniku i numeryczne na opakowaniu bez ftalanów, jałowy, pakowany w rękaw papierowo foliowy (blister-pack)	szt.	50
7	Przedłużacze do pompy infuzyjnej 1.5m bezbarwny, pakowany w rękaw foliowo-papierowy napisy nadrukowane w języku polskim, pozbawione ftalanów dren PVC o średnicy wewnętrznej 1.24 mm	szt.	1500
8	Przedłużacze do pompy infuzyjnej 1.5m ciemny, pakowany w rękaw foliowo-papierowy napisy nadrukowane w języku polskim pozbawione ftalanów dren PVC o średnicy wewnętrznej 1.24 mm	szt.	500

Pakiet Nr 37

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Rurka intub. ustno-nosowe bez balonika oznaczenie głębokości na rurce, Typ Murphy CH 3.0, 3.5, 4.0, 4.5, 5.0 pakowana pojedynczo sterylna	szt.	100
	Rurki intubacyjne ustno-nosowe z balonikiem: wykonane z termoplastycznego PVC, zapewniającego dużą elastyczność rurek, idealnie dopasowujące się do dróg oddechowych mankiet niskociśnieniowy o cienkich, delikatnych ściankach zapewniający szczelność i minimalizujący powstawanie odleżyn silikonowane o zwiększonym poślizgu i gładkich ściankach dla ułatwienia intubacji i odsysania gładkie ścianki zapobiegające zbieraniu wydzieliny, otwór Murphy'ego o zaokrąglonych krawędziach, gładkie zakończenie rurki oraz gładkie połączenie mankieta z rurką, linia rtg na całej długości rurki, balonik kontrolny wyraźnie wskazujący stan napełnienia mankieta łącznik 15 mm zgodny z ISO 5356-1, czytelne oznaczenia rurek: podwójny znacznik głębokości, podziałka centymetrowa, znak skracania rurki, znakowany balonik kontrolny z zaworkiem zwrotnym, niebieski dren napełniający, nie zawierają lateksu, jałowe, jednorazowego użytku		
2	Rozmiar CH 2,5 - 9,0CH co 0,5 Rurka Guedel pakowana pojedynczo, sterylna, kodowana kolorem, blokada przeciw zagryzaniu.	szt.	1100
3	Rozmiar 00	szt.	20
4	Rozmiar 0	szt.	20
5	Rozmiar 1-5	szt.	100
6	Rozmiar 6	szt.	20
7	Rurka tracheostomijna bez mankieta CH 3.0 - 8,0 CH co 0,5 z termoplastycznego PCV, silikonowane z łącznikiem pakowana pojedynczo, sterylna, linia RTG na całej długości rurki miękkie gładkie skrzydełka szyldu, przewodnica, tasiemka mocująca.	szt.	110
8	Rurki tracheostomijne z mankiem niskociśnieniowym CH 3.0 - 4,5Ch co 0,5 wykonane z termoplastycznego PVC, silikonowane, z łącznikiem, linia rtg na całej długości rurki, miękkie, gładkie skrzydełka szyldu, przewodnica, tasiemka, mocująca, znakowany balonik, jałowa	szt.	40
9	Silikonowa maska krtaniowa: przezroczysty tubus, delikatny silikonowy mankiet, wzmocniona końcówka, czytelnie oznakowana z barwnym kodem rozmiarów, uniwersalny łącznik 15mm jednorazowego użytku, jałowa. Rozmiar 1,5 - 4,0 co 0,5	szt.	25
	Prowadnice do trudnych intubacji dla niemowląt, elastyczna typu Bougla, ze znacznikiem głębokości wprowadzania, koniec wykonany miękkiego elastycznego materiału eliminującego ryzyko uszkodzenia tkanek, jałowa jednorazowego użytku		
10	Rozmiar 1,6 /600mm	szt.	5
11	Rozmiar 2,0/600mm	szt.	5
	Prowadnice do rurek intubacyjnych, elastyczna wzmocniona na całej długości, skalowana podziałka cm, zagięty koniec ułatwiający wprowadzanie, materiał o właściwościach poślizgowych, jałowa jednorazowego użycia.		
12	Rozmiar 3,0	szt.	2
13	Rozmiar 4,0	szt.	2
14	Rozmiar 5,0	szt.	2

Pakiet Nr 38

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa prawostronna z przewodnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiem, oznaczenie kolorem mankieta i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku lateksu z dwoma mankami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 26	szt.	20
2	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa prawostronna z przewodnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiem, oznaczenie kolorem mankieta i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku lateksu z dwoma mankami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 28	szt.	20

3	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa prawostronna z prowadnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiecie, oznaczenie kolorem mankietu i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku latexu z dwoma mankietami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 35	szt.	30
4	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa prawostronna z prowadnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiecie, oznaczenie kolorem mankietu i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku latexu z dwoma mankietami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 37	szt.	30
5	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa prawostronna z prowadnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiecie, oznaczenie kolorem mankietu i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku latexu z dwoma mankietami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 39	szt.	30
6	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa lewostronna z prowadnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiecie, oznaczenie kolorem mankietu i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku latexu z dwoma mankietami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 26	szt.	20
7	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa lewostronna z prowadnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiecie, oznaczenie kolorem mankietu i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku latexu z dwoma mankietami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 28	szt.	20
8	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa lewostronna z prowadnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiecie, oznaczenie kolorem mankietu i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku latexu z dwoma mankietami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 35	szt.	30
9	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa lewostronna z prowadnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiecie, oznaczenie kolorem mankietu i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku latexu z dwoma mankietami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 37	szt.	30
10	Rurka intubacyjna dwukanałowa dooskrzelowa lewostronna z prowadnicą w komplecie, widoczna w RTG - linia rtg wraz z markerem na mankiecie, oznaczenie kolorem mankietu i balonu kontrolnego, materiał PVC bez dodatku latexu z dwoma mankietami (tchawiczy, oskrzelowy) z zestawem złączy w komplecie CH 39	szt.	30

Pakiet Nr 39

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Cewnik PCV Thorax CH 16 prosty z miękkim skośnym rozszerzonym końcem liczba otworów bocznych 4, śr. 4.0mm dł. 50 cm podwójnie pakowane	szt.	30
2	Cewnik PCV Thorax CH 20 prosty z rozszerzonym końcem liczba otworów bocznych 5, śr. 6.7mm dł. 50 cm podwójnie pakowane	szt.	50
3	Cewnik PCV Thorax CH 24 prosty z rozszerzonym końcem liczba otworów bocznych 6, śr. 8.0mm dł. 50 cm podwójnie pakowane	szt.	100
4	Cewnik PCV Thorax CH 28 prosty z rozszerzonym końcem liczba otworów bocznych 6, śr. 9.3mm dł. 50 cm podwójnie pakowane	szt.	100
5	Cewnik PCV Thorax CH 32 prosty z rozszerzonym końcem liczba otworów bocznych 6, śr. 10.7mm dł. 50 cm podwójnie pakowane	szt.	80
6	Cewnik PCV Thorax CH 36 prosty z rozszerzonym końcem liczba otworów bocznych 6, śr. 12.0mm dł. 50 cm podwójnie pakowane B108	szt.	80
7	Cewnik Troacar CH 12 z prowadnicą do drenażu klatki piersiowej z PCV proste	szt.	20
8	Cewnik Troacar CH 16 z prowadnicą do drenażu klatki piersiowej z PCV proste	szt.	50
9	Cewnik Troacar CH 20 z prowadnicą do drenażu klatki piersiowej z PCV proste	szt.	30
10	Cewnik Troacar CH 20 dwukanałowy	szt.	20

Pakiet Nr 40

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Uniwersalny dren balonowy z PCV z balonowymi z miękkiego tworzywa wypukleniami rozmiar śr. wew.7mm dł. 30m rozszerzenia do 10 mm elastyczny	szt.	7
2	Dreń do odsysania pola operacyjnego dł. 2000mm-2200mm śr. wew. 7-10mm pojedynczo sterylnie pakowane, posiadające końcówki "żeńskie rozszerzone" na końcach na elastycznym przegubie z jednej lub obydwu stron potrójne rozszerzenie, lub posiadający końcówki "żeńskie" rozszerzone z elastycznego, rozciągliwego materiału który dopasowuje się do przyłączy o różnych średnicach, tworząc szczelne połączenie	szt.	2000

Pakiet Nr 41

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Dren do odsysania pola operacyjnego dł. 3m z kanką Yankauer CH 18 dł. 26 cm. Śred. 8-10mm, bez regulacji siły ssania (z dużą siłą ssania), dren posiadający końcówki "żeńskie rozszerzone" na elastycznym przegubie z jednej lub obydwu stron potrójne rozszerzenie lub posiadający końcówki "żeńskie" rozszerzone z elastycznego, rozciągliwego materiału który dopasowuje się do przyłączy o różnych średnicach, tworząc szczelne połączenie, opakowane podwójnie: folia papier	szt.	500

Pakiet Nr 42

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Pojemnik do pobierania próbek poj. 20-40ml z dwoma drenami jałowymi do cewnika i do ssaka	szt.	200

Pakiet Nr 43

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Uniwersalny dren balonowy z PCV z balonowymi z miękkiego tworzywa wypukleniami rozmiar śr. wew. 3mm-3.5mm dl.100m elastyczny	szt.	10

Pakiet Nr 44

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Filtr antybakteryjny elektrostatyczny sterylny do aparatu do znieczuleń, złącze proste dla dorosłych z portem do podłączenia kapnografu z boku jałowy, waga max. 28-30g przestrzeń martwą max 28-50ml, zakres obj. 150-1500ml opakowanie popierowo-foliowe	szt.	3000
2	Filtr antybakteryjny elektrostatyczny sterylny do aparatu do znieczuleń, złącze proste pediatryczne z portem do podłączenia kapnografu z boku jałowy, waga max.21g przestrzeń martwa max 25 ml, zakres objętości 150-1000ml opakowanie popierowo-foliowe	szt.	1500
3	Filtr antybakteryjny elektrostatyczny do aparatu do znieczuleń dla niemowląt z portem do podłączenia kapnografu z boku jałowy, z wymiennikiem ciepła i wilgoci przestrzeń martwa max 10-15ml, zakres objętości 50-250ml, ciężar max. 15g opakowanie popierowo-foliowe	szt.	200

Pakiet Nr 45

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Igły do biopsji, półautomatyczna, do punkcji tkanek miękkich, rozmiar igły 2.1 x 100-114mm długość bioptatu 20-22mm	szt.	10

Pakiet Nr 46

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Igła do nakłuć lędźwiowych 18G/90mm	szt.	100

Pakiet Nr 47

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Igła do portu ze skrzydełkami oraz portem bocznym Y 20G x 3/4 inch x 1 szt. igła pod kątem 90 st. Sterylne z rurką PCV (bez DEHP) z adapterem Luer-Lock	szt.	50

Pakiet Nr 48

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	System wkładów jednorazowych poj. 2000ml system do zamkniętego odsysania wydzieliny średnica pokrywy min.12,5 cm otwór do pobierania próbek odsysania wydzieliny min. 25 mm kompatybilnych z istniejącymi wielorazowymi pojemnikami do wkładów będących na wyposażeniu Instytutu	szt.	700
2	System wkładów jednorazowych poj. 1000ml system do zamkniętego odsysania wydzieliny średnica pokrywy min. 12,5 cm otwór do pobierania próbek odsysania wydzieliny min. 25 mm kompatybilnych z istniejącymi wielorazowymi pojemnikami do wkładów będących na wyposażeniu Instytutu	szt.	20
3	Butle do wkładów 2000ml	szt.	4

Pakiet Nr 49

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Nożyczki proste z jednym końcem ostrym, dł. 145mm wielokrotnego użytku z możliwością sterylizacji	szt.	50

Pakiet Nr 50

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Cewniki centralne pediatryczne dwuświatłowe 4Fr/8cm światła 22G, 22G, zestaw z prowadnicą z nitynolu odporną na załamywanie i zaginanie w rozm. 0,46mm/50cm; prędkość przepływu ml/min: D18 P18	szt.	30
2	Cewniki centralne dwuświatłowe dla dorosłych 7Fr/20cm światła 16G, 16G, zestaw z prowadnicą z nitynolu odporną na załamywanie i zaginanie w rozm. 50cm; prędkość przepływu ml/min: D55 P45	szt.	30
3	Cewniki centralne pediatryczne dwuświatłowe 4Fr/13cm światła 22G, 22G, zestaw z prowadnicą z nitynolu odporną na załamywanie i zaginanie w rozm. 0,46mm/50cm; prędkość przepływu ml/min: D10 P10	szt.	30
4	Cewniki centralne pediatryczne jednoświatłowe 22G/10cm z prowadnicą z nitynolu odporną na załamywanie i zaginanie w rozm. 0,5mm/25cm; prędkość przepływu ml/min: D15	szt.	5

Pakiet Nr 51

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Taśma samoklejąca neutralna do zabezpieczenia pakietów 18-25mm x 50m bez wskaźnika	rolka	10
2	Taśma samoklejąca do kontroli sterylizacji w autoklawie ze wskaźnikiem parowym 18-25mm x 50m	rolka	10

Pakiet Nr 52

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Test kontroli sterylizacji suchym gorącym powietrzem Kl. 4 160-180 °C	szt.	300
2	Test emulgacyjny klasy VI - wskaźnik TST do kontroli sterylizacji parą wodną w temperaturze 7 min.-134°C oraz 20 min-121°C, samoklejący	szt.	500
3	Test chemiczny klasy V do kontroli sterylizacji tlenkiem etylenu	szt.	250

Pakiet Nr 53

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Ampulkowy test biologiczny o szybkim odczycie do sterylizacji parą wodną. Wstępny odczyt po 3 godzinach, ostateczny po 5 godzinach. Rodzaj szczepu bakterii oznaczony na każdej ampulce Etykieta na ampulce łatwo odklejana, ze wskaźnikiem sterylizacji parowej, do testów inkubator z panelem LCD oraz drukarką do nieodpłatnej dzierżawy na czas trwania umowy. Opakowanie a 100 szt.	op.	4

Pakiet Nr 54

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Test paskowy typu Bowie Dick z substancją przesuwaną kompatybilny z przyrządem PCD znajdującym się na wyposażeniu Instytutu	szt.	300

Pakiet Nr 55

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Sterylny jednorazowy zestaw w pełni kompatybilny do eksploatacji automatycznego wstrzykiwacza CT 9000 ADV, składający się z jednego wkładu o poj. 200ml, jednego łącznika o długości 150 cm oraz jednego złącza szybkiego napełniania	szt.	100

Pakiet Nr 56

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Zestaw z cewnikiem do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych cewnik 20G zamknięty koniec, trzy otwory boczne, miękka atraumatyczna końcówka, zatraskowy łącznik do cewnika, igła Tuohy 18G x 80mm ze zintegrowanymi skrzydełkami, filtr zewnątrzoponowy 0,2 mikrometra, strzykawka do metody spadku oporu LOR, system mocowania filtra typu PIN PAD	szt.	100
2	Mocowanie filtra typu Perifix PINPED do skóry umożliwiające jego obrót o 360 stopni wokół osi, celem łatwiejszego dostępu do filtra	szt.	100
3	Mocowanie cewnika zewnątrzoponowego składające się z elementu mocującego cewnik do skóry i drugiego elementu będącego półprzezroczystym opatrunkiem, chroniącym miejsce wkłucia	szt.	200
4	Zestaw z cewnikiem do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych cewnik zamknięty koniec i 6 bocznych mikrootworów między innymi: filtr zewnątrzoponowy 0,2 mikrometra i strzykawka do spadku oporu; Perifix ONE G20	szt.	50

Pakiet Nr 57

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, dostępnego w dwóch rozmiarach 9Ch i 12Ch z możliwością pozostawienia w ciele pacjenta do 29dni, zakończonego układem z zastawkami jednokierunkowymi (posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu grawitacyjnego z pominięciem zastawek), strzykawka luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml, skalpela do nacięcia skóry.	szt.	100

Pakiet Nr 58

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Uchwyt na ostrza chirurgiczne z taśmą samoprzylepną, utrzymujący ostrze ostrą krawędzią w dół zapobiegając przypadkowemu zranieniu.	szt.	150

Pakiet Nr 59

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Pudełko do liczenia igieł z wbudowanym przyrządem do zdejmowania ostrzy, który redukuje ryzyko zranienia w trakcie usuwania ostrzy, z taśmą przylepną pojemność 20 szt.	szt.	150

Pakiet Nr 60

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Strzykawki Janetta j.u 100 ml + jeden dodatkowy łącznik	szt.	150

Pakiet Nr 61

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Mini Spike Plus z filtrem cząsteczkowym 5 µm, filtrem bakteryjnym 0,1- 0,45 µm, do pobierania i wstrzykiwania leków, sterylne	szt.	4000

Pakiet Nr 62

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Maski respiratory klasy P2 lub P3 zabezpieczające personel medyczny przed: prątkami gruźlicy, aerozolem krwi i innych zakaźnych płynów	szt.	300

Pakiet Nr 63

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Jednorazowa myjka nasączona środkiem myjącym o neutralnym pH, przeznaczona do codziennej higieny dzieci i dorosłych 12-16 x 20-25cm grubość 1 cm	szt.	3000

Pakiet Nr 64

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Jednorazowa myjka bez środka myjącego 16 x 23 cm grubość 1 cm	szt.	300

Pakiet Nr 65

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Ostrza chirurgiczne Nr 10 brzuszaste x 100 wykonane ze stali węglowej, duży czytelny napis oznaczenia rozmiaru na opakowaniu jednostkowym nazwa producenta i numer wygrawerowane bezpośrednio na ostrzu	op.	2
2	Ostrza chirurgiczne Nr 10-11 proste x 100 wykonane ze stali węglowej duży czytelny napis oznaczenia rozmiaru na opakowaniu jednostkowym nazwa producenta i numer wygrawerowane bezpośrednio na ostrzu	op.	5
3	Ostrza chirurgiczne Nr 22 brzuszaste x 100 wykonane ze stali węglowej duży czytelny napis oznaczenia rozmiaru na opakowaniu jednostkowym nazwa producenta i numer wygrawerowane bezpośrednio na ostrzu	op.	20

Pakiet Nr 66

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Czyściki jednorazowe sterylne do elektrod monopolarnych 5cm x 5cm szt.	szt.	300

Pakiet Nr 67

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Pojedyncze alergeny kontaktowe testy płatkowe	szt.	20
2	Komory IQ Ultra	szt.	1
3	Bibułki do komór IQ	szt.	1

Pakiet Nr 68

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Poliuretanowy zgłębnik do żywienia dojelitowego z niebieską linią kontrastującą w promieniach RTG, posiadający prowadnicę Ch 10/110	szt.	2
2	Poliuretanowy zgłębnik do żywienia dojelitowego z niebieską linią kontrastującą w promieniach RTG, posiadający prowadnicę Ch 8/110-130	szt.	2
3	Poliuretanowy zgłębnik do żywienia dojelitowego z niebieską linią kontrastującą w promieniach RTG, posiadający prowadnicę Ch 12/110	szt.	2
	Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii PEG . Części składowe: A. Poliuretanowy stożkowaty łącznik: umożliwiający połączenie z zestawem do żywienia B. Przezroczysty poliuretanowy zgłębnik o długości 40 cm, z pasmem znacznika widocznym w badaniu RTG, z nadrukowanym rozmiarem C. Zacisk do regulacji przepływu D. Zacisk zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika E. Silikonowa płytka zewnętrzna do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych oraz zabezpieczająca go przed zagięciem uniemożliwiającym przepływ diety F. Silikonowa płytka zewnętrzna G. Skalpel jednorazowy H. Igła punkcyjna z trokarem I. Nić trakcyjna do przeciągnięcia zgłębnika		
4		o rozmiarze Ch18/40 cm	szt. 3
5		o rozmiarze Ch14/40 cm	szt. 3
6		o rozmiarze Ch10/40 cm	szt. 3
7	Flocare przyrząd do żywienia grawitacyjny do butelek z końcówką EnLock	szt.	800
8	Flocare przyrząd do żywienia do pompy	szt.	20

Pakiet Nr 69

L.p.	Nazwa Leku	J.m.	Ilość
1	Alkoholowy preparat do odkażanie skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, punkcjami, cewnikowaniem. Preparat na bazie izopropanolu, jodopoliwinylopirolidonu. Ph 3,5-4,0. Łączy zalety szybkiego i przedłużonego działania z szerokim działaniem: bakterie, Tbc, grzyby, wirusy, spory, pierwotniaki. Jest łatwy w stosowaniu i dobrze tolerowany przez skórę. Czas działania to 15 sek., szybko wysycha, posiada właściwości czyszczące i odtłuszczające, ułatwia dobre przyleganie folii przy zabiegach operacyjnych, barwiony a 1000ml dopuszczony do obszaru medycyna człowieka.	fl.	5
2	Alkoholowy preparat do odkażanie skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, punkcjami, cewnikowaniem. Preparat na bazie izopropanolu, jodopoliwinylopirolidonu. Ph 3,5-4,0. Łączy zalety szybkiego i przedłużonego działania z szerokim działaniem: bakterie, Tbc, grzyby, wirusy, spory, pierwotniaki. Jest łatwy w stosowaniu i dobrze tolerowany przez skórę. Czas działania to 15 sek., szybko wysycha, posiada właściwości czyszczące i odtłuszczające, ułatwia dobre przyleganie folii przy zabiegach operacyjnych, bezbarwny a 1000ml dopuszczony do obszaru medycyna człowieka.	fl.	5
3	Alkoholowy preparat do odkażanie skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, punkcjami, cewnikowaniem. Preparat na bazie izopropanolu, jodopoliwinylopirolidonu. Ph 3,5-4,0. Łączy zalety szybkiego i przedłużonego działania z szerokim działaniem: bakterie, Tbc, grzyby, wirusy, spory, pierwotniaki. Jest łatwy w stosowaniu i dobrze tolerowany przez skórę. Czas działania to 15 sek., szybko wysycha, posiada właściwości czyszczące i odtłuszczające, ułatwia dobre przyleganie folii przy zabiegach operacyjnych, barwiony a 250ml w atomizer dopuszczony do obszaru medycyna człowieka.	fl.	5
4	Alkoholowy preparat do odkażanie skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, punkcjami, cewnikowaniem. Preparat na bazie izopropanolu, jodopoliwinylopirolidonu. Ph 3,5-4,0. Łączy zalety szybkiego i przedłużonego działania z szerokim działaniem: bakterie, Tbc, grzyby, wirusy, spory, pierwotniaki. Jest łatwy w stosowaniu i dobrze tolerowany przez skórę. Czas działania to 15 sek., szybko wysycha, posiada właściwości czyszczące i odtłuszczające, ułatwia dobre przyleganie folii przy zabiegach operacyjnych, bezbarwny a 250ml atomizer dopuszczony do obszaru medycyna człowieka.	fl.	5

Pakiet Nr 70

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Preparat do mycia i dezynfekcji małych i trudnodostępnych powierzchni na bazie co najmniej dwóch alkoholi (etanolu i 1-propanolu lub 2-propanolu) bez zawartości aldehydów i QAV. Spektrum działania B (Tbc), F - do 1 minuty; V (HIV, HBV, HCV, Noro, Polio, Adeno) - do 5 min. a'1000 ml w sprayu dopuszczony do obszaru medycyna człowieka B-EN 13727 lub EN 13697. Grzyby-EN 13624 lub EN 13697 Tbc -EN 14348 V- EN 14476 lub EN 16777. W przypadku braku ofert spełniających ww wymagania dotyczące skuteczności biobójczej wg norm EN zamawiający dopuści preparaty posiadające dokumentację potwierdzającą wymaganą przez zamawiającego skuteczność biobójczą potwierdzoną przez notyfikowane placówki z terenu Unii Europejskiej np. DGHM, BGA (RKI), DVV, PZH	fl.	300

Pakiet Nr 71

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Preparat do mycia i dezynfekcji małych i trudnodostępnych powierzchni na bazie co najmniej dwóch alkoholi (etanolu i 1-propanolu lub 2-propanolu) bez zawartości aldehydów i QAV. Spektrum działania B (Tbc), F - do 1 minuty; V (HIV, HBV, HCV, Noro, Rota, Adeno) - do 5 min. a'1000 ml w butelce z dozownikiem w nakrętkę ze szczelnym klipsowym zamknięciem dopuszczony do obszaru medycyna człowieka B-EN 13727 lub EN 13697. Grzyby-EN 13624 lub EN 13697 Tbc -EN 14348 V- EN 14476 lub EN 16777. W przypadku braku ofert spełniających ww wymagania dotyczące skuteczności biobójczej wg norm EN zamawiający dopuści preparaty posiadające dokumentację potwierdzającą wymaganą przez zamawiającego skuteczność biobójczą potwierdzoną przez notyfikowane placówki z terenu Unii Europejskiej np. DGHM, BGA (RKI), DVV, PZH	fl.	200

Pakiet Nr 72

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Preparat chlorowy oparty o dichloroizocjanouran sodu, nie zawierający kwasów organicznych. W tabletkach, o obojętnym PH6,5 – 7,5 przeznaczony do dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych, również obciążonych materiałem organicznym jak i służący do zalewania plam krwi. Nie działający drażniąco na drogi oddechowe, nie wymagający stosowania ochron dróg oddechowych. Spektrum działania- B,Tbc (Mycobacterium terrae,F,V (Adeno, Noro, Polio) wg B-EN 13727 lub EN 13697 Grzyby-EN 13624 lub EN 13697 Tbc -EN 14348 V- EN 14476 lub EN 16777. Czas działania- 15min. Posiadający potwierdzone działanie na Clostridium difficile (w warunkach brudnych). opakowanie a 300 tabl. Dopuszczony do obszaru medycyna człowieka.	op.	70

Pakiet Nr 73

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, instrumentów chirurgicznych, rotacyjnych oraz endoskopów. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Posiadający bardzo dobre właściwości myjące, rozpuszczający zaschnięte pozostałości organiczne krew, białko i wydzieliny. Nie zawierający w swoim składzie aldehydów. Dobra tolerancja materiałowa oraz ochrona przed korozją. Spektrum działania: B(w tym MRSA), F, Tbc (M. terrae), V (Adeno), V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV), Polio, Spory (C. difficile). Wymagane jest aby preparat posiadał dokumentację potwierdzającą skuteczność bójezą tj. badania fazy 2.2 dla B, F, Tbc (zg. z EN 14561, EN 14562, EN 14563) oraz fazy 2.1 dla V i S (zg. z EN 14476, EN 16777). Maksymalne stężenie 2%, Maksymalny czas dezynfekcji (B, V,Tbc,F) do 30min, S do 60min. Zamawiający dopuszcza zastosowanie aktywatora w celu uzyskania wymaganego spektrum. W takim przypadku do ceny preparatu należy dodać cenę aktywatora. Zamawiający potrzebuje 2500 litrów roboczych preparatu. Składający ofertę dokona przeliczeń ilości kilogramów koncentratu niezbędnych do sporządzenia takiej ilości roztworu z uwzględnieniem procentowości roztworu spełniającej wymagania zamawiającego. Opakowanie 5-10 kg	kg	10
	<i>Prosimy o wycenę takiej ilości koncentratu, która będzie niezbędna do wytworzenia roztworu roboczego w ilości zawartej w specyfikacji.</i>		
2	Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, instrumentów chirurgicznych, rotacyjnych oraz endoskopów. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Posiadający bardzo dobre właściwości myjące, rozpuszczający zaschnięte pozostałości organiczne krew, białko i wydzieliny. Nie zawierający w swoim składzie aldehydów. Dobra tolerancja materiałowa oraz ochrona przed korozją. Spektrum działania: B(w tym MRSA), F, Tbc (M. terrae), V (Adeno), V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV), Polio, Spory (C. difficile). Wymagane jest aby preparat posiadał dokumentację potwierdzającą skuteczność bójezą tj. badania fazy 2.2 dla B, F, Tbc (zg. z EN 14561, EN 14562, EN 14563) oraz fazy 2.1 dla V i S (zg. z EN 14476, EN 16777). Maksymalne stężenie 2%, Maksymalny czas dezynfekcji (B, V,Tbc,F) do 30min, S do 60min. Zamawiający dopuszcza zastosowanie aktywatora w celu uzyskania wymaganego spektrum. W takim przypadku do ceny preparatu należy dodać cenę aktywatora. Zamawiający potrzebuje 22000 litrów roboczych preparatu. Składający ofertę dokona przeliczeń ilości kilogramów koncentratu niezbędnych do sporządzenia takiej ilości roztworu z uwzględnieniem procentowości roztworu spełniającej wymagania zamawiającego. Opakowanie 1-2 kg	kg	60
	<i>Prosimy o wycenę takiej ilości koncentratu, która będzie niezbędna do wytworzenia roztworu roboczego w ilości zawartej w specyfikacji.</i>		

Pakiet Nr 74

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Bezbarwny preparat na bazie alkoholu, nie zawierający jodu, difenylolu, do dezynfekcji skóry przedoperacyjnymi, zastrzykami, punkcjami. Spektrum działania B(Tbc, MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Adeno). Przedłużone działanie, brak pozostałości na skórze, odtłuszczający skórę. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie a'11.	fl.	15
2	Bezbarwny preparat na bazie alkoholu, nie zawierający jodu, difenylolu do dezynfekcji skóry przed operacjami, zastrzykami, punkcjami. Spektrum działania B(Tbc, MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Adeno). Przedłużone działanie., brak pozostałości na skórze, odtłuszczający skórę. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie a'250-350ml	fl.	10
3	Barwiony preparat na bazie alkoholu, nie zawierający jodu, difenylolu do dezynfekcji skóry przed operacjami, zastrzykami, punkcjami. Spektrum działania B(Tbc, MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Adeno). Czas działania do 1min, odtłuszczający skórę. Zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie a'11.	fl.	20

Pakiet Nr 75

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Preparat наносzony w postaci aktywnej piany, bezalkoholowy, zawierający alifatyczne czwartorzędowe związki amoniowe, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni (inkubatory) i miejsc trudnodostępnych, delikatnych powierzchni wyposażenia wrażliwego na działanie alkoholu. Zakres działania: V- EN 14476 lub EN 16777 B-EN 13727 lub EN 13697 Grzyby-EN 13624 lub EN 13697 Tbc - EN 14348 Wydajność preparatu ok. 6ml/1m ² ,(1L/160m ²) Preparat nie może być klasyfikowany jako drażniący Gotowy do użycia w opakowaniu ze spryskiwaczem. Dodatkowa informacja: nie działający szkodliwie na obudowy lamp pooperacyjnych (PLEKSA). Konfekcjonowany w butelkach z końcówką spieniącą a 750 ml. dopuszczony do obszaru medycyna człowieka	fl.	3

Pakiet Nr 76

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Koncentrat na bazie czwartorzędowych związków amonowych, amin i alkoholu przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyposażenia pomieszczeń w placówkach opieki zdrowotnej, sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych takich jak łóżka lekarskie, podłogi, ściany. Także do powierzchni ze szkła akrylowego. Bez zawartości związków chloru, związków fenolowych i aldehydów. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, w tym na oddziałach noworodkowych. Sposób użycia nie wymagający splukiwania dezynfekowanych powierzchni Spektrum działania B, F (<i>C.albicans</i> , <i>A.niger</i>), Tbc (<i>M.terrae</i> , <i>M.avium</i>), V (HIV, HBV, HVB, adeno, polio, noro) w stężeniu do 0,5% w czasie 15 minut, z możliwością poszerzenia o spory w czasie 30 minut. Wymagane jest, aby preparat posiadał dokumentację potwierdzającą skuteczność bójczą tj. badania B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN13697), Tbc (EN 14348), V (EN 14476) lub EN 16777, S (EN 14347) Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny. Zamawiający potrzebuje 60 000 litrów roboczych preparatu. Składający ofertę dokona przeliczeń ilości litrów koncentratu niezbędnych do sporządzenia takiej ilości roztworu z uwzględnieniem procentowości roztworu spełniającej wymagania zamawiającego. Opakowanie a 1000ml z końcówką dozującą. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny	fl.	300

Pakiet Nr 77

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Preparat o działaniu antybakteryjnym zawierający Chlohexidini gluconas do higienicznego mycia i dekontaminacji rąk, a także mycia pacjentów działający na MRSA a 500 ml z pompką dopuszczony do obszaru medycyna człowieka. wg norm: B EN13727 lub EN 1499, F EN 13624, V EN 14476	fl.	220

Pakiet Nr 78

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Preparat do dezynfekcji powierzchni kontaktującej się z żywnością Nie zawierający chloru, aldehydów, alkoholi czwartorzędowych środków amonowych. Działający na B, F wg normy EN 13697, w czasie 15 min posiadający barwnik informujący o utracie właściwości biobójczych opakowania a 200 g dopuszczony do obszaru medycyna człowieka. W przypadku braku ofert spełniających ww wymagania dotyczące skuteczności biobójczej wg norm EN zamawiający dopuści preparaty posiadające dokumentację potwierdzającą wymaganą przez zamawiającego skuteczność bójczą potwierdzoną przez notyfikowane placówki z terenu Unii Europejskiej np. DGHM, BGA (RKI), DVV, PZH	op.	8
2	Preparat myjący o udowodnionym działaniu przeciwbakteryjnym w stosunku do gronkowców, paciorkowców i pseudomonasów, dopuszczony do mycia przedmiotów mających kontakt z żywnością (dopuszczony przez PZH, HŻ) nie zawierający chloru i aldehydów. Preparat w formie koncentratu 1l koncentratu = 1000 litrów roztworu użytkowego dopuszczony do obszaru medycyna człowieka.	op.	8

Pakiet Nr 79

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
	Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów. Wszystkie preparaty kompatybilne pochodzące od jednego producenta zaakceptowane przez producenta myjni INOVA oraz Olympus Mini ETD, a także producentów endoskopów Olympus oraz Pentax		
1	Środek dezynfekcyjny przeznaczony do automatycznej dezynfekcji endoskopów w procesie termodezynfekcji w temp. 55-60 st. C czas pełnej dezynfekcji endoskopów max. 10 min., stężenie robocze min. 1 %, bez gliksalu i soli kwasów organicznych, dopuszczony do obszaru medycyna człowieka. Spektrum działania - B wg EN13727 lub EN 14561, F EN13624 lub EN 14562, Tbc EN 14348 lub EN 14563 V (HBV, HCV, HIV, Polio Noro, Adeno) lub, EN 14476 lub EN 16777	litr	150
2	Środek myjący do automatycznego mycia endoskopów w procesie termodezynfekcji w temp. 55-60 st. C współpracujący ze środkiem dezynfekującym stężenie robocze min. 0.5% , dopuszczony do obszaru medycyna człowieka.	litr	80
3	Trójenzymatyczny preparat myjąco-dezynfekujący. Skład: niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, glikole, alkohol. brak zawartości aldehydów, zw. utleniających, soli kwasów organicznych. Przeznaczenie: wrażliwe na temp. narzędzia chirurgiczne, aluminium oksydowane, endoskopy. Dozowanie: 5ml/l, pH: 5,5-7. Wymagane: szeroka tolerancja materiałowa, Spektrum: B wg EN13727 lub EN 14561, F EN13624 lub EN 14562, Tbc EN 14348 lub EN 14563 V (HBV, HCV, HIV, Polio Noro, Adeno) lub ,EN 14476 lub EN 16777 czas działania do 15 min. dopuszczony do obszaru medycyna człowieka. Dołączona pompka.	litr	60
	W przypadku zmiany środków dotychczas stosowanych na nowe, koszt przeprogramowania myjni ponosi dostawca preparatów.		

Pakiet Nr 80

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Sterylny środek do manualnej konserwacji narzędzi chirurgicznych po ręcznym i maszynowym myciu i dezynfekcji. Stosowany przed i po procesie sterylizacji. Zawierający substancje ułatwiające rozpuszczenie zanieczyszczeń. Preparat w pojemniku z pompką (spray). Opakowania 250ml	op.	2

Pakiet Nr 81

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Kieliszki na leki 15-30ml jednorazowego użytku, wykonane z tworzywa nie odkształcającego w dłoniach, przezroczyste z czytelną i wyraźną podziałką co 5 ml x 80 szt.	op.	1000

Pakiet Nr 82

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
	Papier krepowy miękki: (zmiękczoney)		
1	papier do sterylizacji biały 900 x 900mm x 250 szt.	op.	2
2	papier do sterylizacji biały 1000 x 1000mm x 250 szt.	op.	2
3	papier do sterylizacji biały 750 x 750mm 250 szt.	op.	8
4	papier do sterylizacji zielony 750 x 750mm x 250 szt.	op.	8
5	papier do sterylizacji zielony 900 x 900mm x 250 szt.	op.	8
6	papier do sterylizacji zielony 600 x 600mm x 500 szt.	op.	8

Pakiet Nr 83

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Etykiety do kontenera ze wskaźnikiem S klasy A wym. 67x38mm, wkładane z boku samoklejące x 500 szt.	op.	4
2	Plomby do kontenerów typu Wagner plastikowe a 500 szt.	op.	1
3	Test/sprawdzian zgrzewu do codziennej kontroli zgrzewarki rolkowej gwarantujący przewidziana normą wytrzymałość zgrzewu, informuje o codziennej prawidłowej pracy zgrzewarki rolkowej, odtwarza wynik bezpośrednio po kontroli w sposób czytelny	szt.	500

Pakiet Nr 84

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Etykieta dwukrotnie przylepna ze wskaźnikiem sterylizacji para wodna (rolka 750 szt. etykiet+zapasowy wałek z tuszem) do posiadanej metkownicy 3-rzędowej GKE Steri Record	rolki	48
2	Etykieta dwukrotnie przylepna ze wskaźnikiem sterylizacji EO-tlenek etylenu (rolka 750 szt. etykiet + zapasowy wałek z tuszem) do posiadanej metkownicy 3-rzędowej GKE Steri Record	rolki	4

Pakiet Nr 85

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Szpatułka metalowa językowa dł 16 cm 23/19mm	szt.	10
2	Wzierniki uszne 2mm Hartmann	szt.	20
3	Wzierniki uszne 3mm Hartmann	szt.	20
4	Wziernik nosowy dla dzieci Hartmann	szt.	10
5	Jednorazowy zestaw laryngologiczny typu Lucae MAX	szt.	250
6	Żarówki do lampy czołowej 6V Zalimp	szt.	10
7	Lusterka laryngologiczne 15mm	szt.	20
8	Lusterka laryngologiczne 12mm	szt.	20
9	Lusterka laryngologiczne 20mm	szt.	10
10	Ssak uszny (końcówka)	szt.	4
11	Haczyki uszne male	szt.	5
12	Watotrzymacze	szt.	5

Pakiet Nr 86

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Cewnik do gastrostomii z portem Y CH 12	szt.	3

Pakiet Nr 87

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Szczypce biopsyjne pulmonologiczne jednorazowe: Oplywowe kształty miseczki pozwalające na gładkie przemieszczanie w kanale endoskopu, tnące tkanki przy biopsji a nie wydzierające nie szarpiące bardzo duża siła wycinania przy zamykaniu miseczki, nie zawadzające o wewnętrznej stronie kanału endoskopowego podczas manewrowania. Budowa miseczki pozwalająca na łatwe dotarcie do wybranego miejsca wykonywania biopsji, o małym tarciu i zapobiegająca zarysowaniu wewnętrznej strony kanału roboczego endoskopu, ergonomiczne ukształtowany manipulator pozwalający na pełną kontrolę podczas zabiegu. Miseczka owalna przewód roboczy w osłonie teflonowej średnica miseczki 1,8mm do kanału roboczego 2mm długość robocza 100-120cm	szt.	30
2	Szczypce biopsyjne wielorazowe (autoklawowalne) łyżeczki owalne z okienkami 0,8mm x 1200mm do kanału roboczego o średnicy 1,2mm	szt.	2
3	Szczypce biopsyjne wielorazowe (autoklawowalne) łyżeczki owalne z okienkami 1,0mm x 1200mm do kanału roboczego o średnicy 1,2mm	szt.	2

Pakiet Nr 88

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Pętla laryngologiczne jednorazowe, elastyczne, kształt przyporządkowany określone kolorowi, nie zawierają lateksu, gładka powierzchni i starannie zaokrąglone krawędzie.		
1	Pętla w formie łyżeczki żółta do usuwania woszczyzny u pacjentów, których przewody słuchowe ekstensywnie wytwarzają cerumen.	szt.	50
2	Pętla pomarańczowa do usuwania wciśniętego głęboko w przewód słuchowy cerumen	szt.	50
3	Pętla czerwona do usuwania twardych złożeń woszczyzny, u starszych pacjentów.	szt.	50
4	Pętla purpurowa z miękką i elastyczną końcówką - umożliwiającą: • lepszą kontrolę nad usuwaniem woszczyzny, • większy komfort dla pacjenta.	szt.	50
5	Pętla w formie łyżeczki błękitna dla wąskich przewodów słuchowych. Ma być używana podczas badania z użyciem otoskopu	szt.	100
6	Pętla zielona jest sztywna ułatwiająca usuwanie zatwardziałego i ubitego cerumenu	szt.	350
7	Pętla uniwersalna biała o uniwersalnym kształcie i wielkości	szt.	500

Pakiet Nr 89

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Aquasonic sterylny żel do USG • 20g sterylna aluminiowa saszetka podwójnie opakowana. • zgodny z częstotliwością drgań występujących w różnych aparatach USG. • hydrologiczny, bakteriostatyczny, nie wywołujący podrażnień. • całkowicie wodny roztwór nie pozostawiający zabrudzeń na ubraniach i nie uszkadzający głowic i przetworników.	szt.	50

Pakiet Nr 90

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Igła do pobierania leków z fiolek gumowych z zakończeniem typu PencilPoint zapobiegającym fragmentacji korka - rozm. 1.1-1.2 dł. min. 30 mm op. a 100 szt.	op.	260

Pakiet Nr 91

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Zamknięty system dostępu naczyniowego przezroczysty, dający pełną kontrolę i wizualizację podawanych płynów, posiadający prosty tor przepływu, bezigłowy o przepływie 32l/godz. zgodnie z normą PN EN 10555-5. Z membraną silikonową, osadzoną zewnętrznie na konektorze, wykonany w technologii podzielonej membrany silikonowej, bez metalowych oraz wewnętrznych mechanicznych części. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji., dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi.	szt.	100
2	Zamknięty system dostępu naczyniowego przezroczysty, dający pełną kontrolę i wizualizację podawanych płynów, posiadający prosty tor przepływu z przedłużaczem 14-15cm bezigłowy o przepływie 27l/godz. zgodnie z normą PN EN 10555-5. Z membraną silikonową, osadzoną zewnętrznie na konektorze, wykonany w technologii podzielonej membrany silikonowej, bez metalowych oraz wewnętrznych mechanicznych części. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji., dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi.	szt.	50

3	Zamknięty system dostępu naczyniowego przezroczysty, dający pełną kontrolę i wizualizację podawanych płynów, posiadający prosty tor przepływu z przedłużaczem 14-15cm bezigłowy o przepływie 33-49ml/min. zgodnie z normą PN EN 10555-5. Z membraną silikonową, osadzoną zewnętrznie na konektorze, wykonany w technologii podzielonej membrany silikonowej, bez metalowych oraz wewnętrznych mechanicznych części. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji., dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. O przestrzeni martwej max. 0,21ml, wytrzymały na ciś. Płynu iniekcyjnego 17, 2bara=250 psi, i na ciśnienie zwrotne 6,7 bara=97 psi.	szt.	50
---	--	------	----

Pakiet Nr 92

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Opatrunek do mocowania cewników centralnych. Folia mocująca o kontrolowanej przepuszczalności wilgoci o bardzo dobrej przepuszczalności powietrza, wyposażony w metkę do oznaczania daty, aplikacji wkłucia oraz informacji o osobie dokonującej wkłucia. Dodatkowo dołączone dwa paski do mocowania wkłucia. Współczynnik paroprzepuszczalności opatrunku wynosi 11 000 g/m ² /24h/37oC		
1	5cm x 6cm	szt.	50
2	6cm x 7cm	szt.	50

Pakiet Nr 93

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Ladunki jednorazowego użytku do baz metalowych Auto-Suture:		
1	GIA Premium 50 x 3.8 do tkanki płucnej	szt.	24
2	Ta-Premium 30 x 3.5 do tkanki płucnej	szt.	24
3	Ta-Premium 30 x V3 naczyniowe	szt.	6
4	Ta-Premium 55 x 3.5 do tkanki płucnej	szt.	24
5	Ta-Premium 30 x 4,8 oskrzelowe	szt.	6
6	Ta-Premium 55 x 4,8 oskrzelowe	szt.	6

Pakiet Nr 94

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Talk do talkowania opłucnej trwały i obojętny fizycznie, chemicznie oraz biologicznie. Produkowany tylko w celach medycznych (talcum pleurodesis). Nie zawierający azbestu, sterylny, nie zawierający endoksyn, doskonale nadzorujący granulometrię zapobiegając przemieszczaniu. Spray 3g z aplikatorem	szt.	10

Pakiet Nr 95

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	INTRAPUR, filtry do infuzji 0,2 Intrapur Paed z dodatnio naładowaną membraną	szt.	50

Pakiet Nr 96

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Filtr jednorazowy do wykonywania badań czynnościowych układu oddechowego, kompatybilne z zestawem Jaeger Master Screen PFT, każda sztuka pakowana oddzielnie. Filtr bakteryjno-wirusowy ze zintegrowanym na stałe ustnikiem. Przestrzeń martwa filtra (55 +/- 3%) ml. Opór przy wdechu: Mniejszy niż 0,5 cm H ₂ O/l/s przy przepływie 1 l/s Opór przy wydechu: Mniejszy niż 0,5 cm H ₂ O/l/s przy przepływie 1 l/s Efektywność filtra: <u>przynajmniej 99,99% przy przepływie 30 l/min.</u> Potwierdzone wynikami testów z niezależnych laboratoriów. Dołączyć dokument potwierdzający wyniki testów. Efektywność filtra: <u>Przynajmniej 96% przy przepływie 750 l/min</u> Potwierdzone wynikami testów z niezależnych laboratoriów. Dołączyć dokument potwierdzający wyniki testów. Część ustnikowa filtra wyposażona w wypustki (przynajmniej dwie, w różnych miejscach) ułatwiające przytrzymanie filtra zębami podczas badania. Filtr przystosowany do przeprowadzania następujących pomiarów.: <ul style="list-style-type: none"> • Spirometria/objętość przepływu/maksymalna pojemność oddechowa (MVV) • Bodypletyzmografia • Badania czynnościowej pojemności zalegającej (FRC) przy wykorzystaniu azotu / helu jako gazu wskaźnikowego • Pomiar pojemności dyfuzyjnej • Pomiar oporu dróg oddechowych (IOS/Roccc) • Pomiar mechaniki oddychania (P 0.1, Pmax) Dołączyć dokument potwierdzając, że oferowane filtry nadają się do przeprowadzania wyżej wymienionych badań. Dołączyć dokument potwierdzający kompatybilność oferowanych filtrów z posiadany przez zamawiającego zestawem diagnostycznym.	szt.	5500

Pakiet Nr 97

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Filtr jednorazowy do wykonywania badań czynnościowych układu oddechowego kompatybilne z posiadanym zestawem Medi Soft Spiro Air, każda sztuka pakowana oddzielnie	szt.	500

Pakiet Nr 98

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Termometr elektroniczny bezdotykowy na podczerwień przeznaczonym do mierzenia temperatury ciała u dzieci i osób dorosłych w sposób bezdotykowy. Sygnał dźwiękowy jeśli temperatura jest podniesiona (przekroczona), pamięć ostatnich minimum 30 pomiarów, podświetlany wyświetlacz LCD, automatyczne wyłączenie (oszczędność baterii), mały, poręczny, prosty w użyciu, pomiar temperatury bez konieczności ponoszenia dodatkowych kosztów związanych z wymianą jednorazowych kapturków bądź też przeprowadzania procesu dezynfekcji, a jednocześnie w sposób całkowity eliminujący możliwość przenoszenia drobnoustrojów. Zasięg pomiaru: 30.0°C - 50.0°C. Dokładność, precyzja: max ± 0.3° C. Odległość dla pomiarów: 5 cm – 15 cm. Automatyczne wyłączenie po 5-ciu sekundach	szt.	5

Pakiet Nr 99

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Sterylny pakiet do cewnikowania urologicznego. Zestaw zawiera: Pojemnik plastikowy medyczny - 1 szt, Kompresy gazowe 8 warstwowe 7,5cm x 7,5cm - 2 szt, Pęseta plastikowa jednorazowego użytku - 1 szt, Strzykawka jednorazowego użytku 10ml - 1 szt, Serweta włókninowa barierowa 45cm x 75cm z otworem - 1 szt, Serweta włókninowa Hospidrape 45cm x 75cm - 1 szt, Tupfery gazowe 20cm x 20cm - 4 szt, Rękawice lateksowe zabiegowe bezpudrowe rozm. M - 2 szt.	op.	20

Pakiet Nr 100

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Sterylny żel z lidokainą 2% do cewnikowania urologicznego. Aplikator harmonijkowy lub amp.-strzyk. 8,5g-12,5g żelu pakowany pojedynczo.	szt.	30

Pakiet Nr 101

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Sterylny żel do rurek intubacyjnych nawilżający, rozpuszczalny w wodzie, bezbarwny, bezwonny, beztłuszczowy, nie zawierający aktywnych substancji. Aplikator harmonijkowy 8,5g-12,5g żelu	szt.	30

Pakiet Nr 102

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego w wiaderku, rozmiar min 30cm-25cm suche gotowe do nasączenia preparatem z pakietu 103	szt.	4
2	Chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, rozmiar min 30cm-25cm suche gotowe do nasączenia preparatem z pakietu 103. Wkład do wiaderka z poz. 1.	szt.	100

Pakiet Nr 103

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Preparat do dezynfekcji do zalania chusteczek z pakietu 102, mieszanina alkoholi (np. izopropanol, u-propanol). Zakres działania: B wg normy EN 13727 lub EN 16615, F EN 13624 TBc EN 14348, V EN 14476 Czas działania – 5 min Okres trwałości po zalaniu min 20 dni. W przypadku braku ofert spełniających ww wymagania dotyczące skuteczności biobójczej wg norm EN zamawiający dopuści preparaty posiadające dokumentację potwierdzającą wymaganą przez zamawiającego skuteczność biobójczą potwierdzoną przez notyfikowane placówki z terenu Unii Europejskiej np. DGHM, BGA (RKI), DVV, PZH	litr	150

Pakiet Nr 104

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Kanka Yankauer Ch 8, dl 26 cm, bez regulacji ssania	szt.	100
2	Kanka Yankauer Ch 8, dl 18 cm, bez regulacji ssania	szt.	50

Pakiet Nr 105

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Woda sterylna 650 ml z łącznikiem do przepływomierza do stosowania przez 28 dni do wielu pacjentów (potwierdzone badaniami klinicznymi) na oddziałach szpitalnych, wyjście ¼"	fl.	90
2	Woda sterylna 340 ml z łącznikiem do przepływomierza do stosowania przez 28 dni do wielu pacjentów (potwierdzone badaniami klinicznymi) na oddziałach szpitalnych, wyjście ¼"	fl.	10

Parametry graniczne do zadań Nr 106 i 107

1. Wszystkie wyroby muszą być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta (dołączyć oświadczenia producentów)
2. Utylizacja przez spalanie.
3. Zamknięcie eliminujące efekt aerozolu, próbówki zakręcane korkiem
4. Probówki systemowe wykonane z tworzywa sztucznego.
5. W związku z pełną kompatybilnością i wymogiem o pochodzenia od jednego producenta pakiety 106 i 107 będą oceniane sumarycznie.

Pakiet Nr 106

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Igła jednorazowa 20G 0,9x38 kompatybilna z probówko-strzykawką	szt.	100
2	Igła jednorazowa 21G 0,8x38 kompatybilna z probówko-strzykawką	szt.	100
3	Igła jednorazowa 21G 0,8x25 kompatybilna z probówko-strzykawką	szt.	100
4	Igła motylkowa do trudnych pobrań 20G 0,9 x 19mm dł. wężyka 70mm do 80mm	szt.	5000
5	Igła motylkowa do trudnych pobrań 21G 0,8 x 19mm dł. wężyka 70mm do 80mm	szt.	3000
6	Adapter do pobierania z końcówką Luer np.wenflon	szt.	400
7	Łącznik do pobierania krwi na posiew	szt.	50
Wszystkie akcesoria kompatybilne z probówkami z zadania 107			

Pakiet Nr 107

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Probówko-strzykawka do badań biochemicznych 4,9 ml średnica 13mm do 14 mm z aktywatorem wykrzepiania	szt.	11000
2	Probówko-strzykawka do badań biochemicznych od 2,5ml do 3,0ml średnica 13mm do 14 mm z aktywatorem wykrzepiania	szt.	15000
3	Probówko-strzykawka do badań osocza od 2,0 ml do 3,0 ml średnica 11-14 mm heparyna litowa	szt.	600
4	Probówko-strzykawka do badań osocza od 4,0 ml do 4,9ml średnica 11-14mm heparyna litowa	szt.	100
5	Probówko-strzykawka do badań osocza od 7,5 ml do 8,5 ml średnica 14-15 mm heparyna litowa	szt.	50
6	Probówko-strzykawka do badań hematologicznych od 1,4ml do 1,6ml średnica 10-11,5mm EDTA-K3 bez przewężień	szt.	16000
7	Probówko-strzykawka do badań koagulologicznych od 1,4 do 1,6 ml średnica 10-11,5mm cytrynian bez przewężień	szt.	1500
8	Probówka systemowa obj.2-3ml i śr.11-12mm z jonami magnezu w celu diagnozowania pseudotrombocytopenii.	szt.	50
9	Probówko-strzykawka do badań OB 1,8-2,0ml	szt.	5000
10	Pipety ze skalą do probówek OB.	szt.	5000
Wszystkie pozycje kompatybilne do akcesoriów z zadania 106			

Pakiet Nr 108

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki nasączone roztworem QAV, o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym nieodpornych na działanie alkoholu (łącznie z głowicami USG). Minimalny wymiar pojedynczej chusteczki 130x220 mm. Czas i spektrum działania: B wg EN13727 lub EN 14561, F wg EN13624 lub EN 14562, Tbc wg EN 14348, V wg EN 14476 (pełna skuteczność wirusobójczą Polio, Adeno, Noro) maksymalnie w czasie do 15 min. Pojemniki z chusteczkami a 200 szt. Potrzebna ilość chusteczek : 80 000 Dopuszczamy przeliczenie ilości na opakowania od 100 -200 szt. W przypadku braku ofert spełniających ww wymagania dotyczące skuteczności biobójczej wg norm EN zamawiający dopuści preparaty posiadające dokumentację potwierdzającą wymaganą przez zamawiającego skuteczność bójczą potwierdzoną przez notyfikowane placówki z terenu Unii Europejskiej np. DGHM, BGA (RKI), DVV, PZH	op.	400

Pakiet Nr 109

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Filtr jednorazowy do wykonywania badań czynnościowych układu oddechowego do analizatora tlenu azotu FeNO kompatybilne z Medi Soft Hypair SE NO każda sztuka pakowana oddzielnie	szt.	2500

Pakiet Nr 110

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Samoprzylepna kieszeń dwukomorowa do mocowania na powierzchni 2 x 14 x 20	szt.	180

Pakiet Nr 111

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Złożony preparat antyseptyczny do dezynfekcji chirurgicznej rąk w formie żelu lub płynu zawierający co najmniej 2 substancje czynne w tym etanol (min. 70 %). Spełniający normy: EN 13727 lub EN 12791 Spektrum: B (Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro, Adeno lub Polio) Wielkość wkładu: 1000 - 1300 ml, wkład hermetycznie zamknięty, bez możliwości dolewania preparatu	litr	30
2	Złożony preparat antyseptyczny do dezynfekcji higienicznej rąk w formie żelu lub płynu zawierający co najmniej 2 substancje czynne w tym etanol (min. 60 %). Spełniający normę: EN 1500 lub EN 13727 Spektrum: B (Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) Wielkość wkładu: 1000 - 1300 ml, wkład hermetycznie zamknięty, bez możliwości dolewania preparatu	litr	730
3	Emulsja myjąco-pielegnująca do higienicznego mycia rąk. Wkład hermetycznie zamknięty bez możliwości dolewania preparatu, nie alergizująca, dermatologicznie sprawdzona. Preparaty z pozycji 1-3 muszą być kompatybilne z posiadanymi przez Instytut dozownikami (Dozownik touchless D1 firmy Schulke)	litr	840
4	Dozownik do produktu z punktu 1, 2 i 3, automatyczny, bezdotykowy, podający porcje preparatu dezynfekcyjnego automatycznie tj. bez konieczności dotykania dozownika ręką. Zasilany z baterii - wydajność minimum 25 000 - 35 000 doz na komplecie baterii Z dostarczanym dozownikiem komplet baterii. Montaż dozownika w gestii dostarczającego.	szt.	40
	Zamawiający dopuszcza wymianę dozowników pasujących do istniejących otworów na koszt oferenta. W tym przypadku należy wycenić pozycję 4 i 5 pakietu 109		
5	Dozownik do produktu z punktu 1, 2 i 3, automatyczny, bezdotykowy, podający porcje preparatu dezynfekcyjnego automatycznie tj. bez konieczności dotykania dozownika ręką. Zasilany z baterii - wydajność minimum 25 000 - 35 000 doz na komplecie baterii Z dostarczanym dozownikiem komplet baterii. Montaż dozownika w gestii dostarczającego.	szt.	350
6	Ośłona/podstawa, wykonana z tego samego materiału co dozownik zapobiegająca brudzeniu ściany i podłogi pod dozownikiem. Ośłona demontowana celem umycia.	szt.	150

Pakiet Nr 112

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Sterylny zestaw podstawowy (uniwersalny) wzmocniony - w zestawie: 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm, 4 serwety do rąk 30 cm x 40 cm, 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 75-80 cm x 145 cm, 1 taśma samoprzylepna 9cmx50cm, 2 serwety przylepne 75cm x 90cm z łatą chłonną i uchwyt na przewody łatą chłonna 25cm x 60cm, 1 serweta przylepna z łatą chłonną i przykryciem na przewody 180cm x 180cm, łatą chłonna 25cm x 60 cm, 1 serweta przylepna z łatą chłonna i uchwytem na przewody 240cm x 150cm, łatą chłonna 25cm x 60 cm, Samoprzylepna kieszeń dwukomorowa do mocowania na powierzchni 2 x 14 x 20 2 szt. Serwety wykonane z materiału 2-warstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o min gramaturze 57 g/m ² i wytrzymałości na wypychanie na mokro min. 270 kPa. Wszystkie serwety muszą posiadać dodatkowe wzmocnienia wokół pola operacyjnego o wysokiej absorpcji. Gramatura obszarów wzmocnionych min. 112 g/m ² (materiał podstawowy plus wzmocnienie z polipropylenu). Materiał obłożenia spełnia wymagania normy EN 13795 1-3. Dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety powinny posiadać oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Taśma lepna na serwetach o szerokości min. 5 cm.	szt.	150

Pakiet Nr 113

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
	Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi. Wszystkie preparaty kompatybilne pochodzące od jednego producenta, zaakceptowane przez producenta myjni BeliMed		
1	Preparat neutralizujący na bazie kwasu cytrynowego. Skład: kwas cytrynowy Przeznaczenie: neutralizacja po myciu alkalicznym narzędzi chirurgicznych, endoskopów sztywnych przedmiotów z tworzywa sztucznych i gumy. Dozowanie: 1ml/l. pH 1,1 (koncentrat) Opakowanie 5l	op.	10
2	Preparat płuczący ułatwiający schnięcie narzędzi medycznych oraz łóżek i kontenerów. Skład: niejonowe związki powierzchniowo-czynne, środki konserwujące, inhibitory korozji. Dozowanie: 1-3ml/l. pH neutralne. Opakowanie 5l	op.	4
3	Enzymatyczny preparat myjący. Skład: niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, glikole, alkohol. Niezawierające soli kwasów organicznych. Przeznaczenie: wrażliwe na tem. narzędzia chirurgiczne, aluminium oksydowane, szkło, obuwie operacyjne. Dozowanie: 5ml/l, pH: 5,5-7. Opakowanie 5l	op.	45

4	Alkaliczny preparat myjący. Skład: wodorotlenek sodu, krzemian sodu, inhibitory korozji. Niezawierający środków powierzchniowo-czynnych, węglowodorów, fosforanów. Przeznaczenie: mycie i dezynfekcja termiczna, narzędzi chirurgicznych, kontenerów, szkła oraz wyrobów z aluminium i aluminium anodowanego. Dozowanie: 5ml/l, pH 12 (koncentrat), pH roztwory >10 w temp. 55 st. C. Opakowanie 5l	op.	5
5	Preparat dezynfekcyjny. Skład: aldehyd glutarowy, inhibitory korozji (nie zawierający gliksalu oraz soli kwasów organicznych). Spektrum działania - B EN13727 lub EN 14561 F EN13624 lub EN 14562, TBc EN 14348 lub EN 14563, V EN 14476 lub EB 16777 Przeznaczenie: dezynfekcja chemiczno-termiczna w temp. 60 st. C narzędzi z tworzyw sztucznych, osprzętu anestezyjologicznego i elastomerów. Dozowanie: 10ml/l Opakowanie 5l. W przypadku braku ofert spełniających ww wymagania dotyczące skuteczności biobójczej wg norm EN zamawiający dopuści preparaty posiadające dokumentację potwierdzającą wymaganą przez zamawiającego skuteczność biobójczą potwierdzoną przez notyfikowane placówki z terenu Unii Europejskiej np. DGHM, BGA (RKI), DVV, PZH	op.	45
W przypadku zmiany środków dotychczas stosowanych na nowe, koszt przeprogramowania myjni ponosi dostawca preparatów.			

Pakiet Nr 114

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Testy kontroli mycia w myjniach dezynfektorach, jednorazowe gotowe do użycia. Wskaźnik umieszczony na aluminiowej blaszce lud arkusza z tworzywa. W zestawie holder do umieszczania testów (4szt.) na tacach narzędziowych. Opakowanie x 100 szt.	op.	10

Pakiet Nr 115

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Testy biologiczne EO: wskaźnik biologiczny rapid o szybkim odczycie łatwo odklejająca się etykieta, z możliwością dokumentacji wyników, kompatybilny z posiadany autoczynnikiem o numerze katalogowym 290G .Opakowanie x 50 amp.	op.	2

Pakiet Nr 116

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Naboje gazowe 3M 4-100 100gr 100% tlenek etylenu.	szt.	48

Pakiet Nr 117

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
Potwierdzenie producenta systemu dotyczące kompatybilności poz. 1 i 2			
1	Etykieta papierowa Triplex do systemu oprogramowania PROCES ewidencji narzędzi oraz procesów sterylizacji i dezynfekcji w centralnej sterylizacji: dwuzrywalna, trójdzielna o wymiarach 55,8 x 102mm, odporna na czynniki sterylizacji parowej 135 st. C oraz formaldehydowej. W jednej rolce (op.) 1300 szt., wyposażona w kod kreskowy startowy wprowadzający etykiety do systemu.	op.	10
2	Kalka 300 metrów do drukarki termotransferowej Z4M do sytemu oprogramowania PROCES ewidencji narzędzi i procesów sterylizacji i dezynfekcji centralnej sterylizacji, odpowiednia do wydruku na etykietach papierowych odporna na czynniki sterylizacji parowej 135 st. C oraz formaldehydowej.	szt.	5

Pakiet Nr 118

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Roztwór wodny powidonu jodu, przeznaczony do wszystkich rodzajów dezynfekcji pacjenta. Bakteriobójczy z MRSA, grzybobójczy, pratkobójczy, virusobójczy. Przed zabiegami operacyjnymi czas działania min. 1 min np. Braunom opakowanie 250 z atomizerem	fl.	3

Pakiet Nr 119

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Pętla owalna do polipektomii (20mm), średnica 1.8mm x 1200mm, do kanału roboczego o średnicy 2mm, jednorazowa, sterylina.	szt.	10

Pakiet Nr 120

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Szczoteczka cytologiczna ginekologiczna Cytobrush Plus z owalnym zakończeniem	szt.	200

Pakiet Nr 121

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Termometry szklane bezręciowe (np. Galowe, lub inną substancją nietrującą, nie zagrażającą środowisku naturalnemu którą można usuwać z odpadami domowymi - nie elektroniczne) łatwe do wyzerowania. Dożywnia wysoka dokładność pomiaru (skala 0,1 st. C.), antyalergiczny higieniczny, łatwy w czyszczeniu i w dezynfekcji, z osłonką zabezpieczającą. Zakres badanych temperatur od 36,0 do 42,0 st. C. I powtarzalność pomiarów Sposób pomiaru: pod pachą, w jamie ustnej, per rectum	szt.	20

Pakiet Nr 122

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi Nie zawierający alkoholu i pochodnych fenolu. Działający na MRSA i Pseudomonas aeruginosa w czasie 1 min., zawierający oktenidynę z dodatkiem substancji pielęgnujących skórę, pH neutralne dla skóry, a 500ml	op.	10
2	Bezbarwny preparat do płukania jamy ustnej bez alkoholu i chlorheksydyny. Na bazie octenidyny. Skuteczny wobec bakterii (w tym MRSA) i grzybów (Candida albicans). Nie przebarwiający szkliwa. Opakowanie 250 ml	op.	5
3	Preparat gotowy do użycia ,bezbarwny przeznaczony do krótkich zabiegów aseptycznych związanych z raną , błoną śluzową przed zabiegami diagnostycznymi i operacyjnymi w ginekologii, urologii. Na bazie octenidyny, bez zawartości jodu i chlorheksydyny. Spektrum B(Chlamyidium, Mycoplasma) MRSA, F, V (herpes, Simplex, HBV, HIV) drożdżaki, pierwotniaki) a 250ml dopuszczony do obszaru medycyna człowieka.	fl.	70

Pakiet Nr 123

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Neutralna pianka do czyszczenia z zanieczyszczeń z narzędzi i endoskopów. Zapobiegająca utrwalaniu krwi, tkanek i płynów ustrojowych na narzędziach. Chroniąca sprzęt przed uszkodzeniem wywołanym zaschniętymi zanieczyszczeniami w czasie min. 48 godz. Zwilżająca powierzchnie skracając czas dekontaminacji . Opakowania 750ml z dyszą spieniącą.	szt.	150

Pakiet Nr 124

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Sporobójczy koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyposażenia pomieszczeń w placówkach opieki zdrowotnej, sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych takich jak łóżka lekarskie, podłogi i ściany, także do powierzchni ze szkła akrylowego bez zawartości związków chloru, fenolowych i aldehydów, możliwość stosowania w obecności Sposób użycia nie wymagający splukiwania dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: S (Clostridium difficile), B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Polio) w stężeniu 0,5% do 2% w czasie 15 min. Wymagane jest aby preparat posiadał dokumentację potwierdzającą skuteczność bójczą tj. badania B wg normy EN 13727 lub EN 13697, F EN 13624 lub EN 13697, Tbc EN14348, V EN 14476 lub EN 16777 S działanie sporobójcze potwierdzone przez notyfikowane placówki z terenu Unii Europejskiej np. DGHM, BGA (RKI), DVV, PZH Opakowanie 1,5kg.	op.	3

Pakiet Nr 125

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną, regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona), wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 5-40cmH ₂ O, bezgłośny, wyskalowany do objętości 2200ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, o wysokości do 25 cm i konstrukcji nie wymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, sterylne, z pojedynczym drenem łączącym, bezłateksowym zabezpieczonym przed zagięciem metalową sprężyną.	szt.	300

Pakiet Nr 126

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Test kontroli termicznej w myjniach o parametrach 90 st.C/5 min x 100 szt.	op.	6

Pakiet Nr 127

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Partuchy ochronne foliowe j.u. do ochrony odzieży roboczej przed zmoczeniem/skażeniem podczas pracy w strefa brudnej. Odporne na przenikanie, wygodne w użyciu, lekkie, nie krępujące ruchów, chroniące przód o tył ciała, ręce oraz nogi. Rozmiar uniwersalny. Wiązane x 100 szt.	op.	10

2	Rękawice ochronny zabezpieczające przed oparzeniem przy opróżnianiu autoklawu wykonane w miękkiej, frotowej tkaniny bawełnianej o dł. Mankietu 28cm, nadające się do prania i wielokrotnego użytku. Zgodne z normami EN 388, EN 407, EN 420	pary	2
3	Gogle niezaparowujące	szt.	2

Pakiet Nr 128

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Kwaśny środek do gruntownego mycia / odkamieniania narzędzi ze stali nierdzewnej metodą zanurzeniową. Usuwały przebarwienia oraz naloty z rdzy. Dozowanie: 10-30 ml/l. Okras trwałości minimum 12 miesięcy od daty zakupu. a 1 l	op.	2
2	Bezpieczny toksykologicznie, rozpuszczalny w wodzie preparat do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych na bazie węglowodorów alifatycznych nie wpływający na proces sterylizacji a 400ml	op.	2
3	Czyścik do usuwania nalotów i rdzy 15 cm x 11,5	szt.	2

Pakiet Nr 129

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
	Vivano podciśnieniowa terapia leczenia ran		
1	Zbiornik VivanoTec 300ml x 3 szt.	op.	7
2	Zestaw opatrunkowy VivanoMed Mały 10x7,5x3,3cm x 3 szt.	op.	9

Pakiet Nr 130

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Serweta operacyjna samoprzylepna sterylna z otworem o śred. 7-10cm, rozmiar 50-75cm x 60-90cm	szt.	100

Pakiet Nr 131

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Przedłużacze do pompy infuzyjnej 1.4-1.5m bezbarwny, pakowany w rękaw foliowo-papierowy, pozbawione ftalanów dren PVC o średnicy wewnętrznej 3mm objętość wypełnienia 9,9ml	szt.	100

Pakiet Nr 132

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Strzykawką przezroczysta koloru żółtego poj. 50ml do pompy infuzyjnej	szt.	300

Pakiet Nr 133

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Test kontroli pozostałości zanieczyszczeń białkowych zgodny z EN ISO 15883	szt.	50

Pakiet Nr 134

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Jednorazowy, jałowy fartuch chirurgiczny typu SMS, pełnobarierowy zgodny z EN13795 1-3, gramatura min. 35g/ m ² , rękaw zakończony elastycznym poliesterowym mankietem, tylne części fartucha zachodzą na siebie. Umieszczenie troków w specjalnym kartoniku umożliwiające zawiązanie ich w sposób aseptyczny, z tyłu zapięcie na rzep. Rękawy szyte techniką ultradźwiękową. Bezpośrednio na fartuchu umieszczona w postaci nadruku informacja o rozmiarze. Fartuch zawinięty w serwetę z papieru krepowego wraz z dwoma ręcznikami do rąk. Opakowanie folia-papier, wyposażone w 4 samoprzylepne etykiety typu TAG do archiwizacji danych. Dostępne rozmiary M, L, XL, XXL.		
1	M dł. fartucha od najwyższego punktu min. 124 cm, dł. rękawa (od wszycia do mankieta) min. 60, dł. wstawki przodu min. 92, na rękawie min. 32 cm	szt.	200
2	L dł. fartucha od najwyższego punktu min. 128 cm, dł. rękawa (od wszycia do mankieta) min. 61, dł. wstawki przodu min. 102, na rękawie min. 34 cm	szt.	200
3	XL dł. fartucha od najwyższego punktu min. 138 cm, dł. rękawa (od wszycia do mankieta) min. 62, dł. wstawki przodu min. 113 cm, na rękawie 34 cm	szt.	200

Pakiet Nr 135

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Jednorazowa osłona na twarz, bezlateksowa, wykonana w technologii Ultra Clear, obustronnie pokryta powłoką przeciw parowaniu, optyczne przezroczysta, antystatyczna, przeciwodblaskowa. Dostosowuje się do okularów i masek na twarz, z gąbką z pięcioma otworami wentylacyjnymi i elastycznym paskiem.	szt.	50

Pakiet Nr 136

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Proszek homeostatyczny, środek hemostatyczny, w 100% z komponentów roślinnych, w postaci proszku, całkowicie wchłaniany do 48h, nie zawierający PCV, lateksu, niska zawartość endotoksyn - poniżej 2,15 UE/opakowanie, lub 0,06 UE/ml. 1g proszku absorbuje min. 45g wody, opakowanie a 1g	szt.	2

Pakiet Nr 137

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość
1	Jednostronna szczotka wielorazowego użytku do czyszczenia kanału woda-powietrze endoskopów Pentax, śr. szczotki 6.0 mm, dł. narzędzia 200 mm.	szt.	6
2	Jednostronna szczotka wielorazowego użytku do czyszczenia kanału woda-powietrze endoskopów Pentax, śr. szczotki 6.0 mm, dł. narzędzia 1500 mm.	szt.	6
3	Jednostronna szczotka wielorazowego użytku do czyszczenia kanału roboczego bronchoskopu Pentax 1.2 mm, śr. szczotki 3.0 mm, dł. narzędzia 1000 mm.	szt.	8
4	Dwustronna szczoteczka wielorazowa do czyszczenia gniazd zaworów bronchofibroskopu Pentax seria H, P, X, BS, 00, 01, 30 śr. włosia 10 mm, dł. włosia 25 mm, dł. narzędzia 60 mm.	szt.	5

Pakiet Nr 138

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
	Wymaga się aby na opakowaniach zbiorczych rękawic były wydrukowane: nazwa, oznaczenie CE,		
	Rękawice diagnostyczne nitylowe: Dające się łatwo zakładać i zdejmować, AQL $\leq 1,5$ odpowiadające normie EN 455 1-2-3-4 przebadane wg normy EN 374 1-2-3, zarejestrowane i oznakowane jako wyrób medyczny. Klasy II środek ochrony indywidualnej kat. III oznakowane na opakowaniu z poziomami ochrony. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM F1671. Możliwość noszenia na lewej i prawej dłoni, mankiet zakończony pogrubionym brzegiem lub rolowany zapobiegającym samo zawijaniu się długość min. 240mm, lekko teksturowane na palcach, grubość rękawicy na palcach 0,10-0,12mm, grubość rękawicy na dłoni 0,07-0,10mm, siła zrywania przed starzeniem min. 7N. Rękawice pakowane w sposób umożliwiający pojedyncze wyjmowanie z opakowania za mankiet z możliwością umieszczenia w wiszącym dozowniku wyjmowane od dołu.		
1	Rękawiczki S, M, L, XL x 200 szt. niesterylne bez lateksu, nitylowe	op.	60
2	Dozownik do rękawiczek pojedynczy	szt.	2

Pakiet Nr 139

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Gaziki do urządzeń medycznych: nasączone roztworem 70% alkoholu izopropylowy, 2 % chlorheksydyna, rozmiar 190mm x 105mm, bez lateksu, pakowane pojedynczo a 200 szt. Do zastosowania: dezynfekcja dojsć centralnych ,portów, kaniul a także stetoskopów lekarskich. Bakteriobójcze zgodnie z normami EN 13727 lub EN 14561. Grzyby: EN 13624 lub EN 14562. Wirusy zgodnie z normą: EN 14476 lub En 16777	op.	200

Pakiet Nr 140

L.p.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1	Złożony preparat antyseptyczny do dezynfekcji higienicznej rąk w formie żelu lub płynu zawierający co najmniej 2 substancje czynne w tym etanol (min. 60 %). Spełniający normę: EN 1500 lub EN 13727 Spektrum: B (Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) Wielkość wkładu: 1000 - 1300 ml, wkład hermetycznie zamknięty, bez możliwości dolewania preparatu	litr	70
2	Dozownik do produktu z punktu 1, lokciowy, wykonany z bardzo wytrzymałego tworzywa ABS, nadający się do dezynfekcji.	szt.	20

* Wykonawca składający ofertę musi wycenić każdy produkt, w przypadku chwilowego braku produkcji, lub zakończenia produkcji wycenić należy podany produkt wg cen z ostatniej dostawy.

Załącznik do pakietów 11-14

TRAWY	Grupa A
DRZEWA 1	Grupa A
DRZEWA 2	Grupa A
CHWASTY	Grupa A
TRAWY/ZBOŻ	Grupa A
KLON	Grupa A
GROCHODRZEW	Grupa A
BYLICA	Grupa A
BRZOZA	Grupa A
POKRZYWA	Grupa A
BUK	Grupa A
GRAB	Grupa A
DĄB	Grupa A
OLCHA	Grupa A
JESION	Grupa A
KOMOSA	Grupa A
JĘCZMIENŃ	Grupa A
PARIETARIA	Grupa A
OWIES	Grupa A
LESZCZYNA	Grupa A
KŁOSÓWKA	Grupa A
TRAWA BERMUD	Grupa A
KUPKÓWKA	Grupa A
LIPA	Grupa A
MNISZEK	Grupa A
KUKURYDZA	Grupa A
OLIWKA	Grupa A
TOPOLA	Grupa A
PIOŁUNOLISTNA	Grupa A
RAJGRAS ANG.	Grupa A
ŻYTO	Grupa A
WIĄZ	Grupa A
BABKA LANC.	Grupa A
WIERZBA IWA	Grupa A
PSZENICA	Grupa A
TYMOTKA	Grupa A
WIECHLINA	Grupa A
ALTERNARIA	Grupa A
ASPERGILLUS	Grupa A
CLADOSPORIUM	Grupa A
PENICILLIUM	Grupa A
D.FARINAE	Grupa A
D.PTERONYSSIN	Grupa A
ACARUS	Grupa A
SOL FIZJOL.-	Grupa A
HISTAMINA +	Grupa A

SIERŚCI 1	Grupa B
PLEŚNIE 1	Grupa B
PLEŚNIE 2	Grupa B
MIEŚA 1	Grupa B
MIEŚA 2	Grupa B
S.CHOMIKA	Grupa B
S.PSA	Grupa B
S.KRÓLIKA	Grupa B
S.KOTA	Grupa B
S.ŚWINKI MOR.	Grupa B
MUCOR	Grupa B
MIEŚO KACZE	Grupa B
MIEŚO KURZE	Grupa B
MIEŚO INDYCZE	Grupa B
MIEŚO WOŁOWE	Grupa B
WIEPRZOWINA	Grupa B
DORSZ	Grupa B
KARP	Grupa B
ŁOSOŚ	Grupa B
SOLA	Grupa B
TUŃCZYK	Grupa B
ANANAS	Grupa B
POMARAŃCZA	Grupa B
BANAN	Grupa B
ORZ.ZIEMNE	Grupa B
GRAPEFRUIT	Grupa B
ORZ.LASKOWY	Grupa B
PAPRYKA (OWOC)	Grupa B
POMIDOR	Grupa B
ORZ. WŁOSKI	Grupa B
WINOGRONA	Grupa B
ZIEMNIAK	Grupa B
SZPARAGI	Grupa B
SZPINAK	Grupa B
GROSZEK	Grupa B
M. JECZMIENNA	Grupa B
M.OWSIANA	Grupa B
M.KUKURYDZIAN	Grupa B
M.ZYTANIA	Grupa B
M.PSZENNA	Grupa B
ML.KROWIE	Grupa B
JAJKO KURZE	Grupa B
BIALKO (JAJA)	Grupa B
ZOLTKO (JAJA)	Grupa B
M. GESIE	Grupa B
SELER	Grupa B

SOYA	Grupa C
KARALUCH	Grupa C
JABŁKO	Grupa C
OLIWKA	Grupa C
SIERŚCI	Grupa C

TRAWY	Grupa D
DRZEWA 1	Grupa D
DRZEWA 2	Grupa D
CHWASTY	Grupa D
BYLICA	Grupa D
BRZOZA	Grupa D
D.FARINAE	Grupa D
D.PTERONYSSIN	Grupa D
ALTERNARIA	Grupa D
S.KOTA	Grupa D
CLADOSPORIUM	Grupa D

Załącznik 1 B

Wykaz testów płatkowych do pakietu Nr 67

LP	Kod	Alergen	Substancja testowa	Nazwa angielska
1.	P-014A	Chrom	Dwuchromian potasowy 0,5% waz.	Potassium dichromate 0.5% pet.
2.	P-006	Parafenylenodwuamina (4-fenylenodiamina, p-fenylenodwuamina)	4-fenylenodwuamina 1,0% waz.	4-phenylenediamine base 1.0% pet.
3.	Mx-01	Tiuramy	Mieszanka tiuramów 1,0% waz.	Thiuram mix 1.0% pet.
4.	N-001	Neomycyna	Siarczan neomycyny 20,0% waz.	Neomycin sulfate 20.0% pet.
5.	C-017A	Kobalt	Chlorek kobaltu (II) × 6H ₂ O 1,0% waz.	Cobalt (II) chloride × 6H ₂ O 1.0% pet.
6.	B-004	Benzokaina	Benzokaina 5,0% waz.	Benzocaine 5.0% pet.
7.	N-002A	Nikiel	Siarczan niklu × 6H ₂ O 5,0% waz.	Nickel sulfate × 6H ₂ O 5.0% pet.
8.	C-015	Kliochinol	Kliochinol 5,0% waz.	Clioquinol 5.0% pet.
9.	C-020	Kalafonia	Kalafonia 20% waz.	Colophony 20.0% pet.
10.	Mx-03C	Parabeny	Parabeny mix 16,0% waz.	Paraben mix 16.0% pet.
11.	I-004	N-izopropyl-N-fenyl-4-fenylenodwuamina	N-izopropyl-N-fenyl-4-fenylenodiamina 0,1% waz.	N-Isopropyl-N-phenyl-4-phenylenediamine 0.1% pet.
12.	W-001	Lanolina	Alkohole wełny 30,0% waz.	Wool alcohols 30.0% pet.
13.	Mx-05A	Merkaptany	Merkaptany mix 2,0% waz.	Mercapto mix 2.0% pet.
14.	E-002	Żywica epoksydowa	Żywica epoksydowa 1,0% waz.	Epoxy resin 1.0% pet.
15.	B-001	Balsam peruwiański (żywica Myroxylon pereirae)	Balsam peruwiański 25,0% waz.	Balsam Peru 25.0% pet.
16.	B-024	Żywica 4-tert-butyloformaldehydowa	Żywica 4-tert-butyloformaldehydowa 1,0% waz.	4-tert-butylphenolformaldehyde resin 1.0% pet.
17.	M-003A	Merkaptobenzotiazol	2-merkaptobenzotiazol (MBT) 2,0% waz.	2-mercaptobenzothiazole (MBT) 2.0 pet.
18.	F-002A	Formaldehyd	Formaldehyd 1,0% wod.	Formaldehyde 1.0% aq.
19.	Mx-07	Mieszanka zapachowa	Mieszanka zapachowa 8,0% waz.	Fragrance mix 8.0% pet.
20.	Mx-18	Seskwiterpeny laktonowe	Mieszanka seskwiterpenów	Sesquiterpene lactone mix

		<i>laktonowych 0,1% waz.</i>	0.1% pet.
21.	C-007A Quaternium 15	<i>Quaternium 15 2,0% waz.</i>	<i>Quaternium 15 2.0% pet.</i>
22.	M-008 Primina	<i>Primina 0,01% waz.</i>	<i>Primin 0.01% pet.</i>
23.	C-009A Chlorometyloizotiazolinon (Kathon CG)	<i>5-chloro-2-metylo-4-izotiazolin-3-on (Cl+Me-izotiazolinon) 0,01% wod.</i>	<i>5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one (Cl+Me-isothiazolinone) 0.01% aq.</i>
24.	B-033B Budezonid	<i>Budezonid 0,01% waz.</i>	<i>Budesonide 0.01% pet.</i>
25.	T-031B Tiksokortol	<i>21-piwalan tiksokortolu 0,1% waz.</i>	<i>Tixocortol-21-pivalate 0.1% pet.</i>
26.	D-049E Metylodibromoglutaronitryl	<i>Metylodibromoglutaronitryl 0,5% waz.</i>	<i>Methyldibromoglutaronitrile 0.5% pet.</i>

Nazwa Wykonawcy:
Adres :
Telefon, faks, :
Mail:
REGON:
NIP:

O F E R T A

Nawiązując do ogłoszenia dotyczącego przetargu nieograniczonego nr sprawy ZP-271-10/PN9/16 na „dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użycia, materiałów szewnych, środków dezynfekcyjnych i alergenów”, składamy niniejszą ofertę:

- I. Oferujemy dostawę przedmiotu zamówienia, zgodnie z wymogami zamawiającego określonymi w SIWZ na pakiet(ty) nr
- II. Zaoferowana cena została podana zgodnie ze wzorem zamieszczonym w SIWZ i stanowi załącznik nr 1 do niniejszej oferty.
- III. Oferujemy termin dostawy przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami wynikającymi z SIWZ.
- IV. Oferujemy termin płatności wynoszący 60 dni liczony od dnia dostawy przedmiotu zamówienia i złożenia faktury, zgodnie z założeniami wynikającymi ze wzoru umowy.
- V. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ, tj. przez okres nie dłuższy niż 60 dni, który to termin rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- VI. Oświadczamy, że nasza oferta została zabezpieczona wadium w kwocie zostało wniesione w formie Po zakończeniu procedury przetargowej proszę o zwrot wadium wniesionego w pieniądzu na konto nr
- VII. Oświadczamy, że zaoferowany przedmiot zamówienia posiada świadectwa dopuszczeniowe do obrotu i używania w kraju, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie i deklarujemy, że w każdej chwili na żądanie zamawiającego natychmiast je przedłożymy.
- VIII. Oświadczamy, że zamówienie zrealizujemy:
 - a) Samodzielnie, bez udziału podwykonawców*
 - b) Przy udziale podwykonawców* w zakresie zawierając z nimi stosowne umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
- IX. Ponadto oświadczamy, że:
 - 1) zapoznaliśmy się z treścią SIWZ, wzorem umowy, pozostałymi załącznikami i nie wnosimy do nich żadnych zastrzeżeń;
 - 2) załączony do SIWZ wzór umowy został przez nas zaakceptowany bez zastrzeżeń i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego, jednak nie później niż w okresie związania ofertą zgodnie z art. 94 ustawy P.z.p.;

3) załączniki nr, wymienione w pkt XII niniejszej oferty, stanowią „załączniki zastrzeżone” w rozumieniu specyfikacji i nie mogą być udostępnione innym uczestnikom postępowania, ponieważ zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji).

X. Oświadczamy, że nasza oferta składa się z stron.

XI. Osoby upoważnione do kontaktów z Zamawiającym w niniejszym postępowaniu to:

- w sprawie oferty:
tel. fax:
tel. kom.
- w sprawie zamówień:
tel. fax:
tel. kom.

XII. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- 1)
- 2)
- 3)
- 4)
- 5)

Świadomi konsekwencji wynikających z art. 24 ust. 2 Ustawy P.z.p. i innych odrębnych przepisów, potwierdzając prawdziwość informacji, niniejszą ofertę składamy:

.....
/miejsowość, data/

.....
/podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy/

* *niepotrzebne skreślić*



Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

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

Informacje na temat publikacji ▼

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 ESPD. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Numer ogłoszenia w Dz.U. S:

URL Dz.U. S

()

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)

Tożsamość zamawiającego ▼

Oficjalna nazwa:

Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników w Rabce-Zdrój

Państwo:

Polska

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia ▼

Tytuł:

Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użycia, materiałów szewnych, środków dezynfekcyjnych i alergenów.

Krótki opis:

Zamówienie obejmuje dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użycia, materiałów szewnych, środków dezynfekcyjnych i alergenów dla Apteki Instytutu, wg podziału na 140 pakiety. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SIWZ.

Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):

ZP-271-10/PN9/16

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

udział w organizacji przestępczej ▶

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 za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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).

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

data wyroku

powód

kto został skazany

długość okresu wykluczenia

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

korupcja ▶

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 za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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.

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

data wyroku

powód

kto został skazany

długość okresu wykluczenia

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

nadużycie finansowe ▶

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 za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

data wyroku

powód

kto został skazany

długość okresu wykluczenia

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną ▶

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 za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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 podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

data wyroku

powód

kto został skazany

długość okresu wykluczenia

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu ▶

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 za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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).

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

data wyroku

powód

kto został skazany

długość okresu wykluczenia

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi ▶

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 za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? 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).

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

data wyroku

powód

kto został skazany

długość okresu wykluczenia

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne ▼

W art. 57 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

płatność podatków ▶

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności podatków, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

państwo lub państwo
członkowskie, którego to
dotyczy

kwota, której to dotyczy

Czy to naruszenie obowiązków zostało ustalone za pomocą środków innych niż decyzja sądowa lub administracyjna? Tak Nie

Jeżeli naruszenie obowiązków zostało ustalone w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej, czy decyzja ta była ostateczna i wiążąca? Tak Nie

Proszę podać datę wyroku lub decyzji

W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:

Proszę opisać, jakie środki zostały wykorzystane

Czy wykonawca spełnił 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? Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

płatność składek na ubezpieczenie społeczne ▶

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności 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?

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

państwo lub państwo
członkowskie, którego to
dotyczy

kwota, której to dotyczy

Czy to naruszenie obowiązków zostało ustalone za pomocą środków innych niż decyzja sądowa lub administracyjna? Tak Nie

Jeżeli naruszenie obowiązków zostało ustalone w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej, czy decyzja ta była ostateczna i wiążąca? Tak Nie

Proszę podać datę wyroku lub decyzji

W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:

Proszę opisać, jakie środki zostały wykorzystane

Czy wykonawca spełnił 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? Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi ▼

W art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa ochrony środowiska ▶

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa ochrony środowiska? 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.

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

Proszę je opisać

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa socjalnego ▶

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa socjalnego? 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.

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

Proszę je opisać

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa pracy ▶

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa pracy? 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.

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

Proszę je opisać

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

porozumienia z innymi wykonawcami mające na celu zakłócenie konkurencji



Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

Proszę je opisać

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

winien poważnego wykroczenia zawodowego ➤

Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego? W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

Proszę je opisać

Czy przedsięwzięto środki w celu wykazania Państwa rzetelności („samooczyszczenie”)? Tak Nie

Proszę je opisać

konflikt interesów spowodowany udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia ➤

Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów – jak wskazano w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia – spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

bezpośrednie lub pośrednie zaangażowanie w przygotowanie przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia ➤

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?

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

Proszę je opisać

winien wprowadzenia w błąd, zatajenia informacji lub niemożności przedstawienia wymaganych dokumentów lub uzyskania poufnych informacji na temat przedmiotowego postępowania ▶

Czy wykonawca znalazł się w jednej z poniższych sytuacji:

- a) był winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;
- b) zataił te informacje;
- c) nie był w stanie niezwłocznie przedstawić dokumentów potwierdzających wymaganych przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz
- d) przedsięwziął kroki, 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?

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

D: Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym ▼

Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym ▶

Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego. Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

Część IV: Kryteria kwalifikacji

a: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji ▼

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że

Spełnia wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji.

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

A: Kompetencje ▼

W art. 58 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące kryteria kwalifikacji

B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa ▼

W art. 58 ust. 3 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące kryteria kwalifikacji

C: Zdolność techniczna i zawodowa ▼

W art. 58 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące kryteria kwalifikacji

D: Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego ▼

W art. 62 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące kryteria kwalifikacji

Zakończ

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów ▼

Wykonawca oświadcza, że:

**W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:
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: ▶**

Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej, proszę wskazać dla każdego z nich:

Proszę podać odpowiedź Tak Nie

Proszę je opisać

Czy informacje te są dostępne w formie elektronicznej? Tak Nie

URL

kod

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 członkowskim (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), lub

b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), 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] uzyskać(-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):

data

Place

Signature

.....
/pieczęć firmowa wykonawcy/

WYKAZ DOSTAW

Wykaz wykonanych/wykonywanych dostaw związanych z przedmiotem zamówienia:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Odbiorca - nazwa, adres i telefon	Czas realizacji-data wykonania dostawy	Całkowita wartość brutto dostawy
1.				
2.				
3.				
4.				
5.				
6.				

wraz z załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

.....
/miejsowość, data/

.....
/podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy/

.....
Pieczęć firmowa

OŚWIADCZENIE O OBOWIĄZKU PODATKOWYM U ZAMAWIAJĄCEGO

(na podst. art.91 ust.3a ustawy Prawo Zamówień Publicznych)

1. oświadczam/y, że wybór oferty **nie będzie prowadził** do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług^{1*}
2. oświadczam/y, że wybór oferty **będzie prowadził** do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług². Powyższy obowiązek podatkowy będzie dotyczył³ objętych przedmiotem zamówienia, a ich wartość netto (bez kwoty podatku) będzie wynosiła⁴ złotych.*

..... dnia

.....
Podpis i pieczęć osoby / osób upoważnionych do
reprezentacji Wykonawcy

* **niepotrzebne skreślić**

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

Art. 91 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.)3a. Jeżeli złożono ofertę, 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.

UMOWA nr ZP-272-...../PN9/16
na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użycia,
materialów szewnych, środków dezynfekcyjnych i alergenów
Nr sprawy ZP-271-10/PN9/16

zawarta w Rabce-Zdrój w dniu roku pomiędzy:

Instytutem Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników
w Rabce-Zdroju, Instytut Badawczy

34-700 Rabka-Zdrój, ul. prof. Jana Rudnika 3 B

reprezentowanym przez:

Dyrektor Oddziału

Główny Księgowy

zwanym dalej „Zamawiającym”

a Firmą:

dr n. med. Joachim Buchwald

mgr Maciej Witwicki

.....
reprezentowaną przez:

.....
.....
zwaną dalej „Wykonawcą”.

o następującej treści :

§ 1

1. Podstawą do zawarcia umowy jest przeprowadzone postępowanie w trybie przetargu nieograniczonego nr sprawy **ZP-271-10/PN9/16** w przedmiocie zaopatrzenia apteki zakładowej wg **Pakietów nr** zgodnie z ofertą cenową (załącznik).
2. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z treści umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie z dnia
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamawiania mniejszej ilości towaru w przypadku zmniejszenia się jego potrzeb.
4. Realizacja każdego z pakietów z osobna ma charakter samodzielnej zobowiązania stron.

§ 2

1. Wykonawca zobowiązuje się do zaopatrywania Zamawiającego w przedmiot umowy w ilościach i cenach wyszczególnionych w załączniku nr 1.
2. Terminy dostawy oraz ilości będą podawane Wykonawcy każdorazowo w formie zamówienia telefonicznego, potwierdzonego faksem lub mailem.
3. Realizacja dostawy powinna odbywać się w terminie nie dłuższym niż: 48 godz. od złożenia zamówienia (na cito do 24 godz.) w dni robocze w godz. od 7.00 do 14.00 do Apteki Zakładowej Instytutu.
4. Wykonawca oświadcza, że posiada odpowiednie i ważne świadectwa wydane przez odpowiedni Urząd dopuszczające zaoferowany asortyment do użytkowania i na każde żądanie Zamawiającego będzie je okazywał. W przypadku ewentualnej utraty ich ważności w okresie obowiązywania niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązuje się do ich aktualizacji bez zbędnej zwłoki.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i rozładować zamówiony asortyment własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do magazynu Apteki.
2. Minimalny okres ważności towaru od daty dostawy nie krótszy niż 6 miesięcy.
3. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wadliwej partii dostarczonego towaru reklamacja zostanie zgłoszona telefonicznie w ciągu 5 dni.
4. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą: braków ilościowych w ciągu 2 dni roboczych, wad jakościowych w ciągu 7 dni od chwili zgłoszenia.
5. W przypadku braku zamawianego towaru w magazynie Wykonawcy w całości lub tylko w niektórych pozycjach zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest każdorazowo załączyć do faktury oświadczenie o jego braku.
6. W przypadku udokumentowanego braku spowodowanego chwilowym lub całkowitym wstrzymaniem realizacji części lub całości dostaw materiału medycznego o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i umowie Zamawiający dopuszcza produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w załączniku SIWZ, przy zachowaniu cen jednostkowych oraz po każdorazowym uprzednim zaakceptowaniu produktu równoważnego przez Zamawiającego.

7. W przypadku niezaakceptowania zamiennika lub nie zaproponowania zamiennika, w sytuacji o której mowa w ust. 6, Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu towaru u innego Sprzedawcy oraz obciążenia Wykonawcy kosztami stanowiącymi różnicę pomiędzy ceną zakupu towaru u innego Sprzedawcy, a ceną podaną w niniejszej umowie.
8. Wykonawca będzie dostarczał oznaczony towar na opakowaniach: nazwa wyrobu, ilość, data produkcji, data ważności do użytku, producent.
9. Podaną ilość przedmiotu zamówienia należy traktować jako szacunkową, wstępną niezbędną do przeprowadzenia postępowania. Ostateczna wielkość przedmiotu zamówienia uzależniona będzie od rzeczywistych potrzeb zamawiającego, ale zamówienie wartościowo nie będzie mniejsze niż 20% ogólnej wartości umowy. Nie wykonanie pełnego zakresu ilościowego umowy nie rodzi roszczenia o zakup nie zrealizowanej w okresie obowiązywania umowy ilości towaru.

§ 4

1. Za wykonanie przedmiotu umowy Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie w wysokości:

Pakiet nr	Wartość zam. netto:	Wartość zam. brutto
Razem:		

Wartość zamówienia brutto ogółem słownie: zł i .../100, zgodnie z załącznikiem.

2. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania stałości cen przez okres trwania niniejszej umowy, tj. zakazuje się podwyższania cen jednostkowych.
3. Zamawiający nie dopuszcza podwyższenia cen w trakcie trwania umowy.
4. W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT w okresie trwania niniejszej umowy, zmianie ulegnie stawka podatku VAT i kwota ceny jednostkowej brutto, cena jednostkowa netto pozostanie niezmienną i obowiązującą przez cały okres trwania umowy. Zmiana ta wymaga poinformowania Zamawiającego w formie pisemnej ale nie wymaga aneksu do niniejszej umowy.
5. Dopuszcza się obniżenie cen jednostkowych, nie wymaga się pisemnego aneksu do umowy.
6. Jeżeli dla produktów będących przedmiotem umowy zostaną ustalone ceny urzędowe, wg rozporządzenia Ministra Zdrowia, to cena umowna zostanie zastąpiona ceną urzędową, chyba, że cena umowna jest niższa, w takim wypadku obowiązuje cena ofertowa.
7. Ceny jednostkowe brutto obejmują wszystkie koszty związane z dostawą w tym koszty zakupu, transportu, ubezpieczenia, ewentualne opłaty celne, załadunku i rozładunku loco magazyn Zamawiającego, podatek VAT.

§ 5

1. Strony postanawiają, że obowiązującą je formą odszkodowania stanowią kary umowne.
2. Za zwłokę w terminach dostaw wynikającą z winy Wykonawcy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie.
3. Za niedotrzymanie terminu reklamacji Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 1% wartości zareklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia.
4. Za rozwiązanie umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% wynagrodzenia brutto ustalonego w umowie.
5. Zamawiający może potrącić należną mu karę umowną od wartości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
6. Zamawiający, w wypadku gdy kara nie pokryje poniesionej szkody, zastrzega sobie prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 6

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić za dostarczony towar przelewem na konto Wykonawcy w terminie **60 dni** od daty dostarczenia towaru i złożenia faktury w siedzibie Zamawiającego.
2. W przypadku nie dotrzymania terminu płatności Wykonawca zastrzega sobie prawo do naliczenia ustawowych odsetek.
3. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdroju oświadcza, że wyraża zgodę na wystawianie faktur, w zakresie objętym niniejszą umową bez podpisu ze strony Instytutu jako odbiorcy. NIP Instytutu: 525-000-88-38.
5. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody zamawiającego dokonać przeniesienia należności z niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej.

§ 7

Umowa zostaje zawarta na okres od dnia do **31.12.2017r.**; lub do całkowitego wyczerpania zakresu przedmiotowego zamówienia.

§ 8

1. Wykonawca wykonana zamówienie:
 - a) samodzielnie (bez udziału podwykonawców).*
 - b) przy pomocy podwykonawcy/ów w zakresie, zawierając z nimi stosowne umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.*
*Zgodnie z oświadczeniem złożonym w ofercie
2. Strony zgodnie ustalają, iż w wypadku korzystania przy wykonywaniu przedmiotu umowy przez podwykonawców Wykonawca:
 - a) ponosi odpowiedzialność za działania i zaniechania Podwykonawcy,
 - b) przedstawi wraz z przesłaną fakturą oświadczenie Podwykonawcy o dokonaniu zapłaty na jego rzecz za wykonanie.....

§ 9

1. Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:
 - sposobu konfekcjonowania,
 - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów,
 - gdy wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta, w przypadku zaprzestania produkcji lub braku towaru na rynku polskim przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego dopuszczonego na rynku polskim odpowiadającego opisowi umieszczonemu w załączniku SIWZ, przy zachowaniu cen jednostkowych brutto (po każdorazowym zgłoszeniu i akceptacji ze strony Zamawiającego).
2. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej brutto i wartości umowy.

§ 10

1. Strony dopuszczają możliwość wcześniejszego rozwiązania umowy w każdym czasie za zgodą stron .
2. Każdej ze stron przysługuje prawo wcześniejszego rozwiązania umowy z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia umowy.
3. W przypadku nie przestrzegania terminu dostaw oraz powtarzających się uchybień w realizacji warunków umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zerwania umowy bez wypowiedzenia.
4. W przypadku powtarzających się braków towarowych u Wykonawcy Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym.
5. W przypadku braku towaru u Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zamówienia danego asortymentu u innego dostawcy, i obciążenia kosztami wynikającymi z różnic w cenie Wykonawcę.

§ 11

1. Każda zmiana umowy wymaga dla swej ważności formy pisemnej (aneks).
2. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 12

W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 13

Ewentualne spory na tle umowy, rozstrzygał będzie Sąd właściwy miejscowo i rzeczowo dla Zamawiającego.

§ 14

Umowa zostaje sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA: