

SZPITAL WOJEWÓDZKI w ŁOMŻY

im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego

Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża

DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW

NIP 718-16-89-321 REGON 450665024

tel. 086 47 33 610

fax 086 47 33 210

tel. centr. 086 47 33 900 **wew. 266**

~~~~~  
SzW- X-2416/ ZP – 26 / 09

01.07.2009

**Specyfikacja  
Istotnych  
Warunków  
Zamówienia**

**PRZETARG NIEOGRANICZONY**

**NA**

**DOSTAWĘ MATERIAŁÓW DO BADAŃ  
KORONAROGRAFICZNYCH I AKCESORIÓW DO  
KORONAROPLASTYKI**

**TERMIN SKŁADANIA OFERT:** 12.08.2008 godz. 10.00

**OTWARCIE OFERT:** 12.08.2008 godz. 10.30

Postępowanie prowadzone zgodnie z przepisami ustawy – Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Tekst jednolity Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655; zmiany: Dz. U. z 2008r. nr 171, poz. 1058).

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego

o wartości szacunkowej przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.

## I. Opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów do badań koronarograficznych i akcesoriów do koronaroplastyki dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży zwanego dalej Zamawiającym w ilościach i asortymencie wg załącznika nr 1. Ilość pakietów – 6.

Oferta może zawierać jeden, dwa, kilka lub wszystkie pakiety. **Pakiet jest niepodzielny. Oferta w której pakiet nie będzie wyceniony w całości zostanie odrzucona.** Wyceny należy dokonać **w cenach brutto.**

Termin realizacji zamówienia 1 rok od dnia podpisania umowy .

**Stabilność cen do końca trwania umowy.**

Informacja o możliwości składania ofert częściowych: **Dopuszcza się, zgodnie z podziałem zamówienia na pakiety.**

Informacja o możliwości składania ofert wariantowych: Nie dopuszcza się.

CPV – 33.11.17.30 - 7 / 33.14.12.00 - 2

### 1. Załącznik do specyfikacji - formularz cenowy

Zamawiający prosi o przedstawienie oferty na załączonym formularzu.

Realizacja odbywać się będzie w ilościach ustalanych przez Zamawiającego.

Dostawy winny być realizowane transportem Dostawcy do Magazynu Zamawiającego.

## II . Opis sposobu przygotowania oferty

1. Wykonawca przedstawi ofertę zgodnie z wymogami określonymi w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Propozycje rozwiązań alternatywnych lub wariantowych nie będą brane pod uwagę. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 7 Ustawy – Prawo zamówień publicznych.
3. Zamawiający **nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej** w rozumieniu zapisów art. 2 pkt. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.
4. Ofertę należy złożyć na druku „Oferta” (w załączeniu).
5. Oferta winna być napisana w języku polskim, na maszynie, komputerze lub czytelnie pismem ręcznym.
6. Oferta i wszelkie oświadczenia muszą zawierać nazwę i adres Wykonawcy, pieczętkę nagłówkową firmy oraz podpis i pieczętkę imienną osoby upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy. Pełnomocnictwo do podpisania oferty winno być dołączone do oferty, o ile nie wynika ono z przepisów prawa lub innych dokumentów załączonych do oferty.
7. Wszelkie poprawki lub zmiany winny być datowane i parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
8. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
9. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
10. Oferta winna zawierać wszystkie wymagane niniejszą specyfikacją oświadczenia i dokumenty. Dokumenty mogą być przedstawione w formie oryginałów lub kserokopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. **Tylko w przypadku przedstawienia kopii nieczytelnej lub budzącej wątpliwości, Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnego potwierdzenia zgodności z oryginałem.**
11. Wykonawca zamieści ofertę w zapieczętowanej kopercie zaadresowanej do Zamawiającego oraz oznaczonej -

**“PRZETARG NIEOGRANICZONY – materiały do badań koronarograficznych i akcesoriów do koronaroplastyki”**

**“Nie otwierać przed 12 .08.2009 r. godz. 10.30”**

12. Ponadto **na kopercie powinien znajdować się adres Wykonawcy oraz adres i tel./fax. do korespondencji.**
13. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z nienależytego oznakowania koperty / opakowania lub braku którejkolwiek z wymaganych informacji.

**III. Warunki udziału w postępowaniu.**

1. Wykonawca spełnia wszystkie warunki art. 22 ust. 1 Prawa zamówień publicznych – *wypełnić załącznik nr 2*.
2. Wykonawca nie podlega wykluczeniu na podst. art. 24 ust. 1 i 2 Prawa zamówień publicznych – *wypełnić załącznik nr 2*.
3. Wykonawca posiada Aktualny odpis z właściwego rejestru albo aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub zgłoszenia do ewidencji działalności gospodarczej, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert
4. Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków lub posiada zgodę na odroczenie, zwolnienie lub rozłożenie na raty zaległych płatności- *zaświadczenie z właściwego urzędu skarbowego.*
5. Wykonawca nie zalega z uiszczaniem opłat i składek na ubezpieczenie społeczne lub posiada zgodę na odroczenie, zwolnienie lub rozłożenie na raty zaległych płatności - *zaświadczenie z Zakładu Ubezpieczeń Społecznych.*
6. Wykonawca - osoba fizyczna lub urzędujący członkowie władz - nie był prawomocnie skazany za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego albo inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych - informacja *o niekaralności z Krajowego Rejestru Karnego.*
7. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w IV ppkt. 1, 2, 3, 5 składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
  - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
  - b) nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
  - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie,
8. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. IV ppkt. 4, składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego kraju pochodzenia albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą w zakresie określonym w art. 24. ust.1 pkt 4-8.
9. Dokumenty o których mowa w pkt III ppkt 7 lit. a i c oraz w pkt III ppkt 8, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert. Dokument o którym mowa w pkt III ppkt 7 lit. b, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.
10. Jeżeli w kraju pochodzenia osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt IV ppkt. 1, 2, 3, 5, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju pochodzenia osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.

11. Wykonawca znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia - *Informacja banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej*

12. Wykaz wykonanych dostaw, w okresie ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, odpowiadających swoim rodzajem (Wykonawca winien dołączyć do oferty referencje na oferowany przez niego przedmiot zamówienia) i wartością dostawom stanowiącym przedmiot zamówienia, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączenia dokumentów potwierdzających, że dostawy te zostały wykonane należycie. Zamawiający żąda przedstawienia minimum dwóch dostaw z potwierdzeniem ich należytego wykonania z podaniem ich wartości.

***Łączna suma min dwóch dostaw o wartości +/- 30% od wartości brutto złożonego pakietu.***

13. Wykonawca wniesie wadium w formie i na zasadach określonych w SIWZ – oświadczenie.

#### **IV. Dokumenty i oświadczenia, które muszą być dołączone do oferty**

1. Aktualny odpis z właściwego rejestru albo aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub zgłoszenia do ewidencji działalności gospodarczej, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert

2. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczeń, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionych nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert

3. Aktualne zaświadczenie właściwego Zakładu Ubezpieczeń Społecznych potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem opłat oraz składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub zaświadczeń, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionych nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert

4. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4 - 8 ustawy prawo zamówień publicznych, wystawiona nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert.

5. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 ustawy prawo zamówień publicznych, wystawiona nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert

6. Informacja banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, w których Wykonawca posiada rachunek bankowy, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

7. Wykaz wykonanych dostaw, w okresie ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, odpowiadających swoim rodzajem i wartością dostawom stanowiącym przedmiot zamówienia, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączenia dokumentów potwierdzających, że dostawy te zostały wykonane należycie. Zamawiający żąda przedstawienia minimum dwóch dostaw z potwierdzeniem ich należytego wykonania z podaniem ich wartości.

***Łączna suma min dwóch dostaw o wartości +/- 30% od wartości brutto złożonego pakietu.***

8. Oświadczenie Wykonawcy potwierdzające spełnianie wszystkich warunków art. 22 ust. 1 Prawa zamówień publicznych.

9. Oświadczenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu na podst. art. 24 ust. 1 i 2 Prawa zamówień publicznych.

10. Dokumenty potwierdzające, że zaoferowane przez Wykonawcę wyroby medyczne posiadają deklarację zgodności i są oznakowane znakiem CE lub posiadają wpis do rejestru wyrobów

medycznych (zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004r.). **Na w.w dokumentach należy umieścić adnotację, którego pakietu i pozycji dotyczy.**

11. Oświadczenie, że Wykonawca utworzy depozyt stentów z pakietów: 1, 2, 3, 4 .

12. Do oferty należy dołączyć dokumenty (opisy techniczne producenta, prospekty producenta, katalogi producenta, ulotki, foldery) potwierdzające spełnienie parametrów wymagalnych zaoferowanych produktów – dotyczy wszystkich pakietów.

13. Dowód wniesienia wadium.

14. Oświadczenie, że Wykonawca zapoznał się z warunkami postępowania oraz warunkami realizacji zamówienia, określonymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, projektem umowy oraz że przyjmuje je bez zastrzeżeń.

*Uwaga:*

*Wszystkie wymagane przez Zamawiającego dokumenty muszą być aktualne na dzień otwarcia ofert.*

*Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli wymaganych przez zamawiającego oświadczeń lub dokumentów, o których mowa art. 25 ust. 1, lub którzy nie złożyli pełnomocnictw albo którzy złożyli wymagane przez zamawiającego oświadczenia i dokumenty, o których mowa w art. 25 ust.1, zawierające błędy lub którzy złożyli wadliwe pełnomocnictwa, do ich złożenia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania. Złożone na wezwanie zamawiającego oświadczenia i dokumenty powinny potwierdzać spełnianie przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz spełnianie przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane wymagań określonych przez zamawiającego, nie później niż w dniu, w którym upłynął termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo termin składania ofert (art. 26 ust. 3 P z. p.)*

*Kserokopie dokumentów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.*

*Dokumenty załączone do oferty winny być oznaczone kolejnymi numerami odpowiadającymi pozycji wpisu do wykazu dokumentów załączonego do oferty.*

*Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.*

*Strony oferty winny być ponumerowane.*

*W przypadku załączenia do oferty dokumentów zawierających informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, należy je wyraźnie oddzielić od części jawnej oferty i oznaczyć „tajna część oferty”.*

*Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.*

*Utajnienie dokumentów nie stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa powoduje odrzucenie oferty.*

**Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.**

## **V. Informacje o sposobie komunikacji Zamawiającego z Wykonawcami.**

1. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują **pisemnie** w godzinach urzędowania 7<sup>30</sup>-15<sup>00</sup>.
2. Korespondencja, która wpłynie po godzinach urzędowania, będzie traktowana, jako otrzymana w następnym dniu roboczym. W. w. informacje przekazane za pomocą faksu, uważa się za złożone w terminie jeżeli ich treść dotarła do Zamawiającego lub Wykonawcy przed upływem terminu i została niezwłocznie potwierdzona pisemnie.
3. Wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający będzie dodatkowo zamieszczał na swojej stronie internetowej, zgodnie z przepisami ustawy.

4. Odpowiedzi na pytania dotyczące treści SIWZ Zamawiający udziela niezwłocznie, chyba że prośba o wyjaśnienia wpłynęła do Zamawiającego na mniej niż 6 dni przed terminem składania ofert. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SIWZ (wraz z treścią pytań bez ujawniania źródła zapytania), a jeżeli SIWZ jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza także na tej stronie.

## **VI. Tryb dokonywania zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. Zamawiający, w szczególnie uzasadnionych przypadkach, może w każdym czasie przed upływem terminu składania ofert **zmodyfikować treść SIWZ**. Dokonaną w ten sposób modyfikację przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ, a jeżeli SIWZ jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza także na tej stronie
2. Zamawiający przedłuży określony w pkt. IX.1 termin składania ofert w celu umożliwienia Wykonawcom dokonania w przygotowanych ofertach otrzymanych wyjaśnień i zmian.
3. O przedłużeniu terminu składania ofert Zamawiający niezwłocznie zawiadamia wszystkich Wykonawców, którym przekazano SIWZ, a jeżeli SIWZ jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza także na tej stronie.

### **Do kontaktu z Wykonawcami upoważnieni są:**

- **sprawy merytoryczne** - dr n. med. Romuald Krynicki - Ordynator Oddziału Kardiologii - tel. 086 47 33 265

- **sprawy formalno-prawne** – Kazimierz Gawroński - tel. 086 47 33 610 w godz. 8-14

## **VII. Warunki wpłaty i zwrotu wadium**

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

**PAKIET 1 - 1.290,00 zł**

**PAKIET 2 - 1.820,00 zł**

**PAKIET 3 - 3.910,00 zł**

**PAKIET 4 – 2.230,00 zł**

**PAKIET 5 – 690,00 zł**

**PAKIET 6 – 240,00 zł**

Wadium może być wniesione w pieniądzu, poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze 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. Nr 109, poz. 1158, z późn. zm) do dnia 12.08.2009r. do godz. 9.00 (forma pieniężna). Zamawiający nie wyraża zgody na inne formy wniesienia wadium. Formy niepieniężne mogą być dołączone - w oddzielnej zabezpieczonej kopercie - do oferty.

2. Numer konta, na które Wykonawca może wnieść wadium:

**KB SA O/ Łomża nr 37 1500 1533 1215 3002 5939 0000**

3. Przy wnoszeniu wadium Wykonawca powinien powołać się na nazwę przetargu oraz numer swojego konta, na które należy zwrócić wadium.
4. O uznaniu przez Zamawiającego, że wadium w pieniądzu zostało wniesione w wymaganym terminie, decyduje data wpływu środków na rachunek Zamawiającego.
5. Złożone poręczenie lub gwarancja musi zawierać zobowiązanie zgodne z art. 46 ust. 5 ustawy.
6. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1, lub pełnomocnictw, chyba, że udowodni, że wynika to z przyczyn nie leżących po jego stronie
7. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana:

- odmówił podpisania umowy na warunkach określonych w ofercie,
- nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania,
- zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie wykonawcy.

8. Oferta nie zabezpieczona wadium w wymaganej formie zostanie odrzucona bez rozpatrywania .

9. Jeżeli wykonawca nie wnieśli wadium, w tym również na przedłużony okres związania ofertą, lub nie zgodzi się na przedłużenie okresu związania ofertą, zostanie przez Zamawiającego wykluczony z ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

10. Zamawiający dokona zwrotu wadium zgodnie z warunkami określonymi w art. 46 ustawy - Prawo zamówień publicznych.

### **VIII. Termin związania ofertą**

Wykonawca związany jest ofertą - 60 dni od ostatecznego terminu składania ofert.

### **IX. Miejsce składania ofert**

1. Ofertę zabezpieczoną, jak opisano w pkt. II.10, 11, należy złożyć do dnia 12.08.2009r. do godz. 10.00 w pok. 235 (w Kancelarii)

2. Wykonawca może zmienić lub wycofać złożoną ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu przed upływem terminu składania ofert, określonym w pkt. 1

3. Wprowadzone zmiany winny być przygotowane, opieczetowane i oznaczone zgodnie z postanowieniami pkt. II., a koperta dodatkowo zaznaczona określeniem „ZMIANA” lub „WYCOFANIE”

4. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy bez otwierania.

### **X. Opis sposobu obliczania ceny oferty.**

Podana cena ostateczna powinna zawierać wszystkie składniki cenowe, oraz inne koszty ponoszone przez Wykonawcę celem prawidłowego wykonania zamówienia ( **z podatkiem VAT**). Do oceny kryterium „cena” będzie brana pod uwagę wartość całego zamówienia.

Przy obliczaniu wartości brutto pakietu należy stosować zasadę obliczania wartości brutto zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dn. 22.12.1999r. w sprawie wykonywania niektórych przepisów ustawy o podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowym rozdz. 13 § 37.1 t.j.

$$\text{cena jednostkowa} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek VAT} = \text{wartość brutto}$$

*Wykazywane kwoty zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.*

### **XI . Informacje dotyczące walut obcych.**

Cenę w ofercie należy podać w PLN

### **XII. Kryteria wyboru ofert i sposobu dokonania oceny**

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

| <b>KRYTERIUM</b>                 | <b>WAGA</b>   |
|----------------------------------|---------------|
| <b>CENA</b>                      | <b>- 80 %</b> |
| <b>OCENA TECHNICZNA (JAKOŚĆ)</b> | <b>- 20 %</b> |

2. W zakresie kryterium „CENA” maksymalną ilość punktów otrzyma oferta z najniższą ceną, pozostałym Wykonawcom przyznana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów, określona na podstawie następującego wzoru:

$$\text{ilość punktów} = \frac{\text{cena najniższa spośród wszystkich ofert}}{\text{cena oferty badanej}} \times 100 \times 80\%$$

Przy ocenie „CENY” będzie brany pod uwagę stosunek ceny najniższej zgłoszonej w przetargu do ceny oferowanej przez poszczególnych Wykonawców (dotyczy ofert nieodrzuconych).

**3.** W zakresie kryterium „OCENA TECHNICZNA (JAKOŚĆ)” – w pakietach **1, 2, 3**, podane opisy materiałów koronarograficznych wskazują na optymalne cechy zamawianych materiałów. Zamawiający dopuszcza materiały inne o zbliżonych parametrach, zastrzegając sobie możliwość ich oceny technicznej.

W ocenie technicznej będą brane pod uwagę następujące cechy oraz będą przyznawane następujące punkty:

**Pakiet 1 poz.1**

- niski odsetek restenozy udokumentowany badaniami klinicznymi, publikowanymi w światowej literaturze. Minimum 2 letnie wyniki obserwacji – najniższy odsetek restenozy – 10 pkt, pozostałe proporcjonalnie mniej.

**Pakiet 2 poz.1**

- budowa stentu pozwalająca na stentowanie naczyń małych, ciasnych i krętych oraz gałęzi bocznych max. średnica – 3 pkt, pozostałe proporcjonalnie mniej  
 - niski odsetek restenozy udokumentowany badaniami klinicznymi, publikowanymi w światowej literaturze - najniższy odsetek restenozy – 3 pkt, pozostałe proporcjonalnie mniej

**Pakiet 2 poz.2** - szeroka gama końcówek przewodników: od bardzo miękkich do twardych – największa gama rozmiarów – 10 pkt, pozostałe proporcjonalnie mniej

**Pakiet 3 poz.1**

- budowa stentu pozwalająca na stentowanie naczyń krętych oraz gałęzi bocznych - max. średnica dostępu – 3 pkt, pozostałe proporcjonalnie mniej

Wykonawcom przyznana zostanie odpowiednio liczba punktów, określona na podstawie następującego wzoru:

$$\text{ilość punktów} = \frac{\text{ilość uzyskanych punktów z oferty}}{\text{ilość maksymalna}} \times 100 \times 20 \%$$

Zamawiający dokona „oceny technicznej (jakość)” na podstawie opisów technicznych opisujących cechy oceniane, w dokumentach załączonych do oferty i wskazanych przez Wykonawcę. Brak tych dokumentów będzie skutkowało nie przyznaniem punktów w tym kryterium.

W pakietach 4, 5, 6 max ilość punktów otrzyma oferta spełniająca wymagania Zamawiającego.

Postępowanie – w *poszczególnych pakietach* - wygra oferta z największą ilością pkt po zsumowaniu pkt z kryterium „CENA” i „OCENA TECHNICZNA”

**Max. ilość punktów w danym pakiecie ocenianym jakościowo otrzyma oferta, której produkt spełnia w pełni opisane cechy oceniane, pozostałe oferty proporcjonalnie mniej.**

**W pozostałych pakietach nie ocenianych jakościowo Zamawiający przyzna 10 pkt., jeżeli oferowane produkty spełniają parametry wymagane.**

### **XIII. Istotne dla Zamawiającego postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy. Informacje o formalnościach związanych z zawarciem umowy.**

1. Treść umów w załączeniu. Wzór umów stanowi integralną część SIWZ.
2. Wykonawca, który wygra przetarg zobowiązany jest dostarczyć podpisaną umowę (3 egzemplarze), wg załączonego wzoru, w terminie wskazanym przez Zamawiającego wraz z wymaganymi załącznikami do umowy.

### **XIV. Miejsce, tryb otwarcia i oceny ofert.**

1. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający podaje kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
2. Otwarcia ofert dokona Komisja Przetargowa w dniu 12.08.2009r. w Szpitalu Wojewódzkim w Łomży, Al. Piłsudskiego 11 w Sali Konferencyjnej. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informację dotyczące ceny zawarte w ofertach.
3. Informacje, o których mowa w pkt. 1 i 2 przekazuje się niezwłocznie Wykonawcom, którzy nie byli obecni przy otwarciu ofert – na ich wniosek.
4. Ocena złożonych ofert nastąpi w części niejawnego posiedzenia Komisji. W toku badania i oceny złożonych ofert, Zamawiający może zażądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.  
Zamawiający, wezwie w wyznaczonym przez siebie terminie, do złożenia wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 26 ust. 4).
5. Zamawiający w treści oferty poprawi oczywiste omyłki pisarskie oraz oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek (art. 87 ust. 2 pkt. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych).  
W przypadku omyłek rachunkowych, tj. wadliwego wyniku działania arytmetycznego oczywistym dla Zamawiającego będzie, iż cena jednostkowa netto została podana prawidłowo.
6. Zamawiający poprawi również inne omyłki polegające na niezgodności oferty z przedmiotową SIWZ, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – zgodnie z art. 87. ust. 2 pkt. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.
7. O poprawionych omyłkach Zamawiający powiadomi niezwłocznie Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
8. Oferta będzie odrzucona , jeżeli:
  - jest niezgodna z ustawą,
  - jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych
  - jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
  - zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia,
  - została złożona przez Wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub niezaproszonego do składania ofert,
  - zawiera błędy w obliczeniu ceny,
  - Wykonawca w terminie 3 dni od dnia doręczenia zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki , o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy prawo zamówień publicznych,
  - jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.
9. Zamawiający powiadomi niezwłocznie Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:
  - a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), siedzibę i adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz uzasadnienie jej wyboru, a także nazwy (firmy), siedziby i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty, wraz ze streszczeniem oceny i porównania złożonych ofert zawierającym punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
  - b) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone podając uzasadnienie faktyczne i prawne,

- c) Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

10. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieszcza informacje, o których mowa w pkt.9a) SIWZ, na stronie internetowej oraz w swojej siedzibie na tablicy ogłoszeń.

11. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty, nie później jednak niż przed upływem terminu związania ofertą. Umowa może być zawarta przed upływem 10 dni, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona 1 oferta.

## **XV. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia.**

W przypadku wniesienia protestu - protest musi być złożony w siedzibie Zamawiającego Szpital Wojewódzki w Łomży Al. Piłsudskiego 11 budynek D II piętro kancelaria pokój nr 235.

## **XVI. Wnoszenie i rozpatrywanie protestu**

1. Wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, czynności podjętych przez Zamawiającego w postępowaniu oraz w przypadku zaniechania przez Zamawiającego czynności, do której jest obowiązany na podstawie ustawy, można wnieść protest do Zamawiającego **w terminie 10 dni od dnia**, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
2. Protest uważa się za wniesiony z chwilą, gdy dotarł on do Zamawiającego w taki sposób, że mógł zapoznać się z jego treścią.
3. Protest dotyczący treści ogłoszenia oraz postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wnosi się w terminie **14 dni** od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia SIWZ na stronie internetowej Zamawiającego.
4. W przypadku wniesienia protestu dotyczącego treści ogłoszenia lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.
5. Wniesienie protestu dopuszczalne jest tylko przed zawarciem umowy.
6. Zamawiający odrzuca protest wniesiony po terminie, wniesiony przez podmiot nie uprawniony lub protest niedopuszczalny na podstawie art. 181 ust. 6.
7. Protest powinien wskazywać oprotestowaną czynność lub zaniechanie Zamawiającego, a także zawierać żądanie, zwięzłe przytoczenie zarzutów oraz okoliczności faktycznych i prawnych uzasadniających wniesienie protestu.
8. W przypadku wniesienia protestu po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ostatecznego rozstrzygnięcia protestu.
9. O zawieszeniu biegu terminu związania ofertą Zamawiający informuje niezwłocznie Wykonawców, którzy złożyli oferty.
10. Zamawiający w dowolnym czasie, jednak nie później niż na 7 dni przed upływem ważności wadium, wzywa wykonawców, pod rygorem wykluczenia z postępowania do przedłużenia ważności wadium albo wniesienia nowego wadium na okres niezbędny do zabezpieczenia postępowania do zawarcia umowy, po ostatecznym rozstrzygnięciu protestu.
11. Kopię wniesionego protestu Zamawiający niezwłocznie przekazuje Wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, a jeżeli protest dotyczy treści ogłoszenia lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest udostępniana specyfikacja, wzywając Wykonawców do wzięcia udziału w postępowaniu toczącym się w wyniku wniesienia protestu.
12. Uczestnikami postępowania toczącego się w wyniku wniesienia protestu stają się wykonawcy, którzy mają interes prawny w tym, aby protest został rozstrzygnięty na korzyść jednej ze stron, i którzy przystąpili do postępowania:
  - w terminie 3 dni od dnia otrzymania wezwania, o którym mowa w pkt 11
  - do upływu terminów, o których mowa w art. 180 ust. 3, jeżeli protest dotyczy treści ogłoszenia

lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

13. Wykonawca zgłasza przystąpienie do postępowania toczącego się w wyniku wniesionego protestu, wskazując swój interes prawny w przystąpieniu i określając swoje żądanie w zakresie zarzutów zawartych w proteście. Zgłoszenie przystąpienia wnosi się do Zamawiającego, przekazując jednocześnie jego kopię Wykonawcy wnoszącemu protest.
14. Wykonawca wnoszący protest oraz Wykonawca wezwany zgodnie z pkt 11 nie mogą następnie korzystać ze środków ochrony prawnej na czynności Zamawiającego wykonane zgodnie z ostatecznym rozstrzygnięciem protestu zapadłym w postępowaniu toczącym się w wyniku wniesienia protestu.
15. Wykonawca wnoszący protest oraz Wykonawca wezwany zgodnie z pkt 11 nie mogą następnie wnieść protestu, powołując się na te same okoliczności.
16. Zamawiający rozstrzyga jednocześnie wszystkie protesty dotyczące:
  - o treści ogłoszenia,
  - o postanowień SIWZ,
  - o wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia, odrzucenia ofert i wyboru najkorzystniejszej oferty

w terminie 10 **dni** od upływu ostatniego z terminów na wniesienie protestu (z uwzględnieniem art. 183 ust. 4).

## **XVII. Wnoszenie i rozpatrywanie odwołań**

Od rozstrzygnięcia protestu Wykonawcy przysługuje odwołanie wnoszone do Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych w terminie 10 **dni** od dnia doręczenia rozstrzygnięcia protestu lub upływu terminu do jego rozstrzygnięcia, jednocześnie przekazując jego kopię Zamawiającemu. Złożenie odwołania w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z wniesieniem go do Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych (art. 184 ustawy).

*Specyfikację istotnych warunków zamówienia*

*Podpisat*

DYREKTOR

SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO  
*im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży*  
lek. med. Marian Jaszewski  
SPECJALISTA ZDROWIA PUBLICZNEGO

## PAKIET 1

| Lp                                              | Asortyment                                              | Ilość    | Producent | Nr katalogowy produktu lub grupy | cena jedn. netto | Wartość netto | VAT | Wartość brutto |
|-------------------------------------------------|---------------------------------------------------------|----------|-----------|----------------------------------|------------------|---------------|-----|----------------|
| 1.                                              | Stenty pokrywane lekami o działaniu antyproliferacyjnym | 10 szt.  |           |                                  |                  |               |     |                |
| 2.                                              | Stent wieńcowy na balonie do PCI do dużych naczyń       | 100 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 3.                                              | Koszulka naczyniowa <b>5 -6 -7F, długość 23cm</b>       | 600 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 4.                                              | Torker                                                  | 400 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 5.                                              | Łącznik Y                                               | 400 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 6.                                              | Drenik ciśnieniowy <b>10cm</b>                          | 400 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 7.                                              | Prowadnik angioplastyczny                               | 100 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU NETTO</b>             |                                                         |          |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU DO OCENY (BRUTTO)</b> |                                                         |          |           |                                  |                  |               |     |                |

## Parametry wymagane poz. 1 - Stenty pokrywane lekami o działaniu antyproliferacyjnym:

|    |                                                                               |                    |  |
|----|-------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--|
| 1. | nazwa produktu                                                                | podać              |  |
| 2. | biodegradowalny polimer uwalniający lek antyproliferacyjny                    | tak                |  |
| 3. | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                               | podać nazwę, numer |  |
| 4. | osadzenie stentu na balonie zabezpieczające przed efektem "dog bone"          | tak                |  |
| 5. | pewne i mocne umieszczenie na balonie zabezpieczające przed zgubieniem stentu | tak                |  |
| 6. | skrócenie stentu przy implantacji poniżej 2% przy RBP dla stentu 3.0 x 20 mm  | tak                |  |
| 7. | minimalny wymagany przedział długości stentów od 12.0 mm do 34.0 mm           | tak                |  |
| 8. | profil stentu poniżej 0.045'' przy 3,0 mm                                     | tak                |  |

**Parametry oceniane poz. 1 - Stenty pokrywane lekami o działaniu antyproliferacyjnym :**

|    |                                                                                                                                          |                                               |                                                                                         |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. | niski odsetek restenozy udokumentowany badaniami klinicznymi, publikowanymi w światowej literaturze. Minimum 2 letnie wyniki obserwacji. | tak, podać wartość dołączyć materiały naukowe | 1 – 10 pkt.<br>najniższy odsetek restenozy – 10 pkt.<br>pozostałe proporcjonalnie mniej |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|

*Brak opisów parametrów ocenianych jakościowo powoduje nie przyznanie punktów w tym kryterium.*

**Parametry wymagane poz. 2 - Stent wieńcowy na balonie do PCI do dużych naczyń:**

|     |                                                                               |                                    |  |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|--|
| 1.  | nazwa produktu                                                                | podać                              |  |
| 2.  | sposób sterylizacji produktu                                                  | podać                              |  |
| 3.  | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                               | podać nazwę, numer i datę ważności |  |
| 4.  | osadzenie stentu na balonie zabezpieczające przed efektem "dog bone"          | tak                                |  |
| 5.  | pewne i mocne umieszczenie na balonie zabezpieczające przed zgubieniem stentu | tak                                |  |
| 6.  | stenty nadające się do wszystkich typów naczyń                                | tak                                |  |
| 7.  | Profil stentu dla średnicy 3.0 nie większy niż 0,038"                         | tak                                |  |
| 8.  | skrócenie stentu przy implantacji poniżej 0,5%                                | tak                                |  |
| 9.  | minimalny wymagany przedział długości stentów od 8.0 mm do 34.0 mm            | tak                                |  |
| 10. | minimalny wymagany przedział średnic stentów od 2,25 mm do 5.0 mm             | tak                                |  |
| 11. | minimalne RBP 16 atm.                                                         | tak                                |  |
| 12. | Zarejestrowane do implantacji techniką direct stenting                        | tak                                |  |

**Parametry wymagane dotyczące poz. 7 – Prowadnik angioplastyczny:**

|    |                                                                                              |                    |  |
|----|----------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--|
| 1. | nazwa produktu                                                                               | podać              |  |
| 2. | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                              | podać nazwę, numer |  |
| 3. | materiał: stalowo - platynowe                                                                | tak                |  |
| 4. | średnica max. 0.014"                                                                         | tak                |  |
| 5. | długość prowadnika min.3 długości.                                                           | tak                |  |
| 6. | dobra manewrowalność łatwość wprowadzania prowadnika do krętych i ciasnych naczyń wieńcowych | tak                |  |
| 7. | powłoka hydrofilna                                                                           | tak                |  |
| 8. | szeroka gama końcówek prowadników: od bardzo miękkich do twardych, minimum 8 rodzajów        | tak                |  |

|    |                                  |     |  |
|----|----------------------------------|-----|--|
| 9. | wskaźnik radiologiczny min. 20mm | tak |  |
|----|----------------------------------|-----|--|

**PAKIET 2**

| Lp                                              | Asortyment                                                | Ilość    | Producent | Nr katalogowy produktu lub grupy | cena jedn. netto | Wartość netto | VAT | Wartość brutto |
|-------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|----------|-----------|----------------------------------|------------------|---------------|-----|----------------|
| 1.                                              | Stent wieńcowy na balonie do użycia w nagłych przypadkach | 100 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 2.                                              | Prowadnik angioplastyczny                                 | 450 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 3.                                              | Cewniki balonowe do doprężania stentów                    | 100 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU NETTO</b>             |                                                           |          |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU DO OCENY (BRUTTO)</b> |                                                           |          |           |                                  |                  |               |     |                |

**Parametry wymagane poz. 1 - Stent wieńcowy na balonie do użycia w nagłych przypadkach :**

|     |                                                                                                           |                                    |  |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|--|
| 1.  | nazwa produktu                                                                                            | podać                              |  |
| 2.  | sposób sterylizacji produktu                                                                              | podać                              |  |
| 3.  | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                                           | podać nazwę, numer i datę ważności |  |
| 4.  | osadzenie stentu na balonie zabezpieczające przed efektem "dog bone"                                      | tak                                |  |
| 5.  | pewne i mocne umieszczenie na balonie zabezpieczające przed zgubieniem stentu                             | tak                                |  |
| 7.  | Maksymalne ciśnienie nominalne 9atm                                                                       | tak, podać                         |  |
| 8.  | Minimalne ciśnienie RBP 16atm                                                                             | tak, podać                         |  |
| 9.  | skrócenie stentu przy implantacji poniżej 3% przy RBP dla stentu 3.0 x 20 mm                              | tak                                |  |
| 10. | minimalny wymagany przedział długości stentów od 8.0 mm do 32.0 mm. Minimum 5 długości w każdym rozmiarze | tak                                |  |
| 11. | minimalny wymagany przedział średnic stentów od 2,25 mm do 5.0 mm                                         | tak                                |  |
| 12. | profil stentu poniżej 0.042'' przy 3,0 mm                                                                 | tak                                |  |
| 13. | możliwość rozprężenia stentu o min. 10% powyżej wymiaru nominalnego w ramach RBP.                         | tak                                |  |

**Parametry oceniane poz. 1 - Stent wieńcowy na balonie do użycia w nagłych przypadkach :**

|    |                                                                                                 |                                                            |                                                                        |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|
| 1. | budowa stentu pozwalająca na stentowanie naczyń małych, ciasnych i krętych oraz gałęzi bocznych | tak, opisać. Podać średnicę dostępu do gałęzi bocznej (mm) | 1 - 3 pkt.<br>max średnica – 3 pkt.<br>pozostałe proporcjonalnie mniej |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|

|    |                                                                                                     |                                               |                                                                                       |
|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| 2. | niski odsetek restenozы udokumentowany badaniami klinicznymi, publikowanymi w światowej literaturze | tak, podać wartość dołączyć materiały naukowe | 1 - 3 pkt.<br>najniższy odsetek restenozы – 3 pkt.<br>pozostałe proporcjonalnie mniej |
|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|

**Parametry wymagane poz. 2 - Prowadnik angioplastyczny :**

|    |                                                                                              |                    |  |
|----|----------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--|
| 1. | nazwa produktu                                                                               | podać              |  |
| 2. | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                              | podać nazwę, numer |  |
| 3. | średnica max. 0.014”                                                                         | tak                |  |
| 4. | długość prowadnika min. 180 cm,                                                              | tak                |  |
| 5. | dobra manewrowalność łatwość wprowadzania prowadnika do krętych i ciasnych naczyń wieńcowych | tak                |  |

**Parametry oceniane poz. 2 - Prowadnik angioplastyczny :**

|    |                                                                   |     |                                                                          |
|----|-------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------------|
| 1. | szeroła gama końcówek prowadników: od bardzo miękkich do twardych | tak | 1-10 największa gama rozmiarów – 10 pkt. pozostałe proporcjonalnie mniej |
|----|-------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------------|

**Parametry wymagane poz. 3 - Cewniki balonowe do doprężania stentów :**

|     |                                                                                        |                    |  |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--|
| 1.  | nazwa produktu                                                                         | podać              |  |
| 2.  | sposób sterylizacji produktu                                                           | podać              |  |
| 3.  | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                        | podać nazwę, numer |  |
| 4.  | balony wysokociśnieniowe ciśnienie nominalne 8 atm; RBP 18 atm; max ciśnienie 22 atm   | tak                |  |
| 5.  | cewnik balonowy non compliance                                                         | tak                |  |
| 6.  | pokrycie hydrofilne balonu lub inny analogiczny rodzaj pokrycia                        | tak                |  |
| 7.  | cewnik o bardzo dobrym podparciu i popychalności                                       | tak                |  |
| 8.  | materiał balonu odporny na zadrapania i uszkodzenia nadający się do doprężania stentów | tak                |  |
| 9.  | profil balonu $\leq 0.028''$ przy średnicy 3.0 mm                                      | tak                |  |
| 10. | długość użytkowa cewnika min. 135 cm                                                   | tak                |  |
| 11. | średnica balonu od 2.5 mm do 5,0 mm co 0,25 mm                                         | tak                |  |

**Brak opisów parametrów ocenianych jakościowo powoduje nie przyznanie punktów w tym kryterium.**

**PAKIET 3**

| Lp                                              | Asortyment                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | Ilość                               | Producent | Nr katalogowy produktu lub grupy | cena jedn. netto | Wartość netto | VAT | Wartość brutto |
|-------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|-----------|----------------------------------|------------------|---------------|-----|----------------|
| 1.                                              | Stent wieńcowy na balonie do krętych naczyń                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 200 szt.                            |           |                                  |                  |               |     |                |
| 2.                                              | Cewnik balonowy do PCI niskoprofilowy do udrożeń                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 250 szt.                            |           |                                  |                  |               |     |                |
| 3.                                              | Strzykawka wysokociśnieniowa z manometrem                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 450 szt.                            |           |                                  |                  |               |     |                |
| 4.                                              | <b>ZESTAW I</b><br>Jednorazowa bielizna do koronarografii i PTCA<br><b>ZESTAW w jednym opakowaniu</b><br>- prześcieradło angiograficzne z dwoma otworami<br>- 2 fartuchy L i XL<br>- miska 250ml<br>- przewodnik diagnostyczny<br>- dren 150 cm<br>- 1 strzykawka 10ml LUER LOK<br>- 2 strzykawki 10ml LUER<br>- 2 strzykawki 20 ml LUER<br>- przesłona na krocze<br>- serweta absorpcyjna<br>- worek na szybę 80x100cm<br>- worek na lampę<br>- skalpel nr 11<br>- gaziki 10x10cm - 20szt.<br>- rampa dwukranikowa typu OFF<br>- serweta 80x100cm z otworem (na rękę - podejście radialne)<br>- serweta dwuwarstwowa na stolik<br>- dren oszczędnościowy do kontrastu<br>- przelewacz do kontrastu | 800 szt.                            |           |                                  |                  |               |     |                |
| 5.                                              | <b>ZESTAW II</b><br>a)Fartuch jednorazowy rozmiar L<br>b)Kolec do kontrastu<br>c)Przewodnik diagnostyczny 0,035 ze strzykawką 10 ml                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 200 sztuk<br>300 sztuk<br>200 sztuk |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU NETTO</b>             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                     |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU DO OCENY (BRUTTO)</b> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                     |           |                                  |                  |               |     |                |

**Parametry wymagane poz. 1 - Stent wieńcowy na balonie do krętych naczyń :**

|     |                                                                      |                       |  |
|-----|----------------------------------------------------------------------|-----------------------|--|
| 1.  | nazwa produktu                                                       | podać                 |  |
| 2.  | sposób sterylizacji produktu                                         | podać                 |  |
| 3.  | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                      | podać nazwę,<br>numer |  |
| 4.  | stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego                         | tak                   |  |
| 5.  | osadzenie stentu na balonie zabezpieczające przed efektem "dog bone" | tak                   |  |
| 6.  | montowane na balonie wysokociśnieniowym. RBP min. 16 atm.            | tak                   |  |
| 7.  | skrócenie stentu przy implantacji poniżej 3% przy RBP                | tak                   |  |
| 8.  | minimalny wymagany przedział długości stentów od 8.0 mm do 28.0 mm   | tak                   |  |
| 9.  | minimalny wymagany przedział średnic stentów od 2,5 mm do 4,0 mm     | tak                   |  |
| 10. | profil przejścia stentu poniżej 0.043" przy 3,0 mm                   | tak                   |  |
| 11. | grubość ściany stentu <0,0037" dla średnicy równej i > 3,0mm         | tak                   |  |
| 12. | ciśnienie nominalne max. 9atm.                                       | tak                   |  |
| 13. | budowa modularna stentu i konstrukcja typu „open cell"               | tak                   |  |

**Parametry oceniane poz. 1 - Stent wieńcowy na balonie do krętych naczyń :**

|                                                                              |                                                            |                                                                                               |
|------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| budowa stentu pozwalająca na stentowanie naczyń krętych oraz gałęzi bocznych | tak, opisać. Podać średnicę dostępu do gałęzi bocznej (mm) | 1 – 3 pkt.<br>max<br>średnica<br>dostępu - 3<br>pkt.<br>pozostałe<br>proporcjonalnie<br>mniej |
|------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|

**Parametry wymagane poz. 2 – Cewnik balonowy do PCI niskoprofilowy do udrożeń**

|    |                                                                                         |                       |  |
|----|-----------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|--|
| 1. | nazwa produktu                                                                          | podać                 |  |
| 2. | numer katalogowy produktu lub grupy                                                     | podać                 |  |
| 3. | producent                                                                               | podać                 |  |
| 4. | sposób sterylizacji produktu                                                            | podać                 |  |
| 5. | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                         | podać nazwę,<br>numer |  |
| 6. | profil balonu $\leq 0.026''$ przy średnicy 3.0 mm                                       | tak                   |  |
| 7. | długość użytkowa cewnika min. 135 cm,                                                   | tak                   |  |
| 8. | cewnik balonowy o średnicy 3,0 do 4,0 powinien współpracować z cewnikiem prowadzącym 5F | tak                   |  |

|     |                                                   |     |  |
|-----|---------------------------------------------------|-----|--|
| 9.  | dobrze podparcie i popychalność w trakcie zabiegu | tak |  |
| 10. | średnica balonu od 1.5 mm do 4,0 mm               | tak |  |

**Parametry wymagane poz. 3 – Strzykawka wysokociśnieniowa z manometrem:**

|    |                                                                                                                    |                       |  |
|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|--|
| 1. | nazwa produktu                                                                                                     | podać                 |  |
| 2. | sposób sterylizacji produktu                                                                                       | podać                 |  |
| 3. | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                                                    | podać nazwę,<br>numer |  |
| 4. | pojemność 20 ml                                                                                                    | tak                   |  |
| 5. | ciśnienie inflacji min. 20 atm.                                                                                    | tak                   |  |
| 6. | ergonomiczny kształt                                                                                               | tak                   |  |
| 7. | dobrze widoczna skala manometru w przyciemnionym pomieszczeniu,<br>podać minimalną podziałkę skali ciśnienia [atm] | tak                   |  |

**Parametry wymagane dotyczące przewodnika diagnostycznego poz. 5 c:**

|     |                                                                                              |                       |  |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|--|
| 1.  | nazwa produktu                                                                               | podać                 |  |
| 2.  | numer katalogowy produktu lub grupy                                                          | podać                 |  |
| 3.  | producent                                                                                    | podać                 |  |
| 4.  | sposób sterylizacji produktu                                                                 | podać                 |  |
| 5.  | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                              | podać nazwę,<br>numer |  |
| 6.  | różne długości 145 - 260 cm                                                                  | tak                   |  |
| 7.  | średnice od 0.035'' do 0.038''                                                               | tak                   |  |
| 8.  | dostępne z „ruchomym rdzeniem”                                                               | tak                   |  |
| 9.  | pokryty substancją ułatwiającą manewrowanie, zmniejszającą siłę<br>potrzebną do wprowadzenia | tak                   |  |
| 10. | przewodnik zachowujący pamięć kształtu po kilkukrotnym użyciu w czasie<br>zabiegu            | tak                   |  |
| 11. | końcówka w kształcie „J” miękka                                                              | tak                   |  |

**Brak opisów parametrów ocenianych jakościowo powoduje nie przyznanie punktów w tym kryterium.**

## PAKIET 4

| Lp                                              | Asortyment                                           | Ilość    | Producent | Nr katalogowy produktu lub grupy | cena jedn. netto | Wartość netto | VAT | Wartość brutto |
|-------------------------------------------------|------------------------------------------------------|----------|-----------|----------------------------------|------------------|---------------|-----|----------------|
| 1.                                              | Stent wieńcowy na balonie do PCI                     | 150 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 2.                                              | Cewnik prowadzący do PCI                             | 700 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 3.                                              | Trombectom do usuwania skrzeplin z tętnic wieńcowych | 20 szt.  |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU NETTO</b>             |                                                      |          |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU DO OCENY (BRUTTO)</b> |                                                      |          |           |                                  |                  |               |     |                |

### Parametry wymagane poz. 1 - Stent wieńcowy na balonie do PCI:

|     |                                                                               |                                    |  |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|--|
| 1.  | nazwa produktu                                                                | podać                              |  |
| 2.  | sposób sterylizacji produktu                                                  | podać                              |  |
| 3.  | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                               | podać nazwę, numer i datę ważności |  |
| 4.  | osadzenie stentu na balonie zabezpieczające przed efektem "dog bone"          | tak                                |  |
| 5.  | pewne i mocne umieszczenie na balonie zabezpieczające przed zgubieniem stentu | tak                                |  |
| 6.  | skrócenie stentu przy implantacji poniżej 3% przy RBP dla stentu 3,0/20 mm    | tak                                |  |
| 7.  | minimalny wymagany przedział długości stentów od 8.0 mm do 33.0 mm            | tak                                |  |
| 8.  | minimalny wymagany przedział średnic stentów od 2,5 mm do 4.0 mm              | tak                                |  |
| 9.  | profil stentu max. 0,039" dla stentu 3,0 mm                                   | tak                                |  |
| 10. | dobry dostęp do bocznic: średnica oczka min. 4,3mm                            | tak                                |  |
| 11. | RBP: min. 16atm. (dla 4,0- 14atm.)                                            | tak                                |  |

## Parametry wymagane poz. 2 - Cewnik prowadzący do PCI :

|     |                                                                                                      |                                                                 |  |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|--|
| 1.  | nazwa produktu                                                                                       | podać                                                           |  |
| 2.  | sposób sterylizacji produktu                                                                         | podać                                                           |  |
| 3.  | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                                      | podać nazwę, numer                                              |  |
| 4.  | odporny na złamania i zagięcia, zachowujący niezmiennie światło na całej długości łącznie z końcówką | tak                                                             |  |
| 5.  | atraumatyczna dobrze widoczna w skopii końcówka                                                      | tak                                                             |  |
| 6.  | cewnik o dużej średnicy wewnętrznej, przy zachowaniu zbrojenia metalowego                            | tak, dla 6F>0,069", dla 5F>0,057", dla 7F>0,079", dla 8F>0,09". |  |
| 7.  | średnice od 5F do 8F                                                                                 | tak                                                             |  |
| 8.  | pełna gama krzywizn kształtów umożliwiająca dojścia z tętnicy promieniowej, biodrowej do by-pass.    | tak                                                             |  |
| 9.  | cewnik powinien charakteryzować się zbrojeniem,                                                      | tak                                                             |  |
| 10. | cewnik powinien charakteryzować się dużą siłą podparcia oraz pamięcią kształtu                       | tak                                                             |  |

## Parametry wymagane poz. 3 – Trombectom do usuwania skrzeplin z tętnic wieńcowych

- cewnik przeznaczony do użycia w systemie krążenia wieńcowego i obwodowego, łącznie z pomostami aortalno-wieńcowymi
- cewnik przeznaczony do pobierania i aspiracji materiału zatorowego (np. skrzeplin) w trakcie przezskórnej angioplastyki wieńcowej, innej przezskórnej angioplastyki i w czasie implantacji stentu, a także do selektywnego, donaczyniowego podawania środków diagnostycznych lub terapeutycznych, z okluzją naczyniową lub bez niej
- cewnik typu monorail; z końcówką typu Luer-lock położoną proksymalnie
- obecność w ofercie zestawów o średnicy zewnętrznej max. 0,068" kompatybilnych z cewnikiem prowadzącym 6F (0,070"), oraz zestawów o średnicy zewnętrznej max. 0,078" kompatybilnych z cewnikiem prowadzącym 7F (0,080")
- Szybkość aspiracji min. 40cc/min (dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F) oraz min. 90cc/min (dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F)
- Światło aspiracyjne min. 0,041" dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F, oraz min. 0,050" dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F.
- marker na dystalnym końcu cewnika
- długość cewnika 145cm
- w komplecie powinien znajdować się: cewnik aspiracyjny, dwie strzykawki 20 cc, dwa koszyczki na aspirowany materiał zatorowy,

## PAKIET 5

| Lp                                              | Asortyment                              | Ilość      | Producent | Nr katalogowy produktu lub grupy | cena jedn. netto | Wartość netto | VAT | Wartość brutto |
|-------------------------------------------------|-----------------------------------------|------------|-----------|----------------------------------|------------------|---------------|-----|----------------|
| 1.                                              | Cewnik diagnostyczny 5F-6F              | 1 800 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| 2.                                              | Zestaw do wkłuc transradialnych 5F i 6F | 300 szt.   |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU NETTO</b>             |                                         |            |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU DO OCENY (BRUTTO)</b> |                                         |            |           |                                  |                  |               |     |                |

### Parametry wymagane dotyczące poz. 1 cewnik diagnostyczny 5F – 6F:

|     |                                                                                                      |                    |  |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--|
| 1.  | nazwa produktu                                                                                       | podać              |  |
| 2.  | sposób sterylizacji produktu                                                                         | podać              |  |
| 3.  | dopuszczenia do stosowania, certyfikaty jakości                                                      | podać nazwę, numer |  |
| 4.  | cewnik do prawej , lewej tętnicy wieńcowej i wentrykulografii                                        | tak                |  |
| 5.  | końcówka atraumatyczna dobrze widoczna w skopii                                                      | tak                |  |
| 6.  | cewniki odporne na załamania, zagięcia, charakteryzujące się dużą siłą podparcia i pamięcią kształtu | tak                |  |
| 7.  | cewnik zbrojony, zapewniający dobre manewrowanie i obrót                                             | tak                |  |
| 8.  | średnica wewnętrzna min. 0.058'' przy 6F                                                             | tak                |  |
| 9.  | duży wybór kształtów, nietypowe krzywizny, opcja kształtów do koronarografii transradialnej          | tak                |  |
| 10. | rozmiary 5F i 6F                                                                                     | tak                |  |

## PAKIET 6

| Lp                                              | Asortyment                                                                                              | Ilość    | Producent | Nr katalogowy produktu lub grupy | cena jedn. netto | Wartość netto | VAT | Wartość brutto |
|-------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|-----------|----------------------------------|------------------|---------------|-----|----------------|
| 1.                                              | Przetwornik ciśnieniowy do pomiaru ciśnienia inwazyjnego kompatybilny do modułu hemodynamicznego DRAGER | 400 szt. |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU NETTO</b>             |                                                                                                         |          |           |                                  |                  |               |     |                |
| <b>WARTOŚĆ CAŁEGO PAKIETU DO OCENY (BRUTTO)</b> |                                                                                                         |          |           |                                  |                  |               |     |                |

(pieczęć wykonawcy)

**Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu**

zgodne z art. 24 ust. 2 pkt 3

ustawy – Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Tekst jednolity Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655; zmiany: Dz. U. z 2008r. nr 171, poz. 1058).

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego: ja, niżej podpisany, reprezentując firmę, której nazwa jest wskazana w pieczęci nagłówkowej, jako upoważniony na piśmie lub wpisany w odpowiednich dokumentach rejestrowych, w imieniu reprezentowanej przeze mnie firmy oświadczam, że:

- 1) spełniamy indywidualnie lub razem z wykonawcami wspólnie ubiegającymi się o udzielenie zamówienia warunki udziału w postępowaniu określone w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, który brzmi:

**Art. 22.**

1. *O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:*
  - 1) *posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień;*
  - 2) **posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponują potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia lub przedstawiają pisemne zobowiązanie innych podmiotów do udostępnienia potencjału technicznego i osób zdolnych do wykonania zamówienia;**
  - 3) *znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia;*
  - 4) *nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.*
2. *Zamawiający nie może określać warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.*

**Art. 24.**

1. *Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:*
  - 1) **wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, jeżeli szkoda ta została stwierdzona prawomocnym orzeczeniem sądu wydanym w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;**
  - 2) *wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli poprzez likwidację majątku upadłego;*
1. *wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;*
- 4) *osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;*
- 5) *spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za*

*przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;*

- 6) *spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;*
  - 7) *spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;*
  - 8) *osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;*
  - 9) *podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary;*
  - 10) *wykonawców, którzy nie spełniają warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 pkt 1-3.*
2. *Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawców, którzy:*
- 1) *wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji; przepisu nie stosuje się do wykonawców, którym udziela się zamówienia na podstawie art. 62 ust. 1 pkt 2 lub art. 67 ust. 1 pkt 1 i 2;*
  - 2) *złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ na wynik prowadzonego postępowania;*
  - 3) *nie złożyli oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu lub dokumentów potwierdzających spełnianie tych warunków lub złożone dokumenty zawierają błędy, z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3;*
  - 4) *nie wnieśli wadium, w tym również na przedłużony okres związania ofertą, lub nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania ofertą.*

Miejsce i data .....

Podpisano (imię, nazwisko i podpis) .....

*(Podpis osoby uprawnionej lub osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy)*

# OFERTA

pieczęć nagłówkowa  
Wykonawcy

**Szpital Wojewódzki w Łomży**  
**18 - 404 Łomża**  
**Al. Piłsudskiego 11**

Nawiązując do ogłoszenia w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów do badań koronarograficznych i akcesoriów do koronaroplastyki oferujemy wykonanie dostawy objętej postępowaniem na cenę brutto PLN:

**PAKIET 1** .....

słownie : .....

**PAKIET 2** .....

słownie : .....

**PAKIET 3** .....

słownie : .....

**PAKIET 4** .....

słownie : .....

**PAKIET 5** .....

słownie : .....

**PAKIET 6** .....

słownie : .....

Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia oraz załączonym wzorem umowy i nie wnosimy do nich zastrzeżeń.

Oświadczamy, że uważamy się za związanych z niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i zobowiązujemy się do zawarcia umowy w terminie ustalonym przez Zamawiającego.

Wadium w kwocie ..... PLN zostało wniesione do dnia .....08.2009r. do godz. 9.00 w formie.....

Załącznikami do niniejszej oferty są :

1).....

2).....

3).....

itd.

data: .....

podpisano: .....  
(pełnomocniony przedstawiciel )

## WZÓR UMOWY

Zawarta w dniu .....pomędzy :

.....  
reprezentowanym przez :

.....  
zwanym dalej *Sprzedającym*  
a **Szpitałem Wojewódzkim w Łomży** , Al. Piłsudskiego 11  
NR KRS 0000024716, NIP 718-16-89-321

reprezentowanym przez :

.....  
zwanym dalej *Kupującym*

### & 1

Przedmiotem niniejszej umowy jest zakup materiałów do badań koronarograficznych i akcesoriów do koronarooplastyki zgodnie asortymentowo i cenowo z załącznikiem nr 1 stanowiącym integralną część umowy.

### & 2

1. Sprzedający zobowiązuje się dostarczyć zamówiony towar na własny koszt do Magazynu Kupującego w odpowiednich opakowaniach transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe dostarczonego towaru przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniami itp.
2. Dostawa przedmiotu umowy następować będzie na podstawie pisemnego zamówienia przez Kupującego w ciągu 5 dni roboczych. Dostawy nadzwyczajne w terminie 2 dni roboczych od złożenia zamówienia. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
3. Wielkość każdorazowej dostawy i ilość zostaną uzgodnione przez strony w trakcie realizacji zamówienia.
4. Materiały do badań koronarograficznych i akcesoria do koronarooplastyki będące przedmiotem umowy posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania w jednostkach służby zdrowia. Termin ważności dostarczonych artykułów minimum 2 lata od daty dostarczenia.
5. W przypadku stwierdzenia, że dostarczony towar jest nieodpowiedniej jakości Sprzedający, w ciągu 5 dni dokona jego wymiany na towar o odpowiednich parametrach, a gdy tego nie wykona, Kupujący uzna reklamację za uwzględnioną i nie zapłaci za tę partię towaru. Uzasadnione reklamacje odnośnie jakości, dają podstawę Kupującemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Sprzedającego do odszkodowania.
6. Sprzedający bez zgody Zamawiającego nie może dokonać zamiany asortymentu lub zmiany producenta produktu jaki wykazał w złożonej ofercie.
7. Nie wypełnianie warunków umowy przez Sprzedającego tj. nieterminowa lub niezgodna dostawa z zamówieniem, a także istotne uchybienia w zakresie jakości dostarczonego wyrobu lub ich okresu gwarancji - dają podstawę Kupującemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowych po uprzednim wezwaniu Sprzedającego do podjęcia realizacji umowy w terminie oznaczonym, nie krótszym niż 3 dni robocze.

### & 3

1. Kupujący zobowiązuje się zapłacić za otrzymany towar cenę podaną w załączniku nr 1.
2. Zapłata nastąpi w złotych polskich.
3. Kupujący będzie regulował należności za dostarczony towar przelewem bankowym w terminie 30 dni licząc od daty otrzymania faktury VAT i otrzymania zamówionej całości.

4. Sprzedający może dokonać przelewu wierzytelności z zawartej umowy na osobę trzecią, jedynie za pisemną zgodą Kupującego.
5. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Sprzedający może żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy (art. 145 Ustawy - Prawo zamówień publicznych).
6. Kupujący zastrzega sobie prawo do niezrealizowania ilości poszczególnych pozycji w trakcie trwania umowy, w zależności od specyfiki leczenia i zawartych kontraktów.
7. Sprzedający zobowiązuje się do dostarczenia 4 szt. każdego rozmiaru produkowanych stentów z pakietów: 1, 2, 3, 4 w terminie 5 dni od dnia podpisania umowy. Przekazane stenty Kupujący zatrzyma w bezpłatny depozyt na czas trwania umowy. Z chwilą zużycia stentu Kupujący poinformuje pisemnie, niezwłocznie Sprzedającego o tym fakcie, co będzie podstawą do wystawienia przez Sprzedającego faktury oraz podstawą do zapłaty wynagrodzenia za zużyty stent, a jednocześnie zobowiązuje Sprzedającego do dostarczenia tego wymiaru stentu.
8. Sprzedający pokryje pełny koszt ewentualnej wymiany stentów w przypadku konieczności ich wymiany z powodu wady ukrytej stentu oraz przyjmie skutki ewentualnej odpowiedzialności w następstwie przeprowadzenia ponownego zabiegu.
9. Sprzedający gwarantuje niezmiennosc cen do końca trwania umowy.
10. Nie przewiduje się zmian postanowień umowy w stosunku do treści oferty (art. 144 ust 1 ustawy) z wyjątkiem:
  - a) obniżenia cen towaru o procent zmiany ceny
  - b) zmiany nazwy towaru w przypadku kiedy nowy towar spełnia wszystkie parametry towaru, który przestał być wytwarzany
  - c) zmiany podatku VAT o procent zmiany stawki podatku

#### **& 4**

1. Sprzedający zapłaci Kupującemu kary umowne za zwłokę:
  - 1) w dostarczeniu zamówionych towarów w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonych towarów za każdy dzień zwłoki
  - 2) w wymianie towaru nieodpowiedniej jakości na towar dobrej jakości w wysokości 0,5% wartości dostarczonych towarów o nieodpowiedniej jakości za każdy dzień zwłoki.
2. Strony mogą dochodzić odszkodowania uzupełniającego przekraczającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

#### **& 5**

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawa Prawo zamówień publicznych, a ewentualne spory rozstrzygać będzie właściwy rzeczowo sąd dla Siedziby Kupującego.
2. Niniejsza umowa zawarta jest na okres 1 roku od dnia podpisania umowy.

#### **& 6**

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwie otrzymuje Kupujący, a jedną Sprzedający.

**SPRZEDAJĄCY**

**KUPUJĄCY**