



SZPITAL WOJEWÓDZKI

im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Łomża, dnia 13.07.2022 r.

Znak postępowania: ZT-SZP-226/01/ 46 /2022

WYJAŚNIENIE I ZMIANA SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (dalej: SWZ)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę aparatury i sprzętu medycznego dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży w ramach projektu pn. „Poprawa sytuacji epidemiologicznej w związku z zagrożeniem spowodowanym przez koronawirus SARS-CoV-2 na terenie województwa podlaskiego”

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020

Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla użyteczności publicznej

Działanie 8.4 Infrastruktura społeczna

Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/ 46 /2022

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), zwanej dalej Ustawą, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SWZ wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Pakiet nr 1

Łóżko z wagą - 6 sztuk

1.Czy Zamawiający dopuści łóżko do Intensywnej Terapii z wagą w technologii antybakteryjnej w tworzywie bez nanotechnologii srebra? Informujemy że nanotechnologia srebra znajdująca się w lakieru lub tworzywie ze względu na przedostawanie się do organizmu a nie działanie jedynie powierzchniowe jest szkodliwa dla pacjenta (poniżej link do artykułu)

<https://biotechnologia.pl/technologie/nanoczystki-srebra-moga-przedostawac-sie-do-organizmu-czlowieka,20938>

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza inną niż nanotechnologia srebra, technologię zapewniającą antybakteryjność.

2. Czy zamawiający dopuści łóżko którego konstrukcja oparta jest na platformach diagonalnych z funkcją autokontur regulowaną jednym przyciskiem w barierkach i panelu, o wymiarach zewnętrznych 2195 x 990 mm, o podwójnej autoregresji 160 mm, z przedłużeniem leża o 220 mm., gdzie przycisk podświetlenia leża znajduje się na panelach personelu a na palelu centralnym są regulacje jednym przyciskiem CPR i pozycji do badań oraz pozycji kardiologicznej i Fowlera, a alarmy wyświetlają się na panelu dotykowym systemu ważenia który jest wbudowany w górną część szczytu od strony nóg i posiada czułość i dokładność odczytu 0,5 kg? Informujemy że oferowane przez nas łóżko dodatkowo w standardzie posiada dotykowy panel sterujący z menu w języku polskim, System szybkiej Intubacji, uchwyt na detektor RTG, podświetlenie nocne i dzienne leża, podświetlenie osiągnięcia najniższej pozycji leża, dodatkowe przyciski natychmiastowego wyłączenia wszystkich funkcji oraz uzyskania kąta 30 stopni do terapii ułożeniowej a także lepsze inne opisane w wymaganiach parametry?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

3. Czy zamawiający zrezygnuje z wymogu wyposażenia łóżka w dodatkowy pilot jeśli łóżko jest sterowane już z 5 pilotów a pilot byłby tylko niepotrzebnym dodatkiem i będzie spadać na podłogę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Łóżko rehabilitacyjne z osprzętem 19 sztuk

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko w technologii antybakteryjnej w tworzywie bez nanotechnologii srebra? Informujemy że nanotechnologia srebra znajdująca się w lakieru lub tworzywie ze względu na przedostawanie się do organizmu a nie działanie jedynie powierzchniowe jest szkodliwa dla pacjenta (poniżej link do artykułu)

<https://biotechnologia.pl/technologie/nanoczystki-srebra-moga-przedostawac-sie-do-organizmu-czlowieka,20938>

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza inną niż nanotechnologia srebra, technologię zapewniającą antybakteryjność.

2. Czy zamawiający dopuści łóżko o konstrukcji opartej systemie multipunktowym na najwyższej pozycji leża 763 mm, podwójnej autoregresji leża 100 mm, z wypełnieniem leża przeziernymi tworzywowymi szybko zdejmowanymi panelami, z regulacją Rrendelenburga i antyTrendelenburga z pilota oraz regulacji pozycji Fowlera i kardiologicznej oraz zerowej i do badań z jednego przycisku i pilotem bez świetlnego wskaźnika wybranej funkcji?

Oferowane przez nas łóżka posiada pozostałe wymagane parametry lepsze od wymaganych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Łóżko do OAiT - 1 szt

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko w technologii antybakteryjnej w tworzywie bez nanotechnologii srebra? Informujemy że nanotechnologia srebra znajdująca się w lakieru lub tworzywie ze względu na przedostawanie się do

organizmu a nie działanie jedynie powierzchniowe jest szkodliwa dla pacjenta (poniżej link do artykułu) <https://biotechnologia.pl/technologie/nanocząstki-srebra-moga-przedostawac-sie-do-organizmu-czlowieka,20938>

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza inną niż nanotechnologia srebra, technologię zapewniającą antybakteryjność.

2. Czy zamawiający dopuści łóżko oparte na platformach diagonalnych z przechyłami bocznymi realizowanymi przez materac przeciwoślężynowy z wysokością maksymalną leża 783 mm, o podwójnej autoregresji 160 mm, z ekranem dotykowym sterującym wyłącznie systemem ważenia i jest w duże kolorowe presety do regulacji funkcji, wyposażone w panel centralny posiadający wszystkie wymagane funkcje oraz CPR i pozycję do badań oraz pozycję kardiologiczną i Fowlera, z jednego przycisku, z dodatkowym ustawienie pozycji Fowlera z zaznaczonego przycisku na panelach w barierkach zamiast w panelu, z blokadą wszystkich funkcji z przycisku start/stop w barierkach, oraz w segment oparcia nóg za pomocą systemu zapadkowego, z CPR znajdującym się wyłącznie od strony głowy a leże jest wypełnione tworzywowymi panelami przeziernymi dla promieniowania RTG, bez stanów systemu sterowania?

Informujemy że oferowane przez nas łóżko dodatkowo w standardzie posiada dotykowy panel sterujący z menu w języku polskim, System szybkiej Intubacji, uchwyt na detektor RTG, podświetlenie nocne i dzienne leża, podświetlenie osiągnięcia najniższej pozycji leża, dodatkowe przyciski natychmiastowego wyłączenia wszystkich funkcji oraz uzyskania kąta 30 stopni do terapii ułożeniowej a także lepsze inne opisane w wymaganiach parametry?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

3. Czy zamawiający zrezygnuje z wymogu wyposażenia łóżka w dodatkowy pilot jeśli łóżko jest sterowane już z 5 pilotów a pilot byłby tylko niepotrzebnym dodatkiem i będzie spadać na podłogę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem przeciwoślężynowym zmiennociśnieniowym wyposażonym w funkcję przechyłów bocznych i rotacji pacjenta, dla pacjentów z odleżynami wszystkich typów o poniższych parametrach: Materac wraz z pompą i układem sterowania, który nie jest prototypem, pochodzi z produkcji seryjnej, nie będzie modyfikowany na potrzeby postępowania oraz jest jednorodnym wyrobem medycznym klasy I posiadającym dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP (deklaracja zgodności, powiadomienie lub zgłoszenie URPL) wspólne dla oferowanej pompy i materaca oraz instrukcję używania wspólną dla oferowanej pompy i materaca-dodać do oferty. System pracy zmiennociśnieniowy co druga komora, z możliwością przełączenia na tryby statyczne. Posiada więcej niż jeden tryb statyczny.

Materac wyposażony w dodatkową funkcję przechyłów bocznych i rotacji pacjenta, możliwość przechyłu/rotacji jednostronnej lub obustronnej. Możliwość regulacji czasu rotacji w zakresie co najmniej 10-30 minut modulem nie większym niż 5 minut. Funkcja przechyłów bocznych i rotacji pacjenta uruchamiana i wyłączana wyłącznie za

pomocą zaworów wbudowanych w materac (nie w pompie, nie w przewodzie powietrznym podłączanym do pompy). Materac zbudowany z 20-22 komór: 16 komór poprzecznych, na których leży pacjent i 4-6 komór podnoszących (wchodzących w skład systemu rotacji/przechyłów pacjenta). Wszystkie komory materaca wykonane z elastycznego, nie usztywnionego poliuretanu zapewniającego wieloletnie użytkowanie. System rotacji/przechyłów bocznych połączony na stałe z materacem, bez możliwości intencjonalnego ani przypadkowego rozłączenia. Poprzeczne komory zmiennociśnieniowe materaca umieszczone w rzędach napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co druga) w cyklu o regulowanym czasie 10/15/20/25/30 minut. Komory w sekcji głowy stale napełnione powietrzem. Pompa o wymiarach nie większych niż 33 X 22 X 12 cm i wadze nie przekraczającej 3,5kg. Materac o wymiarach 200cm x 85cm x 19cm (± 1cm). Komory materaca pojedynczo wymienne mocowane za pomocą złączek zapobiegających przypadkowemu wypięciu w czasie używania. Materac z systemem owiewu powietrzem ciała pacjenta umieszczonym pod warstwą komór zapewniającym odpowiedni mikroklimat wokół ciała pacjenta i zwiększającym komfort leżenia. Materac wyposażony w funkcję rozpoznającą obciążenie wywierane na materac przez pacjenta. Możliwość ręcznej regulacji ciśnienia powietrza w materacu. Materac pokryty półprzepuszczalnym pokrowcem - przepuszczającym parę wodną, a zatrzymującym ciecz, wykonany z dzianiny rozciągliwej dwukierunkowo, niepalnym, antygrzybiczym i antybakteryjnym, z możliwością mycia, prania i dezynfekcji. Materac wyposażony w pompę pneumatyczną z panelem sterowania. Na panelu sterowania zasilacza alarmy niskiego ciśnienia, braku zasilania i serwisowy oznaczone każdy oddzielnym piktogramem i dedykowaną, osobną diodą dla każdego alarmu. Sygnalizacja dźwiękowa alarmów z funkcją wyciszenia. Pompa z gniazdem trzysekcyjnym (trzy wloty powietrza).

Pompa z jednym wyświetlaczem LED. Na wyświetlaczu informacja o ustawionym czasie cyklu pracy oraz przyczynie alarmu w razie jego wystąpienia. Materac dwuwarstwowy (kładziony na ramę łóżka) zbudowany z górnej warstwy komór powietrznych oraz spodniej warstwy piankowej, z możliwością przekształcenia w jednowarstwowy (kładziony na spodni materac szpitalny) poprzez usunięcie warstwy pianki ze zintegrowanej kieszeni. Materaca za pomocą zaworu CPR?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Łóżko ortopedyczne z osprzętem

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko w technologii antybakteryjnej w tworzywie bez nanotechnologii srebra? Informujemy że nanotechnologia srebra znajdująca się w lakieru lub tworzywie ze względu na przedostawanie się do organizmu a nie działanie jedynie powierzchniowe jest szkodliwa dla pacjenta (poniżej link do artykułu)

<https://biotechnologia.pl/technologie/nanoczystki-srebra-moga-przedostawac-sie-do-organizmu-czlowieka,20938>

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza inną niż nanotechnologia srebra, technologię zapewniającą antybakteryjność.

2. Czy zamawiający dopuści łóżko o konstrukcji opartej systemie multipunktowym na najwyższej pozycji leża 763 mm, podwójnej autoregresji leża 100 mm, z wypełnieniem leża przeziernym tworzywowymi szybko zdejmowanymi

panelami, z regulacją Rrendelenburga i antyTrendelenburga z pilota oraz regulacji pozycji Fowlera i kardiologicznej oraz zerowej i do badań z jednego przycisku i pilotem bez świetlnego wskaźnika wybranej funkcji? Oferowane przez nas łóżka posiada pozostałe wymagane parametry lepsze od wymaganych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 2

Szafka przyłóżkowa z wysuwaniem białem bocznym -54 szt.

1. Czy zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 440 x 420 x 850 mm oraz regulacją blatu bocznego w zakresie 855 - 1115 mm? Informujemy że oferowana przez nas szafka przyłóżkowa posiada również przesuw boczny blatu 160 mm, dodatkowo wyposażony ogranicznikami gumowymi na całej długości krawędzi blatu bocznego, ograniczającymi możliwość zlewania się płynów na podłogę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

2. Czy zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową w całości wykonaną z ultrawytrzymałego tworzywa HPL z konstrukcją na profilach aluminiowych bez nanotechnologii srebra? Informujemy że nanotechnologia srebra znajdująca się w lakieru lub tworzywie ze względu na przedostawanie się do organizmu a nie działanie jedynie powierzchniowe jest szkodliwa dla pacjenta (poniżej link do artykułu)

<https://biotechnologia.pl/technologie/nanoczystki-srebra-moga-przedostawac-sie-do-organizmu-czlowieka,20938>

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza inną niż nanotechnologia srebra, technologię zapewniającą antybakteryjność.

Pytanie 2

Pakiet nr 2- Szafka przyłóżkowa 54 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści szafkę o szerokości 570mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści szafkę o głębokości 430mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści szafkę o wysokości 800mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatami wykonanymi z tworzywa HPL bez właściwości antybakteryjnych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatami HPL z użyciem nanotechnologii srebra?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatami bez wypukłych krawędzi a z tworzywowymi półwałkami na dwóch krawędziach blatu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

7. Czy Zamawiający dopuści szafkę z wkładem z tworzywa bez nanotechnologii srebra?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Dotyczy: pakiet nr 2: Szafka przyłóżkowa z wysuwanym blatem 54 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę o głębokości 405 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową posiadającą regulację wysokości blatu bocznego w zakresie 740– 1040 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę posiadającą blaty wykonane z HPL odznaczające się wysoką odpornością na uszkodzenia i środki dezynfekcyjne oraz trwałością i sztywnością?

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie 2 pkt 5.

4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę posiadającą blaty wykonane z płyty meblowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę, której blaty posiadają burty wykonane z pasków HPL, które ograniczają możliwość zlewania się płynów na podłogę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę, której blaty posiadają metalowe relingi ograniczające możliwość zlewania się płynów na podłogę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę, której szuflada i drzwiczki wyposażone są w ergonomiczny chromowany uchwyt do otwierania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę, która nie posiada ogranicznika wysuwu uniemożliwiającego wysunięcie szuflady w stronę ściany?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

9. Czy Zamawiający, dla dopuszczenia większej liczby ofert, zrezygnuje z zapisów dot. antybakteryjnej technologii jaką jest nanotechnologii srebra, która to technologia negowana jest przez wiele ośrodków naukowych, które podkreślają fakt, że może mieć ona bardzo negatywne skutki dla zdrowia pacjenta? Srebrne nanocząstki kumulują się w narządach mięsnych i mózgu. Prowadzą do śmierci komórek i uszkadzają DNA. Uszkadzają komórki nerwowe, produkują wolne rodniki, wywołują stany zapalne. Producenci odchodzą od stosowania nanotechnologii srebra w sprzęcie szpitalnym, jako technologii potencjalnie niebezpiecznej (<http://www.uwm.edu.pl/egazeta/nanocząsteczki-toksykologdy-bija-na-alarm>)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza inną niż nanotechnologia srebra, technologię zapewniającą antybakteryjność.

Ponadto, Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 Ustawy, dokonuje następującej zmiany treści SWZ oraz zgodnie z art. 137 ust. 6 Ustawy, przedłuża termin składania ofert:

1. w Rozdziale XIII ust. 3 SWZ dodaje się ppkt 8), w brzmieniu:

„8) oświadczenie Wykonawcy dotyczące braku podstaw wykluczenia z postępowania, wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 9 do SWZ (w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie)”

2. w Rozdziale IX ust. 6 SWZ:

1) ppkt 4) otrzymuje nowe brzmienie:

„4) Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia; wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 3 do SWZ”

2) wykreśla się ppkt 8),

3. Załącznik nr 3 do SWZ otrzymuje nowe brzmienie, jak w załączeniu do niniejszego pisma.

4. W Załączniku nr 4 do SWZ, we wszystkich punktach odnoszących się do parametru „nanotechnologii srebra” dopisuje się zwrot o treści „**lub inna technologia zapewniająca antybakteryjność**”

5. Rozdział VI ust. 2 SWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„2. Termin realizacji zamówienia: **6 tygodni od daty zawarcia Umowy** – dotyczy wszystkich Pakietów”

6. § 3 Wzoru umowy stanowiącego Załącznik nr 6 do SWZ, otrzymuje nowe brzmienie:

„Strony ustalają termin wykonania Umowy: **6 tygodni od daty zawarcia Umowy.**”

7. Rozdział XVII ust. 1 i 3 SWZ otrzymują nowe brzmienie:

„**1. Ofertę należy złożyć do dnia 28 lipca 2022 r. do godziny 9:00.**”

„**3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 28 lipca 2022 r. o godzinie 9:10.**”

8. Rozdział XVI ust. 1 SWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **60 dni, tj. do dnia 25 września 2022 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.”

W związku z powyższym, Zamawiający dokonuje zmiany ogłoszenia o zamówieniu nr 2022/S 119-334714 z dnia 22.06.2022 r.

Zgodnie z art. 135 ust. 6 i art. 137 ust. 2 Ustawy, Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz zmianę SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania: <https://www.szpital-lomza.pl/index.php?k=123>.

Dyrektor
Jarosław Pokoleńczuk

.....
nazwa i adres Wykonawcy

OŚWIADCZENIE O AKTUALNOŚCI INFORMACJI

zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP

w związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę aparatury i sprzętu medycznego dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży w ramach projektu pn. „Poprawa sytuacji epidemiologicznej w związku z zagrożeniem spowodowanym przez koronawirus SARS-CoV-2 na terenie województwa podlaskiego”, znak sprawy ZT-SZP-226/01/46/2022 oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie:

- 1) art. 108 ust. 1 pkt 3-6 ustawy PZP,
- 2) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1170),
- 3) art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.¹
- 4) art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).²

są aktualne / nie są aktualne *

* **niepotrzebne skreślić**

¹ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

² Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

