

„ANMAR” Sp. z o.o.

ul. Strefowa 22, 43-100 Tychy

tel. / fax (032) 780 65 31

<https://www.grupa-anmar.pl/>, biuro@anmar.pl



Tychy, dnia 14 grudnia 2023

OFERTA PRZETARGOWA

Dotyczy postępowania: Dostawa sprzętu jednorazowego użytku. Znak sprawy:
05/2023/DZP/PN

WYKONAWCA:

ANMAR Spółka z o. o.

43-100 Tychy, woj. Śląskie

Ul. Strefowa 22

Tel. Kom. 885 560 555; 885 544 900

Tel. / Fax: (032) 327 16 96

Województwo: śląskie Powiat: Tychy

REGON: 277716590 NIP: 646-25-38-085

nr konta do zwrotu wadium:

ING Bank Śląski S.A. O/Tychy 94 1050 1399 1000 0090 8094 2064

<https://www.grupa-anmar.pl/>, dzp@anmar.pl

ZAMAWIAJĄCY:

Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca

ul. Bracka 13, 44-300 Wodzisław Śląski

„ANMAR” Sp. z o.o.

ul. Strefowa 22, 43-100 Tychy

tel. / fax (032) 780 65 31

www.anmar.tychy.pl, dzp@anmar.tychy.pl



Wniosek o udostępnienie dokumentów

Na podstawie art. 74 ust. 2 pkt 1 prawa zamówień publicznych wnosimy o udostępnienie poniższych dokumentów:

- ofert wszystkich wykonawców we wszystkich pakietach złożonym w danym postępowaniu wraz z załącznikami, jeżeli zostały dołączone do oferty (tzn. formularza cenowego oraz dokumentów przedmiotowych tj. ulotki, katalogi, badania, instrukcje, dokumenty dopuszczające oferowanego asortymentu do obrotu, w tym Certyfikat CE, Deklaracja Zgodności, Wpis lub Zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych).

Wskazane dokumenty prosimy o przekazanie w formie elektronicznej na adres dzp@anmar.pl bądź udostępnienie na platformie zakupowej.

FORMULARZ OFERTOWY

1. Dane Wykonawcy:

Nazwa: Anmar Sp. z o.o.

Siedziba: 43-100 Tychy, ul. Strefowa 22

Nr telefonu: 885-544-900

Adres poczty elektronicznej: dzp@anmar.pl

Nr NIP: 646-25-38-085 Nr KRS: 0000995106

Odpowiadając na ogłoszenie o przetargu nieograniczonym pn. „**Dostawa sprzętu jednorazowego użytku**”, sprawa nr 05/2023/DZP/PN, oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami specyfikacji warunków zamówienia za wartość:

Nr zadania	Wartość oferty brutto	Wartość słownie
1		
2		
3		
4		
5	37 542,96 zł	trzydzieści siedem tysięcy pięćset czterdzieści dwa zł dziewięćdziesiąt sześć gr.
6		
7		
8	26 063,70 zł	dwadzieścia sześć tysięcy sześćdziesiąt trzy zł siedemdziesiąt gr.

2. Ponadto oświadczam, że:

- a. Wyrażam zgodę na 60 dniowy termin płatności,
- b. Zapoznałem się z treścią SWZ dla niniejszego zamówienia,
- c. **Oświadczamy, że zaoferowane wyroby medyczne, są dopuszczone do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych oraz że kopie tych dokumentów zostaną dostarczone w terminie 7 dni od otrzymania pisemnego żądania Zamawiającego, dotyczącego dostarczenia ww. dokumentów.**
- d. Gwarantuję wykonanie całości niniejszego zamówienia zgodnie z treścią: SWZ, wyjaśnień do SWZ oraz jej modyfikacji,
- e. Niniejsza oferta jest ważna przez 30 dni,

f. Akceptuję bez zastrzeżeń *projekt Umowy* i w przypadku uznania mojej oferty za najkorzystniejszą, zobowiązuję się zawrzeć umowę w miejscu i terminie, jakie zostaną wskazane przez Zamawiającego,

g. Składam niniejszą ofertę [we własnym imieniu], / ~~jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia*~~,

h. Nie uczestniczę, jako Wykonawca w jakiegokolwiek innej ofercie złożonej w celu udzielenie niniejszego zamówienia,

i. Oferowany przedmiot zamówienia posiada dokumenty dopuszczające go do obrotu.

Ponadto zobowiązuję się okazać w/w dokumenty na każde żądanie Zamawiającego.

j. Strony w ofercie **od..nie dotyczy... do** stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i w związku z niniejszym nie mogą być one udostępniane, w szczególności innym uczestnikom postępowania. **(Wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.)**

k. Rodzaj przedsiębiorstwa, jakim jest Wykonawca (proszę zaznaczyć właściwą opcję).

mikroprzedsiębiorstwo;

małe przedsiębiorstwo;

średnie przedsiębiorstwo;

jednoosobowa działalność;

osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej;

inny rodzaj:

3. Osoba uprawniona do kontaktów z Zamawiającym:

Imię: Łukasz , Nazwisko: Raszka

Nr telefonu: 885-544-900, Nr faksu: 32 780 65 31

Adres e-mail dzp@anmar.pl

4. Osoba odpowiedzialna za realizację umowy:

Imię: Magdalena, Nazwisko: Mazur

Nr tel.: 885 577 600

Data i podpis osoby upoważnionej
do podpisania niniejszej oferty

14.12.2023.....

* niepotrzebne skreślić/wpisać odpowiednio

Część 5 Wyroby medyczne CSTD

Część 5 Wyroby medyczne CSTD+ spike

	Asortyment	Opakowanie	Ilość na 12 m-cy	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nr katalogowy/nazwa produktu
1	Adapter pasujący do wszystkich dostępnych na rynku standartowych fiolek. Nie zawiera PCV i DEHP. Umożliwia przygotowywanie i pobieranie leku w systemie zamkniętym typu CSTD. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Adapter wykorzystuje technologię Toxi-Guard, zapewnia natychmiastową kompensację ciśnienia, redukując etap płukania wstępnego. Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku. Kolec 2-drożny z oddzielnym kanałem powietrznym i płynowym. Objętość wypełnienia 0,15ml. System podwójnej membrany Toxi-Guard wykorzystuje matrycę do wiązania leków opartą w 100% na węglu aktywnym oraz membranę hydrofobową i oleofobową o porach średnicy 0,2 mikrona, co pozwala wyeliminować ryzyko przenikania zanieczyszczeń i cząstek znajdujących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku oraz zapobiega uwalnianiu leków cytotoksycznych i innych niebezpiecznych leków w postaci oparów, aerozolu lub kropelek do środowiska podczas rekonstrukcji leków.	1 sztuka	400	21,00 zł	8%	8 400,00 zł	9 072,00 zł	MG245248 / Chemfort
2	Adapter strzykawkowy - umożliwia przygotowywanie i podaż leków w systemie zamkniętym typ CSTD. Nie zawiera PCV i DEHP. Kompatybilny ze wszystkimi złączami luer lock męskimi strzykawek. Wyposażony w igłę ze stali nierdzewnej. Objętość wypełnienia igły 0,04ml. Igła jest dodatkowo wyposażona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem. Samo-uszczelniające się elastomerowe uszczelki zapobiegają uwalnianiu leku do otoczenia oraz formowaniu się kropelek na zewnętrznej powierzchni uszczelki. Dołączona do opakowania jednostkowego zatyczka ochronna wykonana z polietylenu, zapobiegająca kontaminacji połączenia oraz umożliwia bezpieczny transport leku w wypełnionej strzykawce . Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i do linii do podawania leku. Korpus i kłamy adaptera wykonany z poliacetalu. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu.	1 sztuka	300	26,24 zł	8%	7 872,00 zł	8 501,76 zł	MG245267 / Chemfort
3	Adapter typu Luer Lock, obudowa wykonana z PET. Umożliwia zamianę każdego złącza żeńskiego typu luer lock w system CSTD. Samo-uszczelniające się elastomerowa uszczelka wykonana z poliizoprenu, zapobiega uwalnianiu leku do otoczenia oraz formowaniu się kropelek na zewnętrznej powierzchni uszczelki. Objętość wypełnienia 0,07ml. Maks. ilość przekłuć membrany to 10 przekłuć. Umożliwia bezpieczne przyłączenie adaptera strzykawki i przeniesienie leku. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu.	1 sztuka	500	9,50 zł	8%	4 750,00 zł	5 130,00 zł	MG245250 / Chemfort

Część 5 Wyroby medyczne CSTD

4	Dren przezroczysty do przygotowywania leków cytostatycznych w pojemniku lub worku z możliwością ich podaży przez podłączenie z drenem głównym - kompatybilny z drenem wielodrożnym (głównym). Bez zawartości PCV. Możliwość dodania cytostatyku poprzez zintegrowaną zastawkę bezigłową zabezpieczoną korkiem luer-lock z uchwytem dla łatwego trzymania w czasie dotrzykiwania leku. Koniec drenu zabezpieczony filtrem hydrofobowym zapobiegającym przed zapowietrzeniem drenu oraz zapobiegający wydostaniu się płynu na zewnątrz; Końcówka męska wyposażona w system sygnalizacji akustycznej po podłączeniu z drenem głównym. System drenów musi redukować możliwość kontaminacji leku i bezpośredni kontakt leku z personelem przygotowującym zestaw.	1 sztuka	100	12,80 zł	8%	1 280,00 zł	1 382,40 zł	A2900N / CytoSet Mix
5	Aparat infuzyjny z portem bezigłowym. Wyposażony w ostry kolec z odpowietrznikiem oraz filtrem powietrza zabezpieczony klapką; zacisk typu „C” na drenie poniżej kolca; dwuczęściową ergonomiczną komorę kroplową, wykonaną z przezroczystego materiału; precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec po użyciu oraz miejscem do podwieszania drenu; filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego odpowietrzania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu opakowania z płynem; pozbawiony ftalanów DEHP; zastawka bezigłowa umiejscowiona na drenie pomiędzy kolcem, a komorą kroplową, służąca do podłączenia krótkiego drenu infuzyjnego lub podania bolusa, zastawka umożliwiająca stosowanie do min. 216 dostępów z automatycznym systemem zapobiegającym cofaniu się leków/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub	1 sztuka	100	7,20 zł	8%	720,00 zł	777,60 zł	4110000 / Intrafix SafeSet Flush
6	Strzykawka trzyczęściowa 50/60ml służąca do pracy z lekami cytostatycznymi wykonana z polipropylenu, wysoki kontrast podziałki, trwałe oznaczenie w kolorze niebieskim, idealna czytelność, stopniowanie co 1 ml, centryczne zakończenie Luer Lock (wkręcane) do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji. Owalny, ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna blokada tłoka, zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu. Strzykawka kompatybilna z pompami infuzyjnymi Medima oraz B. Braun.	1 sztuka	200	2,70 zł	8%	540,00 zł	583,20 zł	4617509F / Omnifix
7	Przyrząd do dostrzykiwania i podaży płynów, leków, cytostatyków i żywienia do worka Viaflo typu CytoLuer. Przyrząd do nakłucia portu iniekcyjnego w worku Viaflo; system zabezpieczający przed przypadkowym wysunięciem się igły z portu worka typu podwójne V. Igła 16G zapobiegająca przed defragmentacją korka portu worka. System wyposażony w zawór bezigłowy Luer-Lock z koreczkiem zapobiegającym kontaminacji portu oraz brak konieczności dezynfekcji przed pierwszym podłączeniem.	szt	500	7,10 zł	8%	3 550,00 zł	3 834,00 zł	AIB1 007 TEJ / Przyrząd z zaworem bezigłowym

Część 5 Wyroby medyczne CSTD

8	Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego zastosowania) - ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,45 µm; port posiadający końcówkę luer-lock; samozamykający się korek portu (zielony); posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki;	szt	1200	3,50 zł	8%	4 200,00 zł	4 536,00 zł	4550560 / Mini Spike V	
9	Przyrząd z mikro kolcem, długość robocza 14mm i filtrem cząsteczkowym 5um do pobierania cytostatyków o małych objętościach; możliwość pobrania objętości ok. 1ml. Zawór bezigłowy z przezierną obudową z korkiem zapobiegającym przed koniecznością dezynfekcji portu podczas pierwszego podłączenia; zawór o objętości wypełnienia max. 0,06ml; mikro kolec zabezpieczony osłonką zapobiegającą przed przypadkową kontaminacją; Wolny od lateksu i DEHP. Całkowita długość przyrządu 77mm.	szt	50	5,00 zł	8%	250,00 zł	270,00 zł	AOS1 008 TOP / Przyrząd z mikro kolcem filtrem cząsteczkowym	
10	Przyrząd do długotrwałego aspirowania cytostatyków - ostry kolec standard (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr cząsteczkowy 5um o dużej powierzchni; filtr zatrzymujący aerozole 0,2 um; port bezigłowy posiadający końcówkę luer-lock; obudowa zastawki w kolorze czerwonym, posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży cytostatyków stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia.	szt	400	8,00 zł	8%	3 200,00 zł	3 456,00 zł	4550592 / Mini-Spike 2 Chemo	
							34 762,00 zł	37 542,96 zł	

UWAGA!

Pozycje 1,2,3 - muszą być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku. **Pozycja 7** – zaproponowany sprzęt musi być kompatybilny z opakowaniami płynów infuzyjnych typu worek Viaflo

Część nr 8 SOI cz. 2

Część nr 8 SOI część 2

	Asortyment	Opakowanie	Ilość na 12m-cy	Cena jednostkowa netto	Stawka VAT	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa i nr katalogowy
1	Czysty i sterylny biały kaptur z trokami, umożliwiającymi dopasowanie do kształtu głowy. Sterylność potwierdzona certyfikatem dołączonym do każdej partii. Poziom zapewnienia sterylności SAL 10 ⁻⁶ wg ISO 11137-1. Przeznaczony do pracy w pomieszczeniach o klasie czystości A i B wg GMP. Środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Odzież chroniąca przed ciekłymi substancjami chemicznymi zapewniająca częściową ochronę ciała (typ PB[6]). Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi wg EN 14126:2003. Parametry materiału: polietylen dużej gęstości o masie powierzchniowej nie większej niż 45 g/m ² ; umożliwia transfer powietrza i pary wodnej („oddychający”) w celu zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania; przepuszczalność powietrza wg ISO 5636-5, wynik: 4 s; opór pary wodnej, Ret wg EN 31092/ISO 11092, wynik: 6,8 m ² *Pa/W; odporny na przenikanie typowych cytostatyków: nie mniej niż 7 związków o klasie przenikania 5 wg EN 14325; nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych i chroni przed ich przenikaniem na zewnątrz. Pozostałe informacje: szwy wewnętrzne lamowane; rozmiar uniwersalny; zwalidowany system podwójnego pakowania; produkt złożony w sposób umożliwiający aseptyczne zakładanie; okres przydatności do użycia 5 lat pod warunkiem, że produkt jest prawidłowo przechowywany i przeszedł kontrolę wzrokową.	1 op= 1szt.	100	8,00 zł	23%	800,00 zł	984,00 zł	DuPont / IC 668 B WH MS
2	Oślona na obuwiu - Czysta i sterylna, wysoka oślona na obuwiu z podeszwą antypoślizgową. Sterylność potwierdzona certyfikatem dołączonym do każdej partii. Poziom zapewnienia sterylności SAL 10 ⁻⁶ wg ISO 11137-1. Przeznaczona do pracy w pomieszczeniach o klasie czystości A i B wg GMP. Środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Odzież chroniąca przed płynnymi substancjami chemicznymi zapewniająca częściową ochronę ciała (typ PB[6]). Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi wg EN 14126:2003. Parametry materiału: wysokiej gęstości polietylen o masie powierzchniowej nie większej niż 45 g/m ² ; umożliwia transfer powietrza i pary wodnej („oddychający”) w celu zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania; przepuszczalność powietrza wg ISO 5636-5, wynik: 4 s; opór pary wodnej, Ret wg EN 31092/ISO 11092, wynik: 6,8 m ² *Pa/W; odporny na przenikanie typowych cytostatyków (nie mniej niż 7 związków o klasie przenikania 5 wg EN 14325); nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych oraz chroni przed ich przenikaniem na zewnątrz. Pozostałe informacje: szwy wewnętrzne lamowane; troki do zawiązania wokół kostki; u góry gumka w tunelu; zwalidowany system podwójnego pakowania; produkt złożony w sposób umożliwiający aseptyczne zakładanie; dostępna w 4 rozmiarach (od SM do XL); okres przydatności do użycia 5 lat pod warunkiem, że produkt jest prawidłowo przechowywany i przeszedł kontrolę wzrokową.	1 op= para	100	14,90 zł	23%	1 490,00 zł	1 832,70 zł	DuPont / IC 458 B WH MS

Część nr 8 SOI cz. 2

3	<p>Sterylizowany kombinezon ochronny do pracy z cytostatykami. Spełnia wymagania dla środków ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z dyrektywą UE 89/686/EEC Spełnia wymagania dla przeciwchemicznej odzieży ochronnej: Typ 5- Odporność na przeciek drobnych cząstek aerozoli do wnętrza ubioru – badanie wg normy EN ISO 13982-1:2004/A1:2010 Typ 6 - Odporność na opryskanie cieczą - badanie wg normy EN 13034:2005+A1:2009. Posiada właściwości antystatyczne badane i potwierdzone wg normy EN 1149-5:2008 Posiada właściwości mechaniczne: - odporność na ścieranie materiału wg EN 530 - <100; < 500 cykli - wytrzymałość na zginanie materiału wg ISO 7854 B - >100 000 cykl - odporność na przebicie wg EN 863 przynajmniej 10 N - wytrzymałość szwów wg EN ISO 13935-2 przynajmniej 75 N Kombinezon wykonany z wysokiej gęstości polietylenu o wadze powierzchniowej poniżej 45 g/m2umożliwiającego transfer powietrza i pary wodnej (oddychającego) celem zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania (przepuszczalność powietrza ISO 5636-5 maksimum 27 s) - nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych oraz chroni przed ich przenikaniem ze środka ubrania - odporny na przenikanie typowych cytostatyków (nie mniej niż 10 związków o klasie przenikania 6 wg EN 14325) Konstrukcja kombinezonu: trzyczęściowy, półelastyczny kaptur, wykończony gumką w tunelu zamek błyskawiczny przykryty patką zintegrowane osłony na obuwiu z podeszwą antypoślizgową gumki w tunelach przy mankietach rękawów wklejoną gumkę w talii wewnętrzne szwy Pozostałe informacje: kolor materiału: biały , pakowany pojedynczo , dostępny w różnych rozmiarach (S-XXXL)</p>	1 op= 1szt.	100	39,00 zł	23%	3 900,00 zł	4 797,00 zł	Tyvek 500 Labo/ TYCHF7SWH00-xx
4	<p>Półmaska filtrująca w klasie filtracji FFP3, NR (jednorazowego użytku – przeznaczona na 8 godzin pracy), D - (przebadana na zatkanie pyłem dolomitowym). Półmaska typu pionowo składanego z zaworem umieszczonym z boku. Czasza wykonana z materiału wielowarstwowego antyalergicznego (LATEX-FREE) non-woven. Zacisk nosowy ułatwiający dopasowanie półmaski do nosa użytkownika; pianka nosowa stwarzająca większy komfort użytkowania; taśmy mocowane do półmaski za pomocą otworów wytłoczonych w półmasce (brak ryzyka uszkodzenia mocowania taśmy); brak efektu parowania okularów; skuteczność filtracji 99% - stosowane do ochrony przed cząstkami stałymi i ciekłymi o wysokiej toksyczności dla których NDS<0,05mg/m3 o ile maksymalne stężenie wynosi do 50xNDS; brak podatności na zapadanie się oraz trwanie kształtu dzięki wysokiej odporności na wysokie oraz niskie temperatury; indywidualnie pakowana; wysokowydajny zawór oddechowy zapewniający niskie opory wydechu i efektywne odprowadzanie wilgoci i ciepła z półmaski Posiada certyfikat na zgodność ze zharmonizowaną normą europejską EN 149:2001 + A1:2009. ISO 9001: 2015 Quality Management System. ISO 13485: 2016 Medical Devices Quality Management System (system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych). Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III.</p> <ul style="list-style-type: none"> • skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >99,9% • skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 µm) – >99,9% • przebadane w zakresie penetracji chlorkiem sodu (skuteczność filtracji >99,9%) • opór powietrza (w mbar) przy wdechu < 1,5 • opór powietrza (w mbar) przy wydechu < 2,5 <p>Zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia od producenta w celu potwierdzenia parametrów technicznych oraz dostarczenie certyfikatów i badań przeprowadzonych przez BSI.</p>	1 op= 1 maska	2500	4,80 zł	23%	12 000,00 zł	14 760,00 zł	Półmaska/ C-367V

5	<p>Półmaska filtrująca w klasie filtracji FFP3, NR (jednorazowego użytku – przeznaczona na 8 godzin pracy), D - (przebadana na zatkanie pyłem dolomitowym). Półmaska trójpanelowa z zaworem umieszczonym centralnie na panelu środkowym. Czasza wykonana z materiału wielowarstwowego antyalergicznego (LATEX-FREE) non-woven. Zacisk nosowy ułatwiający dopasowanie półmasksi do nosa użytkownika; pianka nosowa stwarzająca większy komfort użytkowania; taśmy mocowane do półmasksi za pomocą wysokoodpornych na zerwanie zszywaczy (brak ryzyka uszkodzenia mocowania taśm); brak efektu parowania okularów; skuteczność filtracji 99% - stosowane do ochrony przed cząstkami stałymi i ciekłymi o wysokiej toksyczności dla których NDS<0,05mg/m3 o ile maksymalne stężenie wynosi do 50xNDS; brak podatności na zapadanie się oraz trwanie kształtu dzięki wysokiej odporności na wysokie oraz niskie temperatury; indywidualnie pakowana; wysokowydajny zawór oddechowy zapewniający niskie opory wydechu i efektywne odprowadzanie wilgoci i ciepła z półmasksi Posiada certyfikat na zgodność ze zharmonizowaną normą europejską EN 149:2001 + A1:2009. ISO 9001: 2015 Quality Management System. ISO 13485: 2016 Medical Devices Quality Management System (system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych). Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III.</p> <ul style="list-style-type: none"> • skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >99,9% • skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 µm) – >99,9% • przebadane w zakresie penetracji chlorkiem sodu (skuteczność filtracji >99,9%) • opór powietrza (w mbar) przy wdechu < 1,5 • opór powietrza (w mbar) przy wydechu < 2,5 <p>Zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia od producenta w celu potwierdzenia parametrów technicznych oraz dostarczenie certyfikatów i badań przeprowadzonych przez BSI.</p>	1 op= 1 maska	400	7,50 zł	23%	3 000,00 zł	3 690,00 zł	Półmaska/ P-367V
						21 190,00 zł	26 063,70 zł	

Załącznik nr 4 do SWZ 05/2023/DZP/PN

Wykonawca:

Anmar Sp. z o.o.

43-100 Tychy, ul. Strefowa 22

NIP 646-25-38-085 KRS 0000995106

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY/ WYKONAWCY WSPÓLNIE UBIEGAJĄCEGO SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dotyczące przesłanek wykluczenia na podst. art. 108 ust. 1 oraz art. 5k Rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1

Ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę

oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

„Dostawy sprzętu jednorazowego użytku”

Nr sprawy 05/2023/DZP/PN

prowadzonego przez Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. A. Pawelca, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PODSTAW WYKLUCZENIA:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp. Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze i zapobiegawcze:nie zachodzą - nie dotyczy.....
3. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie 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.
4. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie 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. 2023 poz. 1497 z późn. zm.).

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

14.12.2023.....

Data; kwalifikowany podpis elektroniczny

lub podpis zaufany lub podpis osobisty

¹ 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, zwanej dalej „ustawą”, 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.