

FORMULARZ OFERTY

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 11.09.2019 r. - Prawo Zamówień Publicznych na:

„Dostawę bielizny operacyjnej”

nr sprawy: 27/24/ZP/PN

ZAMAWIAJĄCY:

MEGREZ Sp. z o.o.
ul. Edukacji 102; 43-100 Tychy
woj. Śląskie

Telefon: 32 325-51-25
NIP: 634-267-03-10
REGON: 240872286
INTERNET: www.szpitalmegrez.pl
e-mail: zp@szpitalmegrez.pl

WYKONAWCA:

Nazwa : KONSORCJUM W SKŁADZIE:

LIDER:

Citonet Śląski Sp. z o.o.
ul. Wojkowicka 35
41-250 Czeladź
NIP 625-245-50-22 Regon: 362691280
KRS: 0000578837

CZŁONEK:

Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.
Ul. Żółkiewskiego 20/26
87-100 Toruń
NIP: 879-016-67-90, REGON: 870514656
KRS: 0000011286

.....

*Adres : ...J.W.....

Województwo: : LIDER: ŚLĄSKIE, CZŁONEK: KUJAWSKO-POMORSKIE

Telefon : (.56...)612 35 84.....

KRS/CEIDG :J.W.....

NIP :J.W.....

**** Niepotrzebne skreślić.**

Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

REGON :J.W.....
INTERNET : http://TZMO-GLOBAL.COM
E-mail :KATARZYNA.KURCZEWSKA-SPYCHAŁA@TZMO-
GLOBAL.COM ..

*(jeśli adres korespondencyjny jest inny – proszę o umieszczenie tej informacji na końcu formularza ofertowego)

Wykonawca jest:

mikroprzedsiębiorstwem,
małym przedsiębiorstwem,
średnim przedsiębiorstwem**

- ZARÓWNO LIDER, JAK I CZŁONEK TO DUŻE PRZEDSIĘBIORSTWA

1. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA : **24 miesiący.**
2. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie objętym specyfikacją warunków zamówienia na następujących zasadach:

	WARTOŚĆ NETTO	WARTOŚĆ BRUTTO
Pakiet nr 1		
Pakiet nr 2		
Pakiet nr 3	42 180,00	45 554,40
.....PAKIET NR 6	271 371,50	293 081,22
PAKIET NR 7	6 071,40	6 945,91

(proszę powielić tyle razy i uzupełnić tylko te numery pakietów na które Wykonawca składa ofertę)

3. Osoba upoważniona do reprezentacji Wykonawcy/ów i podpisująca ofertę (jeżeli nie jest to osoba wymieniona w rejestrze należy dołączyć pełnomocnictwo):

a)KATARZYNA KURCZEWSKA-SPYCHAŁA.....

.....
(imię i nazwisko)

56 612 35 84
(telefon)

.....SPECJALISTA DS. ZAM. PUB.....
(stanowisko)

4. Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym:

a)KATARZYNA KURCZEWSKA-SPYCHAŁA.....

.....
(imię i nazwisko)

56 612 35 84
(telefon)

.....SPECJALISTA DS. ZAM.PUB.....
(stanowisko)

5. Oświadczamy, że:

- 1) zamówienie zostanie zrealizowane na warunkach w terminach określonych w SWZ oraz w projektowanych postanowieniach umowy;
- 2) jesteśmy w posiadaniu dokumentów dopuszczających oferowany przez nas asortyment do obrotu oraz używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
- 3) w cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
- 4) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty;
- 5) zawarta w Specyfikacji Warunków Zamówienia treść projektowanych postanowień mowy została przez nas zaakceptowana i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wymienionych w niej warunkach;
- 6) jesteśmy związani niniejszą ofertą na okres wskazany w SWZ.
- 7) zamówienie: (właściwe podkreślić)
 - a. w całości zrealizujemy we własnym zakresie
 - b. zamierzamy powierzyć podwykonawcom następujące części zamówienia:
.....

- 8) w zakresie przesłanki określonej w art. 109 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp, Zamawiający może uzyskać aktualny dokument potwierdzający brak podstaw do wykluczenia (wymagany przez Zamawiającego na podstawie rozdziału VIII ust. 3 ppkt. 3) SWZ) za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne.
- 9) w związku z powyższym wyrażam/y zgodę na to, aby Zamawiający pobrał przedmiotowy dokument (dokumenty w przypadku Wykonawców wspólnie składających ofertę) samodzielnie, na potrzeby niniejszego postępowania, wyżej wymienionym dokumentem jest:.....KRS <https://wyszukiwarka-krs.ms.gov.pl/>
.....

informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru Przedsiębiorców (KRS), wpis do CEIDG

Inny : _____

(podać wraz z dokładnymi danymi referencyjnymi dokumentów)

Adres strony internetowej, na której dostępny jest ww. aktualny dokument:

<https://> _____

6. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. ***

7. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- 1)F.CENOWY, OŚWIADCZENIA, INFORMACJA, WNIOSEK, PEŁNOMOCNICTWA, PRÓBK, I,

UZASADNIENIE, KATALOGI ,.....

2) **DOKUMENTY TAJNE: POLECENIE SŁUŻBOWE, RAPORT WALIDACJI, KARTY DANYCH
TECHNICZNYCH**

3)

4)

5)

8. Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego „Kto, w celu uzyskania dla siebie lub kogoś innego, od banku lub jednostki organizacyjnej prowadzącej podobną działalność gospodarczą na podstawie ustawy albo od organu lub instytucji dysponujących środkami publicznymi - kredytu, pożyczki pieniężnej, poręczenia, gwarancji, akredytywy, dotacji, subwencji, potwierdzenia przez bank zobowiązania wynikającego z poręczenia lub z gwarancji lub podobnego świadczenia pieniężnego na określony cel gospodarczy, elektronicznego instrumentu płatniczego lub zamówienia publicznego, przedkłada podrobiony, przerobiony poświadczający nieprawdę albo nierzetelny dokument albo nierzetelne, pisemne oświadczenie dotyczące okoliczności o istotnym znaczeniu dla uzyskania wymienionego wsparcia finansowego, instrumentu płatniczego lub zamówienia podlega karze pozbawienia wolności od 3 miesięcy do lat 5.”, oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są zgodne ze stanem faktycznym.

data :27.11.2024R.....

* Adres korespondencyjny (jeśli dotyczy):

Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.

Ul. Żółkiewskiego 20/26

87-100 Toruń

*** W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

PAKIET Nr 3 ZESTAW PORODOWY DO OPIEKI NAD NOWORODKIEM 50%

L.p.	Nazwa artykułu	j.m.	ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent i nr katalogowy
1	Jałowy zestaw dla noworodka o składzie: Podkład higieniczny z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej o wymiarach 60x90 cm . Strona foliowa podkładu o strukturze antypoślizgowej. Chłonność min. 1500 g x1 szt.2. Serwetki z włókniny spunlace o gram. 50 g/m2 80 cm x 60 cm x 3 szt.3. Kocyk flanelowy z motywem dziecięcym 160 cm x 75 cm Wykonany z tkaniny w 100% bawełnianej. Masa powierzchniowa tkaniny min. 138 g/m2 x 1 szt. 4. Czapeczka nakładana, z podwójnym mankietem, wykonana z dzianiny 100 % bawełnianej, splot ściągaczowy, rozmiar u dołu bez naciągania 20 cm w obwodzie x 1 szt5. Centymetr j.uż x 1 szt6. Serweta typu TMS o gramaturze 35g/m2 90x80 cm x 1 szt Zestaw jałowy, zapakowany w torebkę foliowo-papierową, w miejscu otwarcia ze zgrzewem w kształcie litery V umożliwiającym łatwe i równomierne otwieranie ,wraz z etykietą samoprzylepną, zbudowaną z części nieusuwalnej oraz czterech etykiet TAG (indeks wyrobu, numer lot, data ważności oraz identyfikacja producenta), które można odkleić celem dołączenia do dokumentacji Zamawiającego wraz z etykietą samoprzylepną, zbudowaną z części nieusuwalnej oraz czterech etykiet TAG (indeks wyrobu, numer lot, data ważności oraz identyfikacja producenta), które można odkleić celem dołączenia do dokumentacji Zamawiającego	szt	1 000	42,18 zł	42 180,00	8%	45 554,40	TZMO S.A., MA-135-ZOMI-067
	OGÓŁEM				42 180,00		45 554,40	

produkt bezpiecznie pakowany do transportu i magazynowania-dwa kartony- zewnętrzny transportowy i wewnętrzny do przechowywania

Pakiet nr 6 – Bielizna operacyjna chirurgia

L.p.	Nazwa artykułu	j.m.	ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	nr katalogowy
1	Zestaw sterylny do chirurgii ogólnej wzmocniony o minimalnym składzie: 1 x samoprzylepna serweta operacyjna min. 150cmx240cm. (37,5x70 dodatkowa łata chłonna), 1x samoprzylepna serweta operacyjna min. 170cmx 200cm, (37,5x70 dodatkowa łata chłonna), 2 x samoprzylepne serwety operacyjne min.75cmx90cm (37,5x70 dodatkowa łata chłonna), 1x serweta na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m2, folia 47 g/m2, klej 2g/m2. Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH2O. 1x serweta na stół Mayo o rozmiarze 145x80 cm ze wzmocnieniem o rozmiarze 85x76 cm . Masa powierzchniowa poszczególnych warstw serwety :włóknina 30 g/m2, folia 50 um, klej 2 g/m2. Chłonność warstwy włókninowej wynosi 500 %, barierowość dla wody min 300 cm H2O. 40x kompres gazowy 17n 16w 10x10 cm RTG, 5x serweta gazowa 45x45 cm 17n 6 w z nitką RTg i tasiemką, 3 x tupfer 50x50 cm, 1x miska plastikowa z podziałką 125 ml, 1x Fartuch standard L, 2x fartuch standard XL. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polietylenowa) o gramaturze 62 g/m2 plus dodatkowe wzmocnienie o gram 60 g/m2 wykonane z włókniny polipropylenowej o chłonności 549%. Odporność na przenikanie cieczy min 152 cm H2O. Wytrzymałość na rozciąganie dla powierzchni krytycznej na sucho MD 90,5 N, CD 73 N i na mokro MD88 N, CD 65 N, Wytrzymałość na wypychanie w strefie krytycznej na sucho 138 kPa, na mokro 120kPa. Obłożenie zgodne z normą PN-EN 13795 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową.	sztuka	800	135,13	108 104,00	8%	116 752,32	MA-991-ZOA2-186

2	1x Serweta L2 do laparoskopii 320x 250 cm z otworem kwadratowym , przylepnym posiadająca 2 organizatory przewodów i dwie kieszenie dwukomorowe zintegrowane z serwetą. 1x serweta na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej . Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m2, folia 47 g/m2, klej 2g/m2. Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH2O. 1x serweta na stolik Mayo o rozmiarze 145x80 cm ze wzmocnieniem o rozmiarze 85x76 cm . Masa powierzchniowa poszczególnych warstw serwety :włóknina 30 g/m2, folia 50 um, klej 2 g/m2. Chłonność warstwy włókninowej wynosi 500 %, barierowość dla wody min 300 cm H2O. 20 x kompres gazowy 17n 16w 10x10 cm RTG, 3 x tupfer z gazy 17n 50x50 cm, 1x miska plastikowa z podziałką 125 ml, 1x Fartuch chirurgiczny, standard z niebieskiej włókniny typu SMS 35g/m2. Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm (±0,5cm), zewnętrzne dł. 70 i 54cm (±3cm), wewnętrzne dł. 54cm (±3cm). Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szwyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm (±0,5cm).. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Rozmiar L-125 cm. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 90N/50mm w kierunku wzdłużnym i min. 45N/50mm w kierunku poprzecznym; odporność na przenikanie cieczy min. 37cmH2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 132kPa. Paroprzepuszczalność min. 4541 g/m2x24h , 2x fartuch chirurgiczny standard, jw. Rozmiar XL-140. 1x ostrze z trzonkiem bezpieczne , numer 11, 1x osłona na przewody , teleskopowa składana , rozmiar 13x235 cm . Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego -folia polipropylenowo-polietylenowa, włóknina polipropylenowa o gr.55g/m2. Laminat spełnia wymagania normy PN-EN 13795-1:2019 dla obciążeń chirurgicznych- potwierdzone raportem badań wykonanym w akredytowanym, niezależnym laboratorium. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H2O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa, o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min.397,18 % i 218,45 ml/m2 , o nasiąkliwości (metodą run off) wg. PN-EN ISO 9073-11 na poziomie min. 28,80 %, o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91N/25mm. Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową.	sztuka	500	139,24	69 620,00	8%	75 189,60	MA-991-ZOA2-193
---	--	--------	-----	--------	-----------	----	-----------	-----------------

3	Zestaw sterylny do chirurgii ogólnej- min. skład: 1x Serweta z laminatu dwuwarstwowego 240x150 cm z przylepcem, 1x Serweta z laminatu dwuwarstwowego 180x170 cm z przylepcem, 2x Serweta z laminatu dwuwarstwowego 90x75 cm z przylepcem 1x serweta na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m2, folia 47 g/m2, klej 2 g/m2. Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH2O. 1x serweta na stolik Mayo o rozmiarze 145x80 cm ze wzmocnieniem o rozmiarze 85x76 cm . Masa powierzchniowa poszczególnych warstw serwety :włóknina 30 g/m2, folia 50 um, klej 2 g/m2. Chłonność warstwy włókninowej wynosi 500 %, barierowość dla wody min 300 cm H2O, 20 x KG 17n 16w 10x10 cm RTG. 3 x tupfer z gazy 17n 50x50 cm, 1x miska plastikowa z podziałką 125 ml, 1x Fartuch chirurgiczny, standard z niebieskiej włókniny typu SMS 35g/m2.Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm (±0,5cm), zewnętrzne dł. 70 i 54cm (±3cm), wewnętrzne dł. 54cm (±3cm). Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części sztywnej napięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm (±0,5cm).. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Rozmiar L-125 cm. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 90N/50mm w kierunku wzdłużnym i min. 45N/50mm w kierunku poprzecznym; odporność na przenikanie cieczy min. 37cmH2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 132kPa. Paroprzepuszczalność min. 4541 g/m2x24h , 2x fartuch chirurgiczny standard, jw. Rozmiar XL-140. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego -folia polipropylenowo-polietylenowa, włóknina polipropylenowa o gr.55g/m2. Laminat spełnia wymagania normy PN-EN 13795-1:2019 dla obłożeń chirurgicznych- potwierdzone raportem badań wykonanym w akredytowanym, niezależnym laboratorium. Folia laminatu jest trójwarstwowa oraz embosowana. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H2O,odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa,o chłonności badanej wg. PN-EN, ISO 9073-6 na poziomie min.397,18 % i 218,45 ml/m2 , o nasiąkliwości (metodą run off) wg. PN-EN ISO 9073-11 na poziomie min. 28,80 %, o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm. Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową.	sztuka	1000	91,15	91 150,00	8%	98 442,00	MA-991-ZOA2-185
4	Pokrowiec na elementy aparatury ,jednorazowego użytku, sterylny , wykonany z folii, w kształcie „beretu” ściągnięte gumką .Wymiary (30÷72)x36cm (połowa obwodu gumki w stanie swobodnym÷połowa obwodu gumki w rozciągnięciu) x głębokość.. na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar i data ważności.	sztuka	80	5,50	440,00	8%	475,20	MA-134-OSPE-004

5	Sterylna jednorazowa osłona na mikroskop operacyjny Zeiss o wymiarach 117cmx267cm, średnica optyki 65mm. Osłona soczewki (część mocująca) wykonana z pierścienia z niebisko-zielonej elastycznej gumy oraz poliwęglanu, odpornego na zarysowania. Materiał bazowy osłony – bezbarwna folia PE, która posiada trzy zintegrowane elastyczne taśmy samoprzylepne służące do mocowania osłony do mikroskopu oraz trzy zintegrowane rzepy do mocowania okularów. Sterylizowana EO. Opakowanie folia-papier. Produkt oznaczony wyraźnie w języku polskim. Opakowanie jednostkowe zawiera numer REF, numer LOT, nazwę producenta oraz znak CE.	sztuka	50	41,15	2 057,50	8%	2 222,10	MA-134-OSPE-009
	OGÓŁEM				271 371,50		293 081,22	

- opakowanie jednostkowe musi posiadać informacje o dacie ważności i nr serii postaci dwóch naklejek do umieszczenia na dokumentacji pacjenta
 - dokładny opis zawartości zestawu w j. polskim lub wyraźne oznaczenie zawartości w formie graficznej
 - dostawa do 24 godzin od zamówienia
- produkt bezpiecznie pakowany do transportu i magazynowania-dwa kartony- zewnętrzny transportowy i wewnętrzny do przechowywania
- zamawiający wymaga złożenia próbek

Pakiet nr 7– Jałowe zestawy 30%

L.p.	Nazwa artykułu	j.m.	ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	nr katalogowy
1	Zestaw (komplet) do wkłucia lędźwiowego. Skład zestawu: 1 x serweta na stół narzędziowy 75 x 75 cm (opakowanie zestawu); 1 x serweta operacyjna epiduralna przylepna 60 x 75 cm, otwór przylepny romb 10 x 10 cm decentralnie; 1 x igła iniekcyjna 25 G, 0,50 x 40 mm; 1 x igła iniekcyjna 18 G, 1,20 x 40 mm; 1 x strzykawka 2 ml Luer, 2 części; 1 x strzykawka 5 ml Luer, 2 części; 1 x opatrunek na ranę operacyjną 7,2 x 5 cm; 1 x kleszczyki proste do mycia pola operacyjnego 19 cm; 3 x kompres z włókniny 10 x 10 cm, 6 warstw, 30g/m2; 6 x tupfer z gazy 24 x 24 cm, 20 nitek; 1 x pojemnik plastikowy 120 ml.	komplet	200	8,62	1 724,00	8%	1 861,92	MA-991-ZBB2-020

2	Zestaw (komplet) zabiegowy. Skład zestawu: 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm 1 x pęseta metalowa chirurgiczna typu Adson 12 cm 6 x tampony z gazy bawełnianej wielkości śliwki 1 x imadło metalowe 12 cm 1 x nożyczki metalowe ostre/ostre 11-12 cm 1 x strzykawka typu Luer-L 10 ml (zapakowana) 1 x igła 1,2 mm x 40 mm, 18G x 11/2, różowa (zapakowana) 1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21G x 11/2, zielona (zapakowana) 1 x serweta włókninowa 50 cm x 50 cm z przylepcem otworem 5cm x 10 cm, 1 x serweta włókninowa nieprzylepna 60 cm x 60 cm. Zestawy pakowane w opakowania typu twardy blister, każdy zestaw powinien posiadać naklejkę z LOT, REF i datą ważności.	komplet	20	19,30	386,00	8%	416,88	MA-991-ZEB2-171
4	Pianka do oczyszczania skóry - oczyszcza zabrudzone części ciała przy dolegliwościach związanych z nietrzymaniem moczu i stolca, bez potrzeby użycia wody, zawiera kreatynę i składniki pochłaniające zapach, pojemność: 400 ml. *zgodnie z odp. zaof. piankę o pojemności 500ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości	sztuka	<u>200</u>	11,76	2 352,00	23%	2 892,96	SE-231-P500-N12
5	Jałowy zestaw do cewnikowania. Skład zestawu: 5 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm, 4-warstwowy, 30 g/m2 1 x serweta włókninowa 75x 50 cm (serweta na stolik zabiegowy) 1 x serweta 2-warstwowa 90 x 75 cm z centralnym otworem 10 cm 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml 1 x pęseta plastikowa typu anatomicznego, 12,5 cm 1 x kleszczyki plastikowe typu pean, 14 cm 1 x para rękawiczek nitrylowych w rozmiarze M 4 x tampon z gazy (tupfer), wielkość śliwki, 20-nitkowe, 20x20 cm 1 x strzykawka z żelem poślizgowym i lidokainą, 11 ml, zapakowana. Zestaw zapakowany w twardy blister z 2 wgłębieniami. Na opakowaniu centralna etykieta z dwiema nalepkami z numerem serii, datą ważności, nazwą producenta, służące do wklejania do dokumentacji.	komplet	20	22,66 zł	453,20	8%	489,46	MA-991-ZCB2-003
6	Zestaw do usuwania klipsów skórnych. Skład zestawu: 1 x kleszczyki jednorazowe do usuwania zszywek staplera 2 x kompres włókninowy, 7,5cm x 7,5cm Zestaw zapakowany w opakowanie typu "twardy blister", na opakowaniu centralna etykieta z dwiema nalepkami z numerem serii, datą ważności, nazwą producenta, służąca do wklejania do dokumentacji.	komplet	60	6,84 zł	410,40	8%	443,23	MA-991-ZBB2-013
7	Zestaw (komplet) do zakładania szwów. Skład zestawu: 1 x serweta włókninowa 50x50 cm z otworem przylepnym 10x5 cm 5 x kompresy włókninowe 30g/m2 7,5x7,5 cm 1 x penseta metalowa chirurgiczna Adson 12 cm 1 x imadło metalowe 12 cm 1 x nożyczki metalowe ostro-ostre 11-12 cm Zestaw zapakowany w opakowanie typu "twardy blister", na opakowaniu centralna etykieta z dwiema nalepkami z numerem serii, datą ważności, nazwą producenta, służąca do wklejania do dokumentacji.	komplet	30	16,86 zł	505,80	8%	546,26	MA-991-ZBB2-011

8	Jednorazowe myjki podfoliowane do pielęgnacji pacjenta, wykonane z miękkiego i chłonnego materiału, folia chroni skórę dłoni osoby pielęgnującej. Opakowanie a 50 szt.	opakowanie	20	12,00 zł	240,00	23%	295,20	SE-981-MP50-Z01
	OGÓŁEM				6 071,40		6 945,91	

opakowanie jednostkowe musi posiadać informacje o dacie ważności i nr serii postaci dwóch naklejek do umieszczenia na dokumentacji pacjenta.

produkt bezpiecznie pakowany do transportu i magazynowania-dwa kartony- zewnętrzny transportowy i wewnętrzny do przechowywania

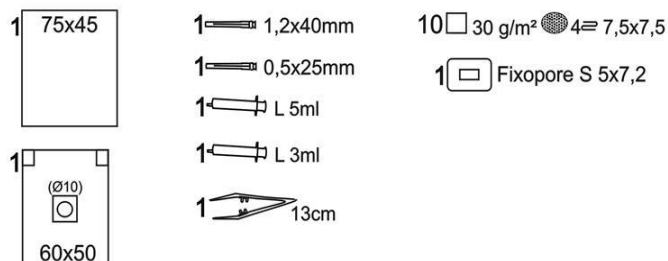
dostawa do 24 godzin od zamówienia

Toruń, dnia 26.11.2024r.

ZGODNIE Z ODP. ZAOFEROWANO:

Pakiet 7 poz. 1

zestaw o składzie:

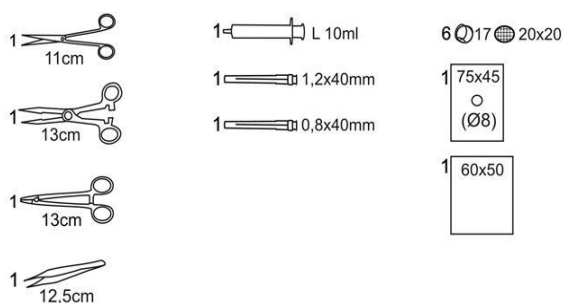


Opis składnika	Ilość
SERWETA L2 60X50CM O10 PRZYL 2 PRZYL NA ROGACH	1
SERWETA FB 75X45CM	1
KOMPRES WŁÓKNINOWY 30G 4W 7,5X7,5CM	10
OPATRUNEK WYSP FIXOPORE EKO 5X7,2CM BEZ OPAKOWANIA	1
IGŁA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM) STAND PINK	1
IGŁA INIEKCYJNA 25G X 1 (0,5X25MM) STAND ORANGE	1

PĘSETA PLAST 13CM ANATOMICZNA ZIELONA	1
STRZYKAWKA PLAST 3CZ 3ML LC TTRAN G	1
STRZYKAWKA PLAST 3CZ 5ML LC TTRAN P E	1

Pakiet 7 poz. 2

zestaw o składzie:



Opis składnika	Ilość
SERWETA FB 60X50CM	1
SERWETA TF 75X45CM O8	1
TUPFER A 17N 20X20CM	6
DREN W ZWOJU ŚR. 4,2/6,0MM 100M (KAPTUREK NA NARZĘDZIA)	0
IGŁA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM) STAND PINK	1

IGŁA INIEKCYJNA 21G X 1 1/2 (0,8X40MM) STAND GREEN	1
KLESZCZYKI MET. DO IGŁY 13CM MAYO HEGAR PROSTE ZNACZONE KOLOREM	1
NOŻYCZKI MET. 11CM IRIS PROSTE OSTRO-OSTRE ZNACZONE KOLOREM	1
PĘSETA MET. ANATOMICZNA 12,5CM ADSON ZNACZONA KOLOREM	1
KLESZCZYKI PLAST PEAN 13CM NIEBIESKIE	1
STRZYKAWKA PLAST 2CZ 10ML LN TBIAL X	1

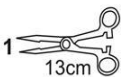
Pakiet 7 poz. 5

zestaw o składzie:

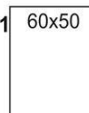
1  10 ml
Sterile water with 10% Glycerine

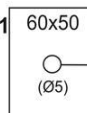
1  6 ml
Lubricant gel with lidocaine

1  13cm

1  13cm

1  125ml

1  60x50

1  60x50
(Ø5)

8  17  8=7,5x7,5

5  17  20x20

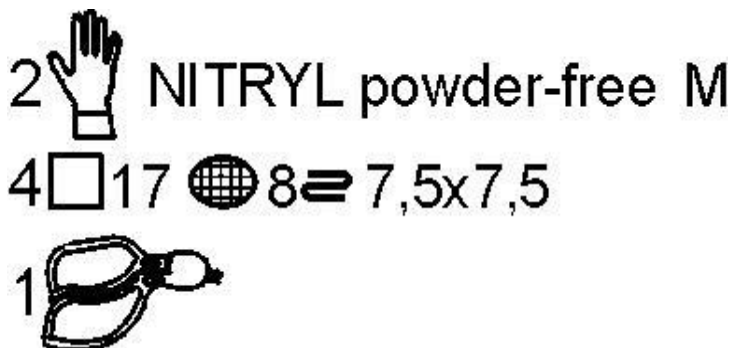
2  NITRYL
M

Opis składnika	Ilość
SERWETA FB 60X50CM O5 ROZC	1
SERWETA FB 60X50CM	1

KOMPRES Z GAZY 17N 7,5X7,5CM 8W	8
TUPFER A 17N 20X20CM	5
LUBRYKANT Z LIDOKAINĄ I CHLORHEKSYDYNĄ W STRZYKAWCE 6ML L + IFU	1
WODA Z GLICERYNĄ W STRZYKAWCE 10ML L	1
KLESZCZYKI PLAST PEAN 13CM NIEBIESKIE	1
PĘSETA PLAST 13CM ANATOMICZNA ZIELONA	1
POJEMNIK PLAST OKRĄG 125ML WYS 3CM ŚR DENKA 7,5CM SKALA TRANSP	1
WORECZEK PE 40MIK 360X350MM TRANSP ZAM	1
RĘKAWICA AMBULEX NITRYL NIEPUDROWANA M FIOLETOWA	2

Pakiet 7 poz. 6

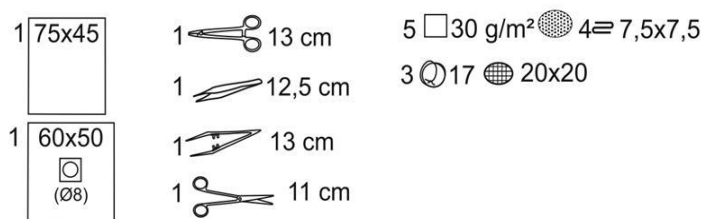
zestaw o składzie:



Opis składnika	Ilość
KOMPRES Z GAZY 17N 7,5X7,5CM 8W	4
ROZSZYWACZ PLAST DO ZSZYWEK DO STAPLERÓW 100MM	1
RĘKAWICA AMBULEX NITRYL NIEPUDROWANA M FIOLETOWA	2

Pakiet 7 poz. 7

zestaw o składzie:



Opis składnika	Ilość
SERWETA FB 60X50CM O8 PRZYL	1
KOMPRES WŁÓKNINOWY 30G 4W 7,5X7,5CM	5
TUPFER A 17N 20X20CM	3
DREN W ZWOJU ŚR. 4,2/6,0MM 100M (KAPTUREK NA NARZĘDZIA)	0

KLESZCZYKI MET. DO IGŁY 13CM WEBSTER PROSTE ZNACZONE KOLOREM	1
NOŻYCZKI MET. 11CM IRIS PROSTE OSTRO-OSTRE ZNACZONE KOLOREM	1
PĘSETA MET. CHIRURGICZNA 12,5CM ADSON ZNACZONA KOLOREM	1
PĘSETA PLAST 13CM ANATOMICZNA ZIELONA	1
SERWETA FB 75X45CM	1

INFORMACJA O KONSORCJUM

Citonet - Śląski Sp. z o.o. oraz Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. oświadczają, że utworzyły konsorcjum w celu wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia ogłoszonego przez MEGREZ Sp. z o.o., ul. Edukacji 102, 43 – 100 Tychy na: **Dostawę bielizny operacyjnej; nr postępowania: 27/24/ZP/PN**

- Lider konsorcjum - Citonet-Śląski Sp. z o.o.
- Członek konsorcjum - Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.

W razie zawarcia umowy z Zamawiającym:

- Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. będą sprzedawać i dostarczać wyroby Zamawiającemu;
- Citonet - Śląski Sp. z o.o. będzie utrzymywać roboczy kontakt z Zamawiającym w sprawie realizacji umowy z Zamawiającym (składania zamówień, dostaw, reklamacji, itp.) poprzez swoich przedstawicieli handlowych
- Citonet - Śląski Sp. z o.o. będzie poprzez swoich przedstawicieli handlowych prezentować wyroby Zamawiającemu i udzielać Zamawiającemu wyjaśnień dotyczących wyrobów;
- Citonet - Śląski Sp. z o.o. będzie koordynować działania stron oraz zapewni pomoc, w szczególności organizacyjną, doradczą, edukacyjną, logistyczną, marketingową, techniczną, materiałową, personalną zwłaszcza w razie zaistnienia lub zagrożenia zaistnienia jakichkolwiek zakłóceń w wykonywaniu Umowy z Zamawiającym, stosownie do bieżących potrzeb, aby zapewnić należyte (w szczególności co do jakości i terminowości) wykonanie Umowy z Zamawiającym.

Adres do korespondencji:

Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.

ul. Żółkiewskiego 20/26 87-100 Toruń

Adres e-mail: katarzyna.kurczewska-spychala@tzmo-global.com

Telefony kontaktowe:

Tel. 056 612 35 84

Fax. 056 612 35 08

Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

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

Informacje na temat publikacji

Numer ogłoszenia w Dz.U. S:

2024/S 210-652756

Krajowy dziennik urzędowy

-

W przypadku gdy zaproszenie do ubiegania się o zamówienie nie zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej bądź gdy jego publikacja w Dzienniku Urzędowym nie jest wymagana, wówczas instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający musi podać informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym).

Tożsamość zamawiającego

Oficjalna nazwa:

MEGREZ Sp. z o.o.

Państwo:

Polska

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

Rodzaj procedury

Nie określono

Tytuł:

Dostawa bielizny operacyjnej

Krótki opis:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa bielizny operacyjnej. 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określono w formularzu asortymentowo - cenowym - załącznik nr 2 do SWZ. 3. Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie na zasadach i warunkach opisanych w projektowanych postanowieniach umowy - załącznik nr 4 do SWZ. 4. Wspólny Słownik Zamówień

CPV: 39518000-6 Bielizna szpitalna, 39518200 - Prześcieradła używane na salach operacyjnych, 33141620-2 - Zestawy medyczne, 39520000-3 - Gotowe wyroby włókiennicze, 5. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Zamówienie składa się z 9 pakietów (części). Wykonawca jest uprawniony do złożenia oferty obejmującej co najmniej 1 pakiet (część). Pakiety muszą być wycenione w całości. Oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w pakiecie zostaną odrzucone.

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

27/24/ZP/PN

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: Informacje na temat wykonawcy

Nazwa:

Citonet Śląski Sp. z o.o.

Ulica i numer:

ul. Wojkowicka 35

Kod pocztowy:

41-250

Miejscowość:

Czeladź

Państwo:

Polska

Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):

www.tzmo-global.com

E-mail:

katarzyna.kurczewska-spychala@tzmo-global.com

Telefon:

566123584

Osoba(-y) wyznaczona(-e) do kontaktów:

Katarzyna Kurczewska-Spychała

Numer VAT (jeżeli dotyczy):

-

Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.

NIP 625-245-50-22

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?

☐Tak

☒Nie

Jedynie w przypadku, gdy zamówienie jest zastrzeżone: Czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?

☐Tak

☒Nie

W stosownych przypadkach, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?

☐Tak

☒Nie

- Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku, WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w danym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia

e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?

☒Tak

☐Nie

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

-

Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?

☒Tak

☐Nie

- Proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.

a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):

lider

b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.

c) W stosownych przypadkach, nazwa grupy biorącej udział:

konsorcjum

W stosownych przypadkach, wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę:

patrz załączony formularz cenowy

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #1

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

Imię

Katarzyna

Nazwisko

Kurczewska-Spychała

Data urodzenia

-

Miejsce urodzenia

Toruń

Ulica i numer:

ul. Żółkiewskiego 20/26

Kod pocztowy:

87-100

Miejscowość:

Toruń

Państwo:

Polska

E-mail:

katarzyna.kurczewska-spychala@tzmo-global.com

Telefon:

566123584

Stanowisko/Działający(-a) jako:

pełnomocnik

W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):

patrz załączone pełnomocnictwo

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?

☐ Tak

☒ Nie

D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega

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

Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?

☐ Tak

☒ Nie

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

Część III: Podstawy wykluczenia**A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo**

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

udział w organizacji przestępczej

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

korupcja

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

nadużycie finansowe

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar,

zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

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

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

płatność podatków

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

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

płatność składek na ubezpieczenie społeczne

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

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

Część IV: Kryteria kwalifikacji

a: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że Spełnia wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji.

Proszę podać odpowiedź

☒Tak

☐Nie

Zakończ

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca oświadcza, że:

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

W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:

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

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

Część VI: Oświadczenia końcowe

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że jest w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

- a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim (pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność; w razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu), lub
- b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Wykonawca oficjalnie wyraża zgodę na to, aby instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określone w części I uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w części III i IV niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia na potrzeby postępowanie o udzielenie zamówienia określonego w części I.

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

data

27-11-2024

Miejsce

Toruń

Podpis

Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

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

Informacje na temat publikacji

Numer ogłoszenia w Dz.U. S:

2024/S 210-652756

Krajowy dziennik urzędowy

-

W przypadku gdy zaproszenie do ubiegania się o zamówienie nie zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej bądź gdy jego publikacja w Dzienniku Urzędowym nie jest wymagana, wówczas instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający musi podać informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym).

Tożsamość zamawiającego

Oficjalna nazwa:

MEGREZ Sp. z o.o.

Państwo:

Polska

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

Rodzaj procedury

Nie określono

Tytuł:

Dostawa bielizny operacyjnej

Krótki opis:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa bielizny operacyjnej. 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określono w formularzu asortymentowo - cenowym - załącznik nr 2 do SWZ. 3. Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie na zasadach i warunkach opisanych w projektowanych postanowieniach umowy - załącznik nr 4 do SWZ. 4. Wspólny Słownik Zamówień

CPV: 39518000-6 Bielizna szpitalna, 39518200 - Prześcieradła używane na salach operacyjnych, 33141620-2 - Zestawy medyczne, 39520000-3 - Gotowe wyroby włókiennicze, 5. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Zamówienie składa się z 9 pakietów (części). Wykonawca jest uprawniony do złożenia oferty obejmującej co najmniej 1 pakiet (część). Pakiety muszą być wycenione w całości. Oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w pakiecie zostaną odrzucone.

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

27/24/ZP/PN

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: Informacje na temat wykonawcy

Nazwa:

Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.

Ulica i numer:

ul. Żółkiewskiego 20/26

Kod pocztowy:

87-100

Miejscowość:

Toruń

Państwo:

Polska

Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):

www.tzmo-global.com

E-mail:

katarzyna.kurczewska-spychala@tzmo-global.com

Telefon:

566123584

Osoba(-y) wyznaczona(-e) do kontaktów:

Katarzyna Kurczewska-Spychała

Numer VAT (jeżeli dotyczy):

-

Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.

NIP 879-016-67-90

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?

☐Tak

☒Nie

Jedynie w przypadku, gdy zamówienie jest zastrzeżone: Czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?

☐Tak

☒Nie

W stosownych przypadkach, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?

☐Tak

☒Nie

- Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku, WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w danym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia

e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?

☒Tak

☐Nie

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

-

Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?

☒Tak

☐Nie

- Proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.

a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):

członek

b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

Citonet Śląski Sp. z o.o.

c) W stosownych przypadkach, nazwa grupy biorącej udział:

konsorcjum

W stosownych przypadkach, wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę:

patrz załączony formularz cenowy

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #1

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

Imię

Katarzyna

Nazwisko

Kurczewska-Spychała

Data urodzenia

-

Miejsce urodzenia

Toruń

Ulica i numer:

ul. Żółkiewskiego 20/26

Kod pocztowy:

87-100

Miejscowość:

Toruń

Państwo:

Polska

E-mail:

katarzyna.kurczewska-spychala@tzmo-global.com

Telefon:

566123584

Stanowisko/Działający(-a) jako:

pełnomocnik

W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):

patrz załączone pełnomocnictwo

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?

☐ Tak

☒ Nie

D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega

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

Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?

☐ Tak

☒ Nie

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

Część III: Podstawy wykluczenia**A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo**

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

udział w organizacji przestępczej

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

korupcja

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

nadużycie finansowe

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiejkolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar,

zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

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

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

płatność podatków

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

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

płatność składek na ubezpieczenie społeczne

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

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

Część IV: Kryteria kwalifikacji

a: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że Spełnia wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji.

Proszę podać odpowiedź

☒Tak

☐Nie

Zakończ

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca oświadcza, że:

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

W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:

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

Proszę podać odpowiedź

☐Tak

☒Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

☐Tak

☒Nie

Część VI: Oświadczenia końcowe

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że jest w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

- a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim (pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność; w razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu), lub
- b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Wykonawca oficjalnie wyraża zgodę na to, aby instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określone w części I uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w części III i IV niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia na potrzeby postępowanie o udzielenie zamówienia określonego w części I.

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

data

27-11-2024

Miejsce

Toruń

Podpis

Zamawiający:

Megrez Sp. z o.o.
Ul. Edukacji 102
43-100 Tychy

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę
bielizny operacyjnej, nr sprawy: 27/24/ZP/PN**

Nazwa Wykonawcy:

Konsorcjum w składzie:

Lider: Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.

Ul. Żółkiewskiego 20/26

87-100 Toruń

NIP: 879-016-67-90, REGON: 870514656

KRS: 0000011286

Członek: Citonet Śląski Sp. z o.o.

ul. Wojkowicka 35

41-250 Czeladź

NIP 625-245-50-22 Regon: 362691280

KRS: 0000578837

.....

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY SKŁADANE W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANY
ASORTYMENT ODPOWIADA WYMAGANIOM OKREŚLONYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO:**

A) WYROBY MEDYCZNE: jeśli dotyczy

- oświadczamy, że wszystkie zaoferowane w pakiecie nr ...3,6,7..... wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych, tj:

* deklarację zgodności z wymaganiami Zasadniczymi Dyrektywy Rady 93/42/EEC w zakresie wytwarzania oferowanych wyrobów,

* certyfikatów wystawionych przez jednostkę notyfikowaną potwierdzających spełnienie dyrektywy 93/42/EEC w zakresie wytwarzania oferowanych wyrobów lub potwierdzenia złożenia dokumentacji rejestracyjnej wyrobu

lub dokumenty równoważne które zobowiązujemy się udostępnić na każde wezwanie

Zamawiającego.

B) INNE: jeśli dotyczy

- oświadczamy, że zaoferowane w pakiecie nr...7 poz. 4,8..... wyroby nie są produktami leczniczymi ani wyrobami medycznymi. Zakwalifikowane zostały jako ...**wyroby niemedyczne – patrz stosowne oświadczenie.....**

Toruń, dnia 27.11.2024r.

OŚWIADCZENIE

Konsorcjum w składzie: Citonet Śląski Sp. z o.o. oraz Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. oświadczają, że zgodnie z art. 2 pkt 1) Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, "wyrób medyczny" oznacza narzędzie, aparat, urządzenie, oprogramowanie, implant, odczynnik, materiał lub inny artykuł przewidziany przez producenta do stosowania - pojedynczo lub łącznie - u ludzi do co najmniej jednego z następujących szczególnych zastosowań medycznych:

- diagnozowanie, profilaktyka, monitorowanie, przewidywanie, prognozowanie, leczenie lub łagodzenie choroby,
 - diagnozowanie, monitorowanie, leczenie, łagodzenie lub kompensowanie urazu lub niepełnosprawności,
 - badanie, zastępowanie lub modyfikowanie budowy anatomicznej lub procesu lub stanu fizjologicznego lub chorobowego,
 - dostarczanie informacji poprzez badanie in vitro próbek pobranych z organizmu ludzkiego, w tym pobranych od dawców narządów, krwi i tkanek,
- i który nie osiąga swojego zasadniczego przewidzianego działania środkami farmakologicznymi, immunologicznymi lub metabolicznymi w ludzkim ciele lub na nim, ale którego działanie może być wspomagane takimi środkami.

Następujące produkty są również uznawane za wyroby medyczne:

- wyroby do celów kontroli poczęć lub wspomagania poczęcia,
- produkty specjalnie przeznaczone do czyszczenia, dezynfekcji lub sterylizacji wyrobów określonych w Rozporządzeniu.

Pianka oraz myjki w Pakiecie 7 nie odpowiadają powyższej definicji wyrobu medycznego i nie mogą być traktowane jako wyrób medyczny.

Toruń, 27.11.2024r.

UZASADNIENIE

dla zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa

W związku z załączeniem do oferty dokumentów stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, wyjaśniam, że w ocenie Konsorcjum w składzie: CitoNet Śląski Sp. z o.o. oraz Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. informacje zawarte w złożonych **kartach danych technicznych, raporcie walidacji** mają charakter informacji technicznych i technologicznych, dotyczą bowiem technicznych i technologicznych aspektów oferowanych wyrobów. Informacje te nie są niezbędne dla standardowych użytkowników wyrobów, dlatego, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa o wyrobach medycznych, nie są zamieszczane na opakowaniach wyrobów i standardowo nie są przekazywane użytkownikom. Informacje te nie są powszechnie znane i niewątpliwie mają istotną wartość gospodarczą - w szczególności mogą być wykorzystywane przez konkurencyjne firmy np. do produkcji konkurencyjnych wyrobów lub w działalności marketingowej promującej konkurencyjne wyroby.

W stosunku do **kart danych technicznych, raportu walidacji** podjęto działania w celu zachowania poufności - dokumenty te są traktowane jako poufne, ich ujawnienie osobom trzecim następuje tylko w szczególnie uzasadnionych wypadkach, a w razie złożenia tych dokumentów w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego zastrzega się ich tajność zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Zastrzeżone jako stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa dokumenty nie zostały ujawnione do wiadomości publicznej, a Konsorcjum w składzie: CitoNet Śląski Sp. z o.o. oraz Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. podjęło niezbędne działania w celu zachowania ich poufności, czego wyrazem jest w szczególności wprowadzenie w życie i egzekwowanie polecenia służbowego w/s dokumentów zawierających tajemnicę przedsiębiorstwa: dokumenty są przechowywane w miejscach zabezpieczonych przed dostępem osób nieuprawnionych i, poza szczególnymi wyjątkami opisanymi poleceniu służbowym, nie są ujawniane osobom trzecim.

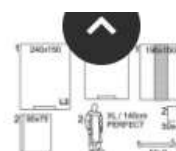
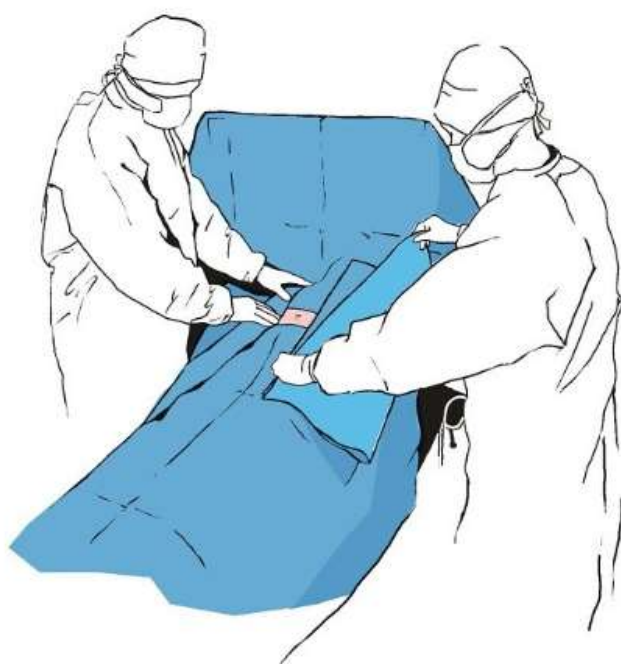
Jeżeli chodzi o Polecenie służbowe Zarządu Toruńskich Zakładów Materiałów Opatrunkowych S.A. w sprawie dokumentów zawierających tajemnicę przedsiębiorstwa z dnia 30.10.2024r. wyjaśniam, że przedmiotowy dokument zawiera informacje organizacyjne i inne informacje posiadające wartość gospodarczą.

Powyższe polecenie służbowe jest wewnętrznym dokumentem Toruńskich Zakładów Materiałów Opatrunkowych S.A. adresowanym do pracowników Toruńskich Zakładów Materiałów Opatrunkowych S.A. oraz pracowników spółek grupy kapitałowej Toruńskich Zakładów Materiałów Opatrunkowych S.A. i normującym niektóre szczegółowe zasady organizacji pracy tych pracowników. Zawarte w nim rozwiązania są wynikiem wieloletnich doświadczeń i mogłyby być, w razie ujawnienia osobom trzecim, naśladowane przez innych przedsiębiorców. Dlatego mają wartość gospodarczą.

Zawarte w ofercie Konsorcjum w składzie: CitoNet Śląski Sp. z o.o. oraz Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. **karty danych technicznych, raport walidacji** oraz polecenie służbowe zawierają zatem tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie powinny być udostępniane innym osobom. Proszę o nieodtajnianie powyższych dokumentów.



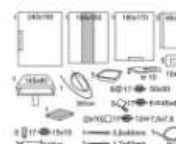
MATODRAPE, OSŁONY



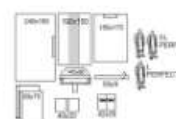
Zestaw 215



Zestaw 216



Zestaw 217



Zestaw 218

Charakterystyka

W kategorii obłożenia operacyjne znajduje się szeroki wybór zestawów dostosowanych do potrzeb lekarzy różnych specjalności oraz personelu medycznego. Zestawy dostosowane zostały

do potrzeb personelu medycznego i lekarzy, zapewniając im odpowiednie wyroby i akcesoria w celu przygotowania się do procedury zabiegowej. Różnią się między sobą zawartością oraz sposobem zapakowania. Zestawy występują w różnych kartonowościach.

Zestawy przeznaczone są dla personelu medycznego, mają na celu zgromadzenie w poręcznym opakowaniu niezbędnych do pracy akcesoriów medycznych. Pozwalają zaoszczędzić czas na przygotowanie się do procedury zabiegowej. Wszystkie zestawy są jałowe, zapakowane w torebki papierowo-foliowe bądź torebki typu Tyvek.

Zestawy mogą zawierać narzędzia, pojemniki, osłony i fartuchy, które potrzebne są lekarzowi oraz personelowi medycznemu do bezpiecznego przeprowadzenia procedury medycznej. Każdy pakiet różni się zawartością.

Profilaktyka powstawania zakażeń

Zakażenia szpitalne to problem niejednej placówki świadczącej usługi medyczne. Ze względu na mnogość źródeł oraz dróg szerzenia się zakażeń, trudno jest całkowicie je wyeliminować. Należy jednak dołożyć wszelkich starań, aby zminimalizować ich liczbę, a tym samym oszczędzić cierpienia zainfekowanym osobom - pacjentom i personelowi medycznemu oraz zredukować wydatki na leczenie powikłań.

Jedną z metod zapobiegania powstawaniu zakażeń szpitalnych jest wprowadzenie systemu profilaktyki powstawania zakażeń polegającego m.in. **na używaniu jednorazowych barierowych serwet i zestawów operacyjnych**, które cechują się:

- nieprzepuszczalnością dla wody, krwi i płynów ustrojowych, a tym samym barierowością dla bakterii,
- chłonnością - pochłaniają płyny i wydzieliny, nie pozwalając im spłynąć po obłożeniu, lub wodoodpornością - nie chłoną płynów i wydzielin ułatwiając tym samym ich gromadzenie w specjalnych kieszeniach foliowych,
- izolacją endogennych źródeł zakażeń,
- możliwością właściwego obłożenia pola operacyjnego dzięki zastosowaniu samoprzylepnych taśm medycznych oraz zróżnicowaniu kształtów i rozmiarów serwet,
- antyelektrostatycznością,
- wytrzymałością, miękkością i elastycznością - cechami ułatwiającymi układanie,
- nie pozostawianiem włókien,

- łatwością użycia i przechowywania,

Jednorazowe serwety operacyjne oznaczają także:

- redukcję kosztów związanych z praniem, prasowaniem, naprawą i wyjąławianiem,
- skrócenie czasu przygotowania do zabiegu,
- zmniejszenie obciążenia personelu medycznego dodatkową czasochłonną pracą.

Z badań Światowej Organizacji Zdrowia wynika, że zastosowanie skutecznego obłożenia pola operacyjnego zmniejsza ryzyko wystąpienia infekcji o około 50%.

Bezpieczeństwo i jakość wyrobów medycznych

Zgodnie z obowiązującymi przepisami to producent wyrobów medycznych musi zagwarantować ich bezpieczeństwo oraz jakość. Warunkują to następujące akty prawne oraz normy:

- Dyrektywy o ogólnym bezpieczeństwie produktu 92/59/EEC,
- Dyrektywy 93/42/EEC wraz z późniejszymi zmianami
- Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 07.04.2022 r.
- Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r (MDR).
- PN EN 13795,
- PN EN ISO 13485,
- PN EN 980.

Potwierdzeniem jakości oferowanych wyrobów medycznych jest posiadanie odpowiednich certyfikatów. Wszystkie wyroby medyczne z grupy Matodrape są oznakowane znakiem CE. Oznacza to, że przeprowadzono dla nich procedurę oceny zgodności z wymaganiami zasadniczymi Dyrektywy 93/42/EEC oraz Ustawy o wyrobach medycznych. Wyroby posiadają aktualną Deklarację Zgodności - dokument, w którym wytwórca posiadający certyfikowany system zapewnienia jakości deklaruje, że wyrób spełnia wymagania Dyrektywy 93/42/EEC oraz Ustawy o wyrobach medycznych.

Surowce

Zgodnie z normą **PN EN 13795** „Obłożenia chirurgiczne, fartuchy chirurgiczne i odzież dla bloków operacyjnych, stosowane jako wyroby medyczne dla pacjentów, personelu medycznego i wyposażenia” do produkcji wyrobów z grupy Matodrape używane są włókniny i laminaty zapewniające pełne bezpieczeństwo stosowania i charakteryzujące się różnymi właściwościami użytkowymi, pozwalającymi Państwu na dobór odpowiedniego wyrobu:

SMS – Włóknina SMS to jednowarstwowy materiał wykonany z trzech zgrzanych ze sobą warstw **włókniny polipropylenowej w kolorze niebieskim**. Prawa i lewa strona serwety posiada takie same właściwości. Włóknina SMS stanowi doskonałą barierę dla kurzu, włosów i złuszczonego naskórka, charakteryzuje się dużą wytrzymałością na zrywanie (gramatura 35g/m²). Nie pyli, nie zawiera lateksu. Zastosowanie produktu:

- jako obłożenie pacjenta podczas zabiegów z niewielką ilością płynów,
- jako przykrycie stolików zabiegowych i sprzętu medycznego,
- jako skład zestawów operacyjnych.



FB – laminat wytrzymały na zrywanie, stanowi dobrą barierę dla cieczy i chroni przed czynnikami biologicznymi, charakteryzuje się dobrą chłonnością dzięki zastosowaniu warstwy chłonnej (gramatura 42g/m²). Laminat FB składa się z dwóch rodzajów materiału. Strona lewa (od strony pacjenta) to **folia polietylenowa** o właściwościach barierowych, a strona prawa (od strony personelu) to **bibuła higieniczna** wykazująca właściwości chłonne. Laminat pochłania niewielkie ilości cieczy, jest odporny na zrywanie. Nie zawiera lateksu i nie pozostawia luźnych włókien na powierzchni. Stanowi barierę przed czynnikami biologicznymi.

Zastosowanie produktu:

- jako obłożenie pacjenta podczas zabiegów z niewielką ilością płynów,
- jako przykrycie stolików zabiegowych i sprzętu medycznego.



TF – laminat dwuwarstwowy z **włókniny polipropylenowej** oraz **folii polietylenowo-polipropylenowej** o wysokiej wytrzymałości na zrywanie, stanowi całkowitą barierę dla cieczy, zapewnia wysoką ochronę przed czynnikami biologicznymi. (gramatura 47g/m²). **Serweta ochronna z laminatu TF** to wyrób medyczny jednorazowego użytku stosowany jako obłożenie pola operacyjnego. Wykorzystanie serwety barierowej minimalizuje ryzyko zakażenia szpitalnego. Laminat cechuje się **dużą wytrzymałością na zrywanie**. Stanowi pełną ochronę przed przenikaniem mikroorganizmów i cieczy. Wykazuje **wysoką absorpcję** cieczy. Nie zawiera lateksu i nie pozostawia luźnych włókien na powierzchni. Jest antystatyczny, cytostyczny, nie powoduje uczuleń i podrażnień.



Blue Special (L2) - Laminat Blue Special został wykonany z dwóch rodzajów materiału. Strona lewa (od strony pacjenta) to **folia polietylenowo-polipropylenowa**. Jest to folia trójwarstwowa, folia embosowana o grubości 24 µm (21,5 g/m²), **wykonana w 25% z surowca pochodzącego z recyklingu w ramach obiegu zamkniętego**, zastosowany regranulat jest składnikiem środkowej warstwy folii. Strona prawa (od strony personelu) to **włóknina polipropylenowa**. Jest to laminat wysokiej wytrzymałości na zrywanie, antyelektrostatyczny, stanowi całkowitą barierę dla cieczy, zapewnia wysoką ochronę przed czynnikami biologicznymi, dzięki delikatnej warstwie chłonnej

wykazuje dobre zdolności absorpcyjne. (gramatura min. 55g/m²). Laminat cechuje się **bardzo wysoką wytrzymałością na zrywanie**. Stanowi pełną ochronę przed przenikaniem mikroorganizmów i cieczy. Wykazuje **bardzo wysoką absorpcję cieczy** dzięki zastosowaniu warstwy chłonnej z włókniny. Nie zawiera lateksu i nie pozostawia luźnych włókien na powierzchni. Jest antystatyczny, cytoksyczny, nie powoduje uczuleń i podrażnień. Wyroby z laminatu Blue Special są **zgodne z normą PN-EN 13795-1:2019-05** dla obłożeń chirurgicznych dla wymagań wysokich, powierzchni krytycznych i mniej krytycznych.



Blue Comfort (L3) - Laminat Blue Comfort został wykonany z trzech warstw materiału: z **włókniny wiskozowej, folii polietylenowo-polipropylenowej, i włókniny polipropylenowej**. Charakteryzuje się wysoką wytrzymałością na zrywanie, stanowi całkowitą barierę dla cieczy, zapewnia wysoką ochronę przed czynnikami biologicznymi, cechuje się wysoką i szybką absorpcją, jest antyelektrostatyczny, a dzięki drapowanej powierzchni łatwiej dopasowuje się do ciała pacjenta. (gramatura 73g/m²). Wierzchnia warstwa z włókniny chroni pacjenta przed wychłodzeniem podczas operacji. **Serweta ochronna z laminatu Blue Special** to wyrób medyczny jednorazowego użytku stosowany jako obłożenie pacjenta na polu operacyjnym. Serweta nie zawiera lateksu i nie pozostawia luźnych włókien na powierzchni. Jest antystatyczna, cytoksyczna, nie powoduje uczuleń i podrażnień.



Folie chirurgiczne

Zastosowane w serwetach Matodrape folie chirurgiczne zmniejszają ryzyko zakażeń warunkach aseptyki operacyjnej. Dodatkowo zapobiegają przesuwaniu się obłożenia obrębie wyróżnionego pola operacyjnego.

Serwetki

Wykonane z celulozowej taśmy chłonnej –o gramaturze 55g/m², występują samodzielnie lub jako element składowy zestawów obłożeniowych.

Etykieta typu TAG

W celu ułatwienia pracy personelu medycznego oraz zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów stworzone zostały kilkuczęściowe etykiety typu TAG. Etykiety na wyrobach Matodrape składają się z:

- części nieusuwalnej, na której znajduje się m.in. nazwa wyrobu, skład zestawu, informacja dodatkowa, rejestracja zagraniczna, indeks wyrobu;
- dwóch elementów – naklejek, które można bez naruszania struktury całej etykiety odkleić z opakowania i wkleić do dokumentacji bloku operacyjnego i dokumentacji pacjenta. Na naklejkach znajduje się: indeks wyrobu, numer lot, data ważności, identyfikacja producenta.

Wybrany asortyment



MA-135-ZOMI-067

Jałowy zestaw dla noworodka o składzie:

Podkład higieniczny z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej o wymiarach 60x90 cm. Strona foliowa podkładu o strukturze antypoślizgowej. Chłonność min. 1500 g x1 szt.

2. Serwetki z włókniny spunlace o gram. 50 g/m² 80 cm x 60 cm x 3 szt.

3. Kocyk flanelowy z motywem dziecięcym 160 cm x 75 cm Wykonany z tkaniny w 100% bawełnianej. Masa powierzchniowa tkaniny min. 138 g/m² x 1 szt.

4. Czapeczka nakładana, z podwójnym mankietem, wykonana z dzianiny 100 % bawełnianej, splot ściągaczowy, rozmiar u dołu bez naciągania 20 cm w obwodzie x 1 szt

5. Centymetr j.uż x 1 szt

6. Serweta typu TMS o gramaturze 35g/m² 90x80 cm x 1 szt

Zestaw jałowy, zapakowany w torebkę foliowo-papierową, w miejscu otwarcia ze zgrzewem w kształcie litery V umożliwiającym łatwe i równomierne otwieranie ,wraz z etykietą samoprzylepną, zbudowaną z części nieusuwalnej oraz czterech etykiet TAG (indeks wyrobu, numer lot, data ważności oraz identyfikacja producenta), które można odkleić celem dołączenia do dokumentacji Zamawiającego wraz z etykietą samoprzylepną, zbudowaną z części nieusuwalnej oraz czterech etykiet TAG (indeks wyrobu, numer lot, data ważności oraz identyfikacja producenta), które można odkleić celem dołączenia do dokumentacji Zamawiającego

MA-134-OSPE-004

Pokrowiec na elementy aparatury ,jednorazowego użytku, sterylne , wykonany z folii, w kształcie „beretu” ściągnięte gumką. Wymiary (30÷72)x36cm (połowa obwodu gumki w stanie swobodnym, połowa obwodu gumki w rozciągnięciu) x głębokość. Na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar i data ważności.

MA-134-OSPE-009

Sterylna jednorazowa osłona na mikroskop operacyjny Zeiss o wymiarach 117cmx267cm, średnica optyki 65mm. Osłona soczewki (część mocująca) wykonana z pierścienia z niebiskozielonej elastycznej gumy oraz poliwęglanu, odpornego na zarysowania. Materiał bazowy osłony – bezbarwna folia PE, która posiada trzy zintegrowane elastyczne taśmy samoprzylepne służące do mocowania osłony do mikroskopu oraz trzy zintegrowane rzepy do mocowania okularów. Sterylizowana EO. Opakowanie folia-papier. Produkt oznaczony wyraźnie w języku polskim. Opakowanie jednostkowe zawiera numer REF, numer LOT, nazwę producenta oraz znak CE.



MATOSSET

Specjalistyczne pakiety i zestawy zabiegowe



Charakterystyka

Specjalistyczne pakiety i zestawy zabiegowe, jałowe, tworzone we współpracy z lekarzami, przeznaczone są do konkretnego zabiegu. W swoim składzie mają materiał opatrunkowy wykonany z gazy produkowanej w TZMO S.A. Mogą zawierać również materiały włókninowe. W zależności od składu można wyróżnić:

Specjalistyczne zestawy zabiegowe - skład zestawów jest kombinacją jałowych wyrobów z gazy, włókniny, tworzyw sztucznych oraz innych materiałów wykorzystywanych podczas zabiegów, takich jak nerka tekturowa, pęseta, rękawiczki. **Zawartość zestawu pozwala na wykonanie**

konkretnego zabiegu według danej procedury medycznej. Na życzenie klienta możliwa jest modyfikacja składu i wykonanie zestawu zgodnie z przekazaną specyfikacją.

Specjalistyczne pakiety zabiegowe - składają się z jałowego materiału chłonnego, wykonanego z jednego rodzaju surowca - gazy bądź włókniny kompresowej. We wspólnym opakowaniu jednostkowym znajduje się:

- drobny materiał zabiegowy wykorzystywany do dezynfekcji pola operacyjnego;
- wyroby medyczne stosowane w trakcie zabiegu;
- materiał przeznaczony do wykonywania opatrunku.

Skład pakietu dobrany jest w sposób kompleksowy tak, aby umożliwić wykonanie określonej procedury zabiegowej otwierając tylko jedno sterylne opakowanie.

Uzupełnieniem pakietów specjalistycznych lub zestawów zabiegowych może być:

Pakiet kompresów - wyrób jałowy składający się z kompresów gazowych lub włóknowych. W skład pakietu wchodzić mogą kompresy o różnej nitkowości (13-nitkowej i 17-nitkowej) i warstwowości 8, 12, 16 warstw lub gramaturze 30 g/m² lub 40 g/m². Wykonane są one z hydrofilowej gazy bawełnianej, bielonej metodą bezchlorkową lub włókniny. Dla zapewnienia pełnego bezpieczeństwa brzegi kompresów składane są do wewnątrz, co wyklucza ryzyko wysunięcia się luźnych nitek. Dodatkowo dla zwiększenia bezpieczeństwa podczas zabiegów, pakiety mogą zawierać kompresy wyposażone w nitkę RTG. Nitka kontrastująca w promieniach RTG umożliwia szybką i nieinwazyjną identyfikację kompresu pozostawionego w polu operacyjnym. Dla ułatwienia pracy personelu medycznego kompresy mogą być przewiązywane nitką.

Pakiet serwet - wyrób jałowy składający się tylko z serwet gazowych. Serwety operacyjne dostępne są z gazy 13- oraz 17- nitkowej o warstwowości 3, 4 lub 6, a także na życzenie klienta z 2, 8 i 10 warstw gazy bawełnianej. Ze względu na swoje wszechstronne zastosowanie na blokach operacyjnych mogą posiadać dodatkowe elementy zwiększające bezpieczeństwo podczas ich użytkowania, takie jak: nitka kontrastująca w promieniach RTG oraz tasiemka umożliwiające umocowanie serwety poza polem operacyjnym.

Matoset instrument - zapakowane w określonej ilości, w jedno opakowanie, sterylne elementy dodatkowe, takie jak: patyczki do wymazów, szpatałki, przewody, kraniki, rozgałęźniki, końcówki,

ssaki, łączniki, cewniki, kleszcze, zaciski, pęsety, szczypce, peany, imadła, pojemniki, nerki, miski, worki, narzędzia iniekcyjne: strzykawki, igły, narzędzia tnące: nożyczki, nożyki do przecinania szwów. W ofercie Matoset instrument znajdują się również jednorazowe metalowe narzędzia chirurgiczne: narzędzia tnące: uchwyty do skalpeli, nożyczki (proste, zagięte, do pępownicy, do cięcia krocza) oraz narzędzia do chwytania: pęsety (anatomiczne i chirurgiczne), kochery, peany, imadła.

Korzyści wynikające ze stosowania gotowych pakietów zabiegowych:

- Dopasowanie zawartości pakietu lub zestawu do określonej procedury zabiegowej powoduje, że podczas zabiegu zostaje on całkowicie wykorzystany. Wpływa to na obniżenie kosztów sterylizacji w szpitalu oraz ogranicza koszty pośrednie, takie jak zużycie energii elektrycznej, wody oraz środków dezynfekcyjnych.
- Przy zakupie jałowych pakietów lub zestawów zabiegowych odpowiedzialność za jałowość wyrobu medycznego ponosi wytwórca. Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. gwarantują jałowość wyrobu medycznego zgodnie z normą PN-EN 556, do momentu otwarcia opakowania jednostkowego.
- Stosowanie jałowych pakietów lub zestawów zabiegowych ułatwi pracę personelu medycznego. Skróceniu ulega czas przygotowania wyrobów medycznych do zabiegu, co jest szczególnie ważne w sytuacjach wymagających szybkiej reakcji.

Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. oferują również wykonanie pakietów zabiegowych w opakowaniu wraz z kartą identyfikacyjną typu TAG.

Etykieta typu TAG

W celu ułatwienia pracy personelu medycznego oraz zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów stworzone zostały kilkuczęściowe etykiety typu TAG. Etykiety na wyrobach Matoset składają się z:

- ✓ części nieusuwalnej, na której znajduje się m.in. nazwa wyrobu, skład zestawu, informacja dodatkowa, rejestracja zagraniczna, indeks wyrobu;
- ✓ min. dwóch elementów – naklejek, które można bez naruszania struktury całej etykiety odkleić z opakowania i wkleić do dokumentacji bloku operacyjnego i dokumentacji pacjenta. Na naklejkach znajduje się: indeks wyrobu, numer lot, data ważności, identyfikacja producenta.

✓ Wybrany asortyment:

Pakiet 6 poz. 1 - MA-991-ZOA2-186

Zestaw sterylny do chirurgii ogólnej wzmocniony o składzie:

1 x samoprzylepna serweta operacyjna min. 150cmx240cm. (37,5x70 dodatkowa łata chłonna), 1x samoprzylepna serweta operacyjna min. 170cmx 200cm, (37,5x70 dodatkowa łata chłonna), 2 x samoprzylepne serwety operacyjne min.75cmx90cm (37,5x70 dodatkowa łata chłonna), 1x serweta na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m2, folia 47 g/m2, klej 2g/m2. Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH2O. 1x serweta na stolik Mayo o rozmiarze 145x80 cm ze wzmocnieniem o rozmiarze 85x76 cm . Masa powierzchniowa poszczególnych warstw serwety :włóknina 30 g/m2, folia 50 um, klej 2 g/m2. Chłonność warstwy włókninowej wynosi 500 %, barierowość dla wody min 300 cm H2O. 40x kompres gazowy 17n 16w 10x10 cm RTG, 5x serweta gazowa 45x45 cm 17n 6 w z nitką RTg i tasiemką, 3 x tupfer 50x50 cm, 1x miska plastikowa z podziałką 125 ml, 1x Fartuch standard L, 2x fartuch standard XL. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polietylenowa) o gramaturze 62 g/m2 plus dodatkowe wzmocnienie o gram 60 g/m2 wykonane z włókniny polipropylenowej o chłonności 549%. Odporność na przenikanie cieczy min 152 cm H2O. Wytrzymałość na rozciąganie dla powierzchni krytycznej na sucho MD 90,5 N, CD 73 N i na mokro MD88 N, CD 65 N, Wytrzymałość na wypychanie w strefie krytycznej na sucho 138 kPa, na mokro 120kPa. Obłożenie zgodne z normą PN-EN 13795 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową.

Pakiet 6 poz. 2 MA-991-ZOA2-193

Skład:

1x Serweta L2 do laparoskopii 320x 250 cm z otworem kwadratowym , przylepnym posiadająca 2 organizatory przewodów i dwie kieszenie dwukomorowe zintegrowane z serwetą. 1x serweta na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej . Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m2,

folia 47 g/m², klej 2g/m². Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH₂O. 1x serweta na stolik Mayo o rozmiarze 145x80 cm ze wzmocnieniem o rozmiarze 85x76 cm . Masa powierzchniowa poszczególnych warstw serwety :włóknina 30 g/m², folia 50 um, klej 2 g/m². Chłonność warstwy włókninowej wynosi 500 %, barierowość dla wody min 300 cm H₂O. 20 x kompres gazowy 17n 16w 10x10 cm RTG, 3 x tupfer z gazy 17n 50x50 cm, 1x miska plastikowa z podziałką 125 ml, 1x Fartuch chirurgiczny, standard z niebieskiej włókniny typu SMS 35g/m². Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm (±0,5cm), zewnętrzne dł. 70 i 54cm (±3cm), wewnętrzne dł. 54cm (±3cm). Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części sztywnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm (±0,5cm).. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Rozmiar L-125 cm. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 90N/50mm w kierunku wzdłużnym i min. 45N/50mm w kierunku poprzecznym; odporność na przenikanie cieczy min. 37cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 132kPa. Paroprzepuszczalność min. 4541 g/m²x24h , 2x fartuch chirurgiczny standard, jw. Rozmiar XL-140. 1x ostrze z trzonkiem bezpieczne , numer 11, 1x osłona na przewody , teleskopowa składana , rozmiar 13x235 cm . Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego - folia polipropylenowo-polietylenowa, włóknina polipropylenowa o gr.55g/m². Laminat spełnia wymagania normy PN-EN 13795-1:2019 dla obłożeń chirurgicznych. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H₂O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa, o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min.397,18 % i 218,45 ml/m² , o nasiąkliwości (metodą run off) wg. PN-EN ISO 9073-11 na poziomie min. 28,80 %, o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91N/25mm. Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową.

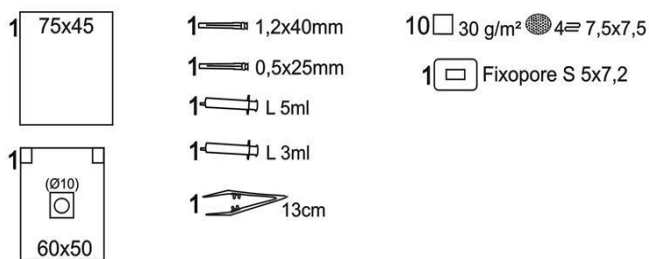
Pakiet 6 poz. 3 - MA-991-ZOA2-185 Zestaw sterylny do chirurgii ogólnej

skład: 1x Serweta z laminatu dwuwarstwowego 240x150 cm z przylepcem, 1x Serweta z laminatu dwuwarstwowego 180x170 cm z przylepcem, 2x Serweta z laminatu dwuwarstwowego 90x75 cm z przylepcem 1x serweta na stół do instrumentarium o rozmiarze 150x190cm wykonaną z folii polietylenowej oraz warstwy chłonnej o szerokości 66cm na całej długości serwety. Masy powierzchniowe poszczególnych warstw serwety na stół do instrumentarium: włóknina 35 g/m², folia 47 g/m², klej 2 g/m². Chłonność warstwy chłonnej serwety na stół do instrumentarium wynosi 400%, barierowość dla wody powyżej 100 cmH₂O. 1x serweta na stolik Mayo o rozmiarze 145x80 cm ze wzmocnieniem o rozmiarze 85x76 cm . Masa powierzchniowa poszczególnych warstw serwety :włóknina 30 g/m², folia 50 um, klej 2 g/m². Chłonność warstwy włókninowej wynosi 500 %, barierowość dla wody min 300 cm H₂O, 20 x KG 17n 16w 10x10 cm RTG. 3 x tupfer

z gazy 17n 50x50 cm, 1x miska plastikowa z podziałką 125 ml, 1x Fartuch chirurgiczny, standard z niebieskiej włókniny typu SMS 35g/m2. Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm (±0,5cm), zewnętrzne dł. 70 i 54cm (±3cm), wewnętrzne dł. 54cm (±3cm). Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm (±0,5cm).. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Rozmiar L-125 cm. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 90N/50mm w kierunku wzdłużnym i min. 45N/50mm w kierunku poprzecznym; odporność na przenikanie cieczy min. 37cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 132kPa. Paroprzepuszczalność min. 4541 g/m²x24h , 2x fartuch chirurgiczny standard, jw. Rozmiar XL-140. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego -folia polipropylenowo-polietylenowa, włóknina polipropylenowa o gr.55g/m². Laminat spełnia wymagania normy PN-EN 13795-1:2019 dla obłożeń chirurgicznych Folia laminatu jest trójwarstwowa oraz embosowana. Laminat o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H₂O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa, o chłonności badanej wg. PN-EN, ISO 9073-6 na poziomie min.397,18 % i 218,45 ml/m² , o nasiąkliwości (metodą run off) wg. PN-EN ISO 9073-11 na poziomie min. 28,80 %, o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm. Laminat wolny od lateksu. Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową.

Pakiet 7 poz. 1 MA-991-ZBB2-020

zestaw o składzie:

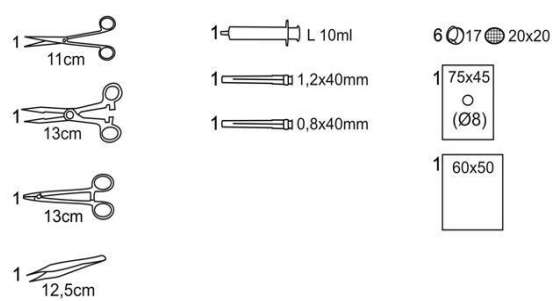


Opis składnika	Ilość
SERWETA L2 60X50CM O10 PRZYL 2 PRZYL NA ROGACH	1

SERWETA FB 75X45CM	1
KOMPRES WŁÓKNINOWY 30G 4W 7,5X7,5CM	10
OPATRUNEK WYSP FIXOPORE EKO 5X7,2CM BEZ OPAKOWANIA	1
IGŁA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM) STAND PINK	1
IGŁA INIEKCYJNA 25G X 1 (0,5X25MM) STAND ORANGE	1
PĘSETA PLAST 13CM ANATOMICZNA ZIELONA	1
STRZYKAWKA PLAST 3CZ 3ML LC TTRAN G	1
STRZYKAWKA PLAST 3CZ 5ML LC TTRAN P E	1

Pakiet 7 poz. 2 MA-991-ZEB2-171

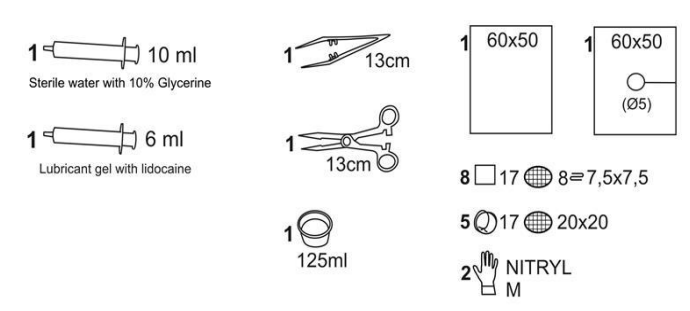
zestaw o składzie:



Opis składnika	Ilość
SERWETA FB 60X50CM	1
SERWETA TF 75X45CM O8	1
TUPFER A 17N 20X20CM	6
DREN W ZWOJU ŚR. 4,2/6,0MM 100M (KAPTUREK NA NARZĘDZIA)	0
IGŁA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM) STAND PINK	1
IGŁA INIEKCYJNA 21G X 1 1/2 (0,8X40MM) STAND GREEN	1
KLESZCZYKI MET. DO IGŁY 13CM MAYO HEGAR PROSTE ZNACZONE KOLOREM	1
NOŻYCZKI MET. 11CM IRIS PROSTE OSTRO-OSTRE ZNACZONE KOLOREM	1
PĘSETA MET. ANATOMICZNA 12,5CM ADSON ZNACZONA KOLOREM	1
KLESZCZYKI PLAST PEAN 13CM NIEBIESKIE	1
STRZYKAWKA PLAST 2CZ 10ML LN TBIAL X	1

Pakiet 7 poz. 5 MA-991-ZCB2-003

zestaw o składzie:



Opis składnika	Ilość
SERWETA FB 60X50CM O5 ROZC	1
SERWETA FB 60X50CM	1
KOMPRES Z GAZY 17N 7,5X7,5CM 8W	8
TUPFER A 17N 20X20CM	5
LUBRYKANT Z LIDOKAINĄ I CHLORHEKSYDYNĄ W STRZYKAWCE 6ML L + IFU	1
WODA Z GLICERYNĄ W STRZYKAWCE 10ML L	1
KLESZCZYKI PLAST PEAN 13CM NIEBIESKIE	1

PESETA PLAST 13CM ANATOMICZNA ZIELONA	1
POJEMNIK PLAST OKRĄG 125ML WYS 3CM ŚR DENKA 7,5CM SKALA TRANSP	1
WORECZEK PE 40MIK 360X350MM TRANSP ZAM	1
RĘKAWICA AMBULEX NITRYL NIEPUDROWANA M FIOLETOWA	2

Pakiet 7 poz. 6 MA-991-ZBB2-013

zestaw o składzie:

2



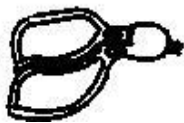
NITRYL powder-free M

4



17  8  7,5x7,5

1



Opis składnika	Ilość
KOMPRES Z GAZY 17N 7,5X7,5CM 8W	4
ROZSZYWACZ PLAST DO ZSZYWEK DO STAPLERÓW 100MM	1
RĘKAWICA AMBULEX NITRYL NIEPUDROWANA M FIOLETOWA	2

Pakiet 7 poz. 7 MA-991-ZBB2-011

zestaw o składzie:

1

75x45

1

60x50

(Ø8)

 13 cm

 12,5 cm

 13 cm

 11 cm

5 30 g/m²

 4 $\approx$ 7,5x7,5

3

 17

 20x20

Opis składnika	Ilość
SERWETA FB 60X50CM O8 PRZYL	1
KOMPRES WŁÓKNINOWY 30G 4W 7,5X7,5CM	5
TUPFER A 17N 20X20CM	3
DREN W ZWOJU ŚR. 4,2/6,0MM 100M (KAPTUREK NA NARZĘDZIA)	0
KLESZCZYKI MET. DO IGŁY 13CM WEBSTER PROSTE ZNACZONE KOLOREM	1
NOŻYCZKI MET. 11CM IRIS PROSTE OSTRO-OSTRE ZNACZONE KOLOREM	1
PĘSETA MET. CHIRURGICZNA 12,5CM ADSON ZNACZONA KOLOREM	1

Autenti ID: 2606fafe-d2dd-4a97-8905-9c47a639414a (64/70)

PESETA PLAST 13CM ANATOMICZNA ZIELONA	1
SERWETA FB 75X45CM	1



Pianka myjąco-pielęgnująca Seni Care



Funkcja

→ **DELIKATNE OCZYSZCZANIE**

Działanie

Pianka polecana jest do pielęgnacji i oczyszczania wrażliwej, narażonej na podrażnienia skóry. Do użycia zamiast wody i mydła. Delikatnie i skutecznie nawilża i natłuszcza skórę, koi i pielęgnuje skórę. Ma przyjazne dla skóry **pH 5 -6** – stabilizuje kwaśny płaszcz ochronny skóry.

Jest szczególnie skuteczna do oczyszczania okolic miejsc intymnych np. przy zmianie środka chłonnego. Zawiera składnik natłuszczający z oliwy z oliwek oraz betainę cukrową o właściwościach nawilżających. Dzięki zawartości pantenolu łagodzi podrażnienia wrażliwej skóry. Zawiera neutralizator zapachu - naturalną substancję pochłaniającą zapach moczu.

Efekt:

- skutecznie oczyszcza skórę, m.in. z potu, moczu i kału
- koi skórę, nawilża ją i natłuszcza
- neutralizuje zapach • wygodna aplikacja bez spłukiwania

Aplikacja

Energicznie wstrząsnąć. Odwrócić pojemnik do góry dnem i nacisnąć zawór. Nanieść na skórę z odległości ok. 10 cm. Lekko rozprowadzić, nie wcierać. Pozostawić na 1-2 minuty, następnie wytrzeć. W zależności od stopnia zabrudzenia czynność powtórzyć. Stosować zamiast wody i mydła, **nie spłukiwać**.

Składniki aktywne

- neutralizator zapachu • pantenol • oliwa z oliwek • kwas mlekowy • substancje nawilżające

Produkt nie zawiera surowców pochodzenia zwierzęcego.

Dane logistyczne

Indeks TZMO

SE-231-P500-N12

Opakowanie / pojemność

PUSZKA ALUMINIOWA AEROL / 500 ml

Data ważności

30 miesięcy od daty produkcji

Bezpieczeństwo

Produkt testowany dermatologicznie. Hypoalergiczny.

Wyrób spełnia wymogi ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (WE) NR 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych wraz z rozporządzeniami zmieniającymi.
Produkt nie podlega Rozporządzeniu Reach nr 1907/2006.



Informacje ekologiczne

Produkt biodegradowalny. Zawarte w produkcie substancje powierzchniowo-czynne spełniają wymóg wytycznej UE dot. detergentów EC/648/2004.

Ze względu na palność wyrób oznakowany jest  . Łatwopalny aerosol.



Myjki podfoliowane i niepodfoliowane Seni Care

Funkcja

- **KOMFORT OPIEKI**

Zastosowanie

Myjki higieniczne to jednorazowy produkt ułatwiający opiekę nad osobami obłożnie chorymi, a w szczególności pieluchowanymi. Myjki przeznaczone są do pielęgnacji skóry pacjenta obłożnie chorego, a w szczególności do jej mycia z użyciem pianki kosmetycznej bądź mleczka.

Wymiary

Długość: 22,5 mm

Szerokość: 16,0 mm

Surowce

Myjka podfoliowana wykonana jest z laminatu z folii polietylenowej, taśma chłonna ze wzbogaconej celulozy

Myjka niepodfoliowana wykonana jest z włókniny igłowanej wodnie



Dane logistyczne

Indeks TZMO	SE-981-MP50-Z01– podfoliowane SE-981-MN50-Z02– niepodfoliowane
Opakowanie	WOREK Z NADRUKIEM / 50 SZT. W OP.

Data ważności

5 lat od daty produkcji

Warunki transportu i przechowywania

Chronić przed zawilgoceniem i bezpośrednim nasłonecznieniem.

Opakowanie nadaje się do recyklingu: folia LDPE.



Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych SA,
ul. Żółkiewskiego 20/26, 87-100 Toruń

Karta przygotowana przez: Biuro Zarządzania Marką Seni
Data przygotowania karty: 2015-07-10

WNIOSEK

Konsorcjum w składzie: Citonet Śląski Sp. z o.o. oraz Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. w Toruniu działając jako uczestnik postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zgodnie z art. 74 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, zwracają się z prośbą o przestanie informacji:

- kopii formularzy cenowych konkurencyjnych ofert złożonych w przedmiotowym postępowaniu w zadaniach, w których udział brała Nasza firma, zgodnie z rozporządzeniem Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 18 grudnia 2020 r. w sprawie protokołów postępowania oraz dokumentacji postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prosimy o przestanie w/w informacji na adres e-mail katarzyna.hajdus-konieczka@tzmo-global.com oraz katarzyna.kurczewska-spychala@tzmo-global.com

Zwracamy uwagę, że zgodnie z art. 74. 2. 1) oferty wraz z załącznikami udostępnia się niezwłocznie po otwarciu ofert, nie później jednak niż w terminie 3 dni od dnia otwarcia ofert, z uwzględnieniem art. 166 ust. 3 lub art. 291 ust. 2 zdanie drugie.

poświadczenie złożenia podpisów i pieczęci elektronicznych

Certyfikat dla dokumentu o Autenti ID: 2606fafe-d2dd-4a97-8905-9c47a639414a
utworzonego: 2024-11-28 10:50 (GMT+01:00)