

Załącznik nr 2  
OFERENT

ZAMAWIAJĄCY  
Wielospecjalistyczny Szpital  
ul. Szymanowskiego 11  
27-400 Ostrowiec Św.  
Tel.041- 247-80-00  
fax 041- 247-80-50

**Pieczęć Oferenta**

**e-mail:**

Citonet Kraków Sp. z o.o. (lider)  
ul. Gromadzka nr 52 , 30-719 Kraków  
NIP: 679-210-80-34/KRS: 0000684631  
Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.  
(członek)  
Ul. Żółkiewskiego 20/26, 87-100 Toruń  
NIP: 879-016-67-90/KRS: 0000011286  
patrycja.zuchowska@tzmo-global.com

**OFERTA do Sprawy ZP/05/2025**

W związku z ogłoszonym postępowaniem w trybie podstawowym, wariant 1 na: zakup i dostawy artykułów ogólnoszpitalnych

I. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym SWZ za cenę:

**Zadanie nr: 38- PAPIER, RĘKAW PAPIEROWO-FOLIOWY W ROLCE, PŁASKIE, Z FAŁDĄ**

W cenie netto: 30 786,30 zł brutto z ..8.% podatkiem VAT 33 249,20 zł  
słownie.. trzydzieści trzy tysiące dwieście czterdzieści dziewięć złotych 20/100

**Zadanie nr: 41 - . ZESTAW DO OPERACJI ŻYŁAKÓW**

W cenie netto: . 7 894,50..zł, brutto z 8..% podatkiem VAT . 8 526,06.zł  
słownie.. osiem tysięcy pięćset dwadzieścia sześć złotych 06/100.

**Zadanie nr: 43. - ZESTAW DLA NOWORODKA PO PORODZIE**

W cenie netto: 17 760,00 zł, brutto z 8.% podatkiem VAT 19 180,80 zł s  
łownie. dziewiętnaście tysięcy sto osiemdziesiąt złotych 80/100

**(ceny jednostkowe w załączniku nr 1)**

**II. Oświadczamy, że:**

1. Nie zalegamy z opłatami podatku w Urzędzie Skarbowym.
2. Nie zalegamy z odprowadzaniem składek na Ubezpieczenie Społeczne.
3. Całość zamówienie zrealizujemy w terminie – 12 m-cy od podpisania umowy
4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze SWZ nie wnosimy do niej zastrzeżeń.
4. Oferujemy termin dostawy **3**. dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
6. Oświadczamy, że projekt umowy, stanowiący załącznik do SWZ został przez nas zaakceptowany. Zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na określonych w nich warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
7. Oświadczamy, że czujemy się związani niniejszą ofertą przez czas wskazany w SWZ.
8. Oświadczam, że jakość zaoferowanych produktów jest zgodna z opisem przedmiotu zamówienia oraz wymogami wskazanymi przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
9. Oświadczamy, że oferowane artykuły medyczne są dopuszczone do obrotu i stosowania oraz posiadają deklarację zgodności CE zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa (Rozdz. I ust. 2 SWZ) i zobowiązujemy się do dostarczenia poświadczających ten fakt dokumentów na każde wezwanie zamawiającego,
9. Oświadczamy, że ~~należymy~~/**nie należymy**\* do grupy małych i średnich przedsiębiorstw, zgodnie z definicją MŚP (małe i średnie przedsiębiorstwa) o której mowa w Rozporządzeniu Komisji (UE) nr 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r., załącznik nr I do Rozporządzenia, art. 2.
10. Wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO\* wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu,\*  
*(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 należy oświadczenie wykreślić i pozostawić wyłączenie oświadczenie z pkt 13)*
12. Nie przekazuję danych w załączeniu do oferty na adres poczty elektronicznej wskazanej przez Zamawiającego w SWZ osobowych innych niż bezpośrednio mnie dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO\*
- 13. Osobą odpowiedzialną za realizację przedmiotu zamówienia z ramienia Dostawcy będzie:**

\* niepotrzebne skreślić

Załącznik nr 3 do SWZ

**UWAGA!**

Do oferty każdy Wykonawca lub każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert niżej wymienione oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy p.z.p.

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**POTWIERDZAJĄCE NIEPODLEGANIE WYKONAWCY WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Wykonawca [pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP i REGON/PESEL oraz KRS/CEiDG]:

Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.

ul. Żółkiewskiego 20/26 87-100 Toruń

NIP 879-016-67-90 KRS: 0000011286

Reprezentowany przez [imię i nazwisko]:

Patrycja Żuchowska

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:

**Zakup i dostawy artykułów ogólnoszpitalnych, Sprawa ZP/05/2025**

**I. Rodzaj uczestnictwa:**

1. Czy Wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi Wykonawcami?

NIE,

TAK, [UWAGA: każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie składa oddzielne oświadczenie]

\*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat

Jeżeli TAK:

1. Proszę wskazać rolę Wykonawcy w grupie (Lider, pełnomocnik, członek konsorcjum, wspólnik spółki cywilnej itp.):

\_\_\_\_\_, członek konsorcjum \_\_\_\_\_

2. Proszę wskazać pozostałych Wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia [pełna nazwa/firma i adres]

a) CitoNet - Kraków Sp. z o.o. ul. Gromadzka nr 52 , 30-719 Kraków

**II. Informacje dot. Podwykonawców:**

1. Czy Wykonawca zamierza zlecić Podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?

NIE,

TAK,

\*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat

Jeżeli TAK:

1. Proszę wskazać części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć Podwykonawcom:

\_\_\_\_\_

2. Proszę podać firmy Podwykonawców wraz z częścią zamówienia jaką zamierza im powierzyć Wykonawca

[pełna nazwa/firma i adres, NIP i REGON/PESEL oraz KRS/CEiDG] oraz część zamówienia]

a) \_\_\_\_\_ - .....

### III. Informacje dot. Podmiotu, na którego zasoby powołuje się Wykonawca:

1. Czy Wykonawca polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby?

**NIE,**

**TAK,**

**\*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat**

**Jeżeli TAK:**

Proszę podać firmy Podmiotu (ów), na którego (ych) zasoby powołuje się Wykonawca [pełna nazwa/firma i adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG]

a) \_\_\_\_\_  
[pełna nazwa/firma i adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG]

oraz przedstawić, wraz niniejszym oświadczeniem, oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.

### **OŚWIADCZENIE W ZAKRESIE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie przesłanek wskazanych:

**1)** w art. 108 ust. 1 p.z.p. ;

**2)** w art. 109 ust. 1 pkt. 1, 4, 5, 7 p.z.p., tj.:

**a)** który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

**b)** w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;

**c)** który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;

**d)** który z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady.

2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835)<sup>1</sup>.

3. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. NIE DOTYCZY ustawy P.z.p. Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ustawy P.z.p. spełniłem następujące przesłanki

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

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

[UWAGA: ust. 2 Wykonawca wypełnia tylko wtedy jeżeli ma zastosowanie w jego przypadku, w innej sytuacji należy zostawić ww. przepis nie wypełniony lub dokonać jego skreślenia]

**OŚWIADCZENIE W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu zgodnie z wymogami ustawy P.z.p. oraz określone przez Zamawiającego w **Rozdz. II SWZ**.

---

Załącznik nr 3 do SWZ

**UWAGA!**

Do oferty każdy Wykonawca lub każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert niżej wymienione oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy p.z.p.

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**POTWIERDZAJĄCE NIEPODLEGANIE WYKONAWCY WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Wykonawca [pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP i REGON/PESEL oraz KRS/CEiDG]:

Citonet Kraków Sp. z o.o.

ul. Gromadzka nr 52 , 30-719 Kraków

679-210-80-34/0000684631

Reprezentowany przez [imię i nazwisko]:

Patrycja Żuchowska

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:

**Zakup i dostawy artykułów ogólnoszpitalnych, Sprawa ZP/05/2025**

**II. Rodzaj uczestnictwa:**

2. Czy Wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi Wykonawcami?

<sup>x\*)</sup> NIE,

<sup>x\*)</sup> TAK, [UWAGA: każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie składa oddzielne oświadczenie]

\*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat

Jeżeli TAK:

2. Proszę wskazać rolę Wykonawcy w grupie (Lider, pełnomocnik, członek konsorcjum, wspólnik spółki cywilnej itp.):

\_\_\_\_\_, lider konsorcjum \_\_\_\_\_

3. Proszę wskazać pozostałych Wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia [pełna nazwa/firma i adres]

a)\_\_\_ Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. ul. Żółkiewskiego 20/26, 87-100 Toruń

**III. Informacje dot. Podwykonawców:**

2. Czy Wykonawca zamierza zlecić Podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?

<sup>x\*)</sup> NIE,

<sup>x\*)</sup> TAK,

\*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat

Jeżeli TAK:

2. Proszę wskazać części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć Podwykonawcom:

\_\_\_\_\_

3. Proszę podać firmy Podwykonawców wraz z częścią zamówienia jaką zamierza im powierzyć Wykonawca [pełna nazwa/firma i adres, NIP i REGON/PESEL oraz KRS/CEiDG] oraz część zamówienia]

a) \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_  
[pełna nazwa/firma i adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG] [część zamówienia]

**IV. Informacje dot. Podmiotu, na którego zasoby powołuje się Wykonawca:**

2. Czy Wykonawca polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby?

<sup>x\*)</sup> NIE,

<sup>x\*)</sup> TAK,

\*) – należy zaznaczyć właściwy kwadrat

**Jeżeli TAK:**

Proszę podać firmy Podmiotu (ów), na którego (ych) zasoby powołuje się Wykonawca [pełna nazwa/firma i adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG]

a) \_\_\_\_\_  
[pełna nazwa/firma i adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG]

oraz przedstawić, wraz niniejszym oświadczeniem, oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.

### **OŚWIADCZENIE W ZAKRESIE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie przesłanek wskazanych:

1) w art. 108 ust. 1 p.z.p. ;

2) w art. 109 ust. 1 pkt. 1, 4, 5, 7 p.z.p., tj.:

a) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

b) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;

c) który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;

d) który z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady.

4. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835)<sup>2</sup>.

5. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. NIE DOTYCZY ustawy P.z.p. Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ustawy P.z.p. spełniłem następujące przesłanki

\_\_\_\_\_  
[UWAGA: ust. 2 Wykonawca wypełnia tylko wtedy jeżeli ma zastosowanie w jego przypadku, w innej sytuacji należy zostawić ww. przepis nie wypełniony lub dokonać jego skreślenia]

### **OŚWIADCZENIE W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu zgodnie z wymogami ustawy P.z.p. oraz określone przez Zamawiającego w **Rozdz. II SWZ**.

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

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

---

PAKIETY

38	PAPIER, RĘKAW PAPIEROWO-FOLIOWY W ROLCE, PŁASKIE, Z FAŁDĄ										
Lp.	OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Nazwa produktu	Producent (wypełnia Wykonawca)	EAN/UDI (jeśli dotyczy )	Nr katalogowy (wypełnia wykonawca)	Szacunkowa liczba/ 12 m- cy	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto PLN	Stawka VAT	Wartość VAT	Wartość brutto
1	Rękaw papierowo - foliowy płaski, szer. 7,5 cm (1 rolka - 200 mb)	TZMO SA	5900516500122	OM-194-FPPA-012	35	szt.	50,84 zł	1 779,40 zł	8%	142,35 zł	1 921,75 zł
2	Rękaw papierowo - foliowy płaski, szer. 10 cm (1 rolka - 200 mb)	TZMO SA	5900516500139	OM-194-FPPA-013	80	szt.	69,96 zł	5 596,80 zł	8%	447,74 zł	6 044,54 zł
3	Rękaw papierowo - foliowy płaski, szer. 12 cm (1 rolka - 200 mb)	TZMO SA	5900516500146	OM-194-FPPA-014	70	szt.	84,76 zł	5 933,20 zł	8%	474,66 zł	6 407,86 zł
4	Rękaw papierowo - foliowy płaski, szer. 15 cm (1 rolka - 200 mb)	TZMO SA	5900516500153	OM-194-FPPA-015	50	szt.	98,63 zł	4 931,50 zł	8%	394,52 zł	5 326,02 zł
5	Rękaw papierowo - foliowy płaski, szer. 20 cm (1 rolka - 200 mb)	TZMO SA	5900516500160	OM-194-FPPA-016	35	szt.	139,64 zł	4 887,40 zł	8%	390,99 zł	5 278,39 zł
6	Rękaw papierowo - foliowy płaski, szer. 25 cm (1 rolka - 200 mb)	TZMO SA	5900516500177	OM-194-FPPA-017	10	szt.	164,54 zł	1 645,40 zł	8%	131,63 zł	1 777,03 zł
7	Rękaw papierowo - foliowy z fałdą, szer. 10 cm (1 rolka - 100 mb )	TZMO SA	5900516500269	OM-194-FPPA-008	20	szt.	61,91 zł	1 238,20 zł	8%	99,06 zł	1 337,26 zł
8	Rękaw papierowo - foliowy z fałdą, szer. 15 cm (1 rolka - 100 mb)	TZMO SA	5900516500276	OM-194-FPPA-009	25	szt.	79,40 zł	1 985,00 zł	8%	158,80 zł	2 143,80 zł
9	Rękaw papierowo - foliowy z fałdą, szer. 20 cm (1 rolka - 100 mb).	TZMO SA	5900516500283	OM-194-FPPA-010	20	szt.	92,97 zł	1 859,40 zł	8%	148,75 zł	2 008,15 zł
10	Papier sterylizacyjny biały i zielony fabrycznie naprzemiennie pakowany 1200x1200mm	TZMO SA	5900516947361	OM-195-MIX1-008	500	szt.	1,86 zł	930,00 zł	8%	74,40 zł	1 004,40 zł
								<b>30 786,30 zł</b>	<b>x</b>	<b>x</b>	<b>33 249,20 zł</b>

\*zamawiający dopuszcza inny rodzaj konwekcjonowania niż wskazany w OPZ, z jednoczesnym przeliczeniem zgądanej ilości.

**Wymagania dotyczące opakowań papierowo- foliowych jednorazowego użytku:**

- zapewniające po sterylizacji system bariery sterylnej,
  - konstrukcja i wykonanie zgodne z obowiązującymi normami oraz oprócz tego: nietoksyczne, muszą być dostosowane do różnych rodzajów sterylizacji, nie mogą oddziaływać na opakowane materiały,
  - systemy drukowania i etykietowania nie mogą wpływać na materiał sterylizowany,
  - minimum 5 warstw folii nie licząc warstw kleju,
  - gramatura papieru minimum 60-70g/m2,
  - wskaźniki sterylizacji parą wodną powinny znajdować się poza obszarem wypełnienia,
  - powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji (wg wymogów obowiązującej normy),
  - termozgrzew wielokanałowy, minimum trzyrowkowy,
  - na rękawie wymagane : informacja o kierunku otwierania rękawa, nr LOT, nazwa producenta, napisy w języku polskim, rozmiar rękawa, data ważności,
  - wszystkie informacje poza obszarem wypełnienia opakowania,
  - wydane przez producenta folii (a nie dystrybutora) oświadczenie o zgodności z normami i charakterystyka folii w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności innych cech (przezroczystość, grubość, zgrzewalność w temperaturze 150-190 C, wytrzymałość na rozdarcie w obu kierunkach, elastyczność...),
  - wymagana opinia Jednostki Notyfikowanej potwierdzająca spełnienie normy,
  - powinny posiadać określony przez producenta na piśmie : okres przydatności ich użycia i czas dopuszczalnego przechowywania materiału umożliwiający utrzymanie jego sterylności wraz z warunkami ich przechowywania,
  - brak rozwarstwiania, zmian koloru, substancji toksycznych, otworów,
  - wymagana zgrzewalność folii do papieru,
  - wskaźniki i nadruki na opakowaniu papierowo-foliowym: klarowność i łatwość interpretacji po zmianie koloru,
  - zmiana wskaźników pod wpływem działania pary wodnej w warunkach: 134/5,3 minut oraz 121/15 minut,
  - na każdej rolce rękawa umieszczona data ważności w sposób zapewniający jej dostępność także po rozpakowaniu rolki podczas użytkowania.
  - kompletna charakterystyka wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą (zawartość chlorków, siarczanów),
- \*zgodnie z odp. oferujemy rękawy, które nie posiadają na samym rękawie informacji o dacie ważności ale posiadają informację o dacie ważności rękawa w postaci dwóch naklejek: jednej na opakowaniu foliowym rękawa, którą można archiwizować w celu stałej dostępności do informacji o dacie ważności oraz jednej wewnątrz rolki rękawa, aby w trakcie użytkowania danej rolki w każdym momencie była możliwość sprawdzenia jej daty ważności, o zgrzewalności w temperaturze 180 – 220 stopni C dla których Zamawiający odstepuje od wymogu potwierdzania zgodności z normami przez jednostkę notyfikowaną w przypadku składania ofert przez producenta, a nie dystrybutora opakowań do sterylizacji i potwierdzeni nastąpi za pomocą KDT wystawianych przez producenta wyrobu.

41	ZESTAW DO OPERACJI ŻYŁAKÓW										
Lp.	OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Nazwa produktu	Producent (wypełnia Wykonawca)	EAN/UDI (jeśli dotyczy )	Nr katalogowy (wypełnia wykonawca)	Szacunkowa liczba/ 12 m- cy	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto PLN	Stawka VAT	Wartość VAT	Wartość brutto



PAKIETY

1	<p>Zestaw do operacji żyłaków z wycięciem U          Minimalny skład zestawu (Zamawiający dopuszcza dodatkowe elementy w zestawie):          1 taśma przylepna min. 9 x 50 cm          1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 78-80 x do145-146 cm, wzmocnienie min. 65 x 85 cm          4 ręczniki do osuszania rąk min. 30,5 x 34 cm 1 przylepna serweta 70-75 x 90-95 cm          1 serweta 230-240 x 260-270 cm z wycięciem „U” 20-25 x 100 cm z padem chłonnym min. 75 x 140 cm i organizatorami przewodów          1 przylepna serweta 150-160 x 240-250 cm z padem chłonnym min. 25 x 60 cm i organizatorami przewodów          1 serweta na stół do instrumentarium 150-160 x 190-200 cm, wzmocnienie min. 75 x 190 cm          Serwety z materiału dwuwarstwowego o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy          Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu.          Materiał obłożenia musi spełniać wymogi normy PN-EN 13795          Opakowanie typu TYVEC/Folia. Na opakowaniu minimum 2 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie powinno być wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek).</p>	TZMO SA	5900516225025	MB-135-ZOL2-045	150	szt.	52,63	7 894,50	8%	631,56	8 526,06
<b>RAZEM</b>								<b>7 894,50</b>	<b>x</b>	<b>x</b>	<b>8 526,06</b>

\*zgodnie z odp. zaoferowano:

zestaw:

•Serweta L2 240cmx180cm z przylepnym wycięciem U 63cmx7cm

•Serweta L2 240cmx180cm przylepna

•Serweta L2 200cmx180cm nieprzylepna

•Serwetki włókninowe 40g do osuszania rąk 20x40 cm – 2 sztuki

•Pokrowiec na stolik Mayo 145cmx80cm z warstwą chłonną 76x85cm

•Serweta na stół instrumentarium 190cmx150cm warstwa chłonna 190x66 cm

•Taśma medyczna przylepna 50cmx9cm

Serwety z materiału dwuwarstwowego o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu.

Materiał obłożenia musi spełniać wymogi normy PN-EN 13795

Opakowanie typu papier/Folia. Na opakowaniu minimum 2 repozycjonowalne etykiety

samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o

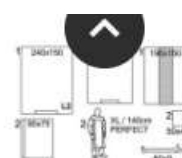
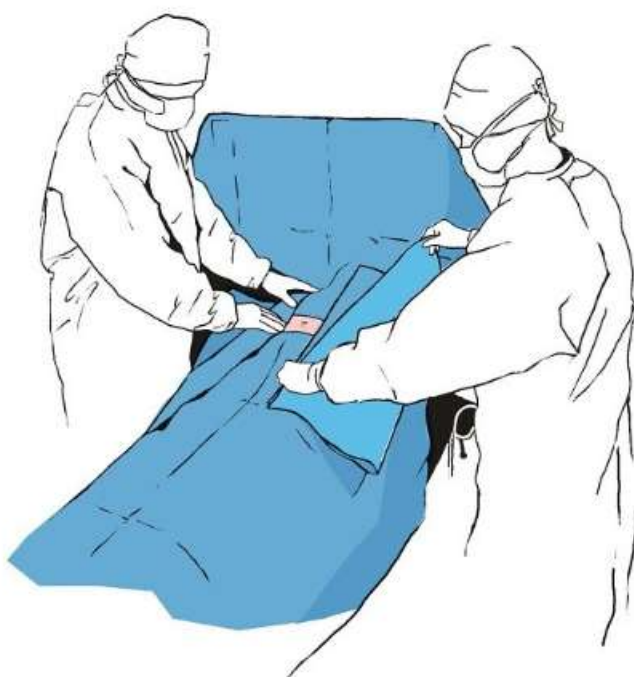
producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona

etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie powinno być wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek).

43	ZESTAW DLA NOWORODKA PO PORODZIE										
L.p.	OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Nazwa produktu	Producent (wypełnia Wykonawca)	EAN/UDI (jeśli dotyczy )	Nr katalogowy (wypełnia wykonawca)	Szacunkowa liczba/ 12 m- cy	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto PLN	Stawka VAT	Wartość VAT	Wartość brutto
1	<p>Jalowy zestaw dla noworodka w składzie:            1x Czapeczka dla noworodka bawełna 100% , 12 x 10 [cm]            1x Centymetr do mierzenia noworodka 1cm x 68cm papierowy,            1x Koocyk flanelowy 160x75cm,            1x Podkład chłonny 60x60cm,            min. 2 x Serwetka włókninowa 60-90 x 80-90 [cm],</p> <p>Opakowanie produktu typu papier-folia, zawierające etykietę z nazwą produktu; danymi wytwórcy, rysunek lub zdjęcie produktu, datę ważności sterylizacji, nr serii, oznaczenie CE, minimum 2 naklejki typu TAG do umieszczenia w dokumentacji</p>	TZMO SA	5900516257651	MA-991-ZES1-044	600	szt.	29,60	17 760,00	8%	1 420,80	19 180,80
<b>RAZEM</b>								<b>17 760,00</b>	<b>x</b>	<b>x</b>	<b>19 180,80</b>



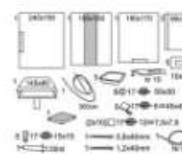
# MATODRAPE



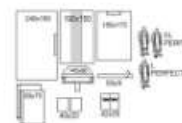
Zestaw 215



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/m<sup>2</sup>). 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/m<sup>2</sup>). 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/m<sup>2</sup>). **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/m<sup>2</sup>), **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/m<sup>2</sup>). 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, cytostyczny, 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.

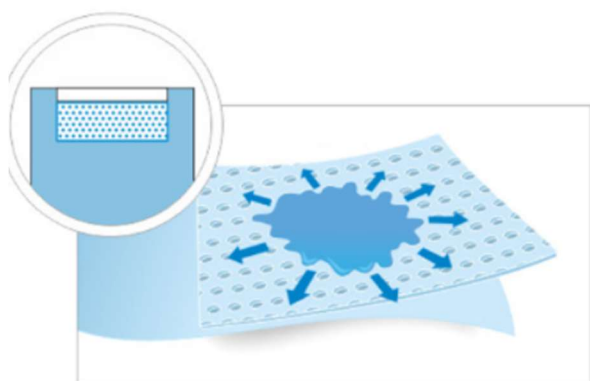


**Blue Comfort (L3)** - Laminat Blue Comfort został wykonany z trzech warstw materiału: z **włókniny wiskozowej, folii polietylenowo-polipropylenowej, i włókniny polipropylenowej**. Charakteryzuje się wysoką wytrzymałością na zrywanie, stanowi całkowitą barierę dla cieczy, zapewnia wysoką ochronę przed czynnikami biologicznymi, cechuje się wysoką i szybką absorpcją, jest antyelektrostatyczny, a dzięki drapowanej powierzchni łatwiej dopasowuje się do ciała pacjenta. (gramatura 73g/m<sup>2</sup>). 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, cytostyczna, nie powoduje uczuleń i podrażnień.

+ **Łata chłonna** – serweta może być wyposażona w dodatkową łatę chłonną, wykonaną z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, podnoszącą komfort w czasie zabiegów i zwiększającą absorpcję płynów.



**Serwety dwuwarstwowe z łąką chłonną** - Serwety operacyjne ze wzmocnieniem w części krytycznej w postaci warstwy chłonnej wykonane są z laminatu dwuwarstwowego (folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa gramaturze łącznej 62g/m<sup>2</sup>), warstwy chłonnej (włóknina polipropylenowa o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>), masa powierzchniowa części krytycznej 125g/m<sup>2</sup>



### **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/m<sup>2</sup>, występują samodzielnie lub jako element składowy zestawów obłożeniowych.



## Etykieta typu TAG

W celu ułatwienia pracy personelu medycznego oraz zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów stworzone zostały kilkuczęłowe 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;
- naklejek, które można bez naruszania struktury całej etykiety odkleić z opakowania i wkleić do dokumentacji bloku operacyjnego i dokumentacji pacjenta. Dwa TAGi zawierają podstawowe informacje o producencie, numerze katalogowym, dacie ważności oraz dacie produkcji (nr serii LOT). Dwa kolejne TAGi oprócz tego dodatkowo zawierają kod EAN28, który kryje w sobie: EAN wyrobu, LOT oraz datę ważności – co umożliwia prowadzenie elektronicznej ewidencji wyrobów zużywanych

### MB-135-ZOL2-045

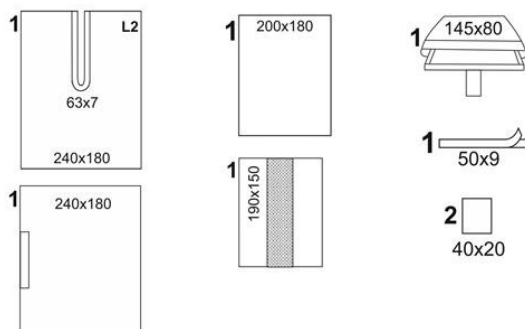
#### Zadanie nr 41: zestaw do operacji żyłaków:

- Serweta L2 240cmx180cm z przylepnym wycięciem U 63cmx7cm
- Serweta L2 240cmx180cm przylepna
- Serweta L2 200cmx180cm nieprzylepna
- Serwetki włókninowe 40g do osuszania rąk 20x40 cm – 2 sztuki
- Pokrowiec na stół Mayo 145cmx80cm z warstwą chłonną 76x85cm
- Serweta na stół instrumentarium 190cmx150cm warstwa chłonna 190x66 cm
- Taśma medyczna przylepna 50cmx9cm

Serwety z materiału dwuwarstwowego o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia musi spełniać wymogi normy PN-EN 13795

Opakowanie typu papier/Folia. Na opakowaniu minimum 2 repositionowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie powinno być wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek),





# 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 plastikowa, 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/m<sup>2</sup> lub 40 g/m<sup>2</sup>. 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 nitki. 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 kilkuczętonowe 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;
- ✓ naklejek, które można bez naruszania struktury całej etykiety odkleić z opakowania i wkleić do dokumentacji bloku operacyjnego i dokumentacji pacjenta. Dwa TAGi zawierają podstawowe informacje o producencie, numerze katalogowym, dacie ważności oraz dacie produkcji (nr serii LOT). Dwa kolejne TAGi oprócz tego dodatkowo zawierają kod EAN28,

który kryje w sobie: EAN wyrobu, LOT oraz datę ważności – co umożliwia prowadzenie elektronicznej ewidencji wyrobów zużywanym

## Wybrany asortyment:

### MA-991-ZES1-044

#### Jałowy zestaw dla noworodka

1x Czapeczka dla noworodka bawełna 100% , 12 x 10 cm

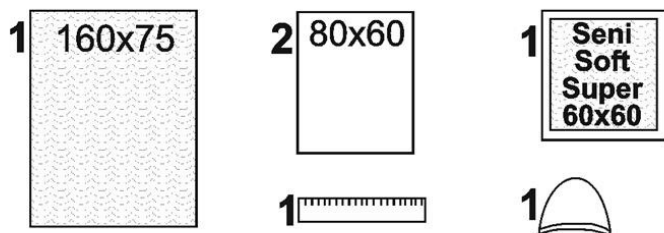
1x Centymetr do mierzenia noworodka 1cm x 68cm papierowy,

1x Kocyk flanelowy 160x75cm,

1x Podkład chłonny 60x60cm,

2 x Serwetka włókninowa 60 x 80 cm

Opakowanie produktu typu papier-folia, zawierające etykietę z nazwą produktu; danymi wytwórcy, rysunek lub zdjęcie produktu, datę ważności sterylizacji, nr serii, oznaczenie CE, minimum 2 naklejki typu TAG do umieszczenia w dokumentacji



## **UZASADNIENIE**

dla zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa

W związku z załączeniem do oferty dokumentów stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, bądź możliwością wezwania do złożenia takowych w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, wyjaśniam, że w ocenie Konsorcjum w składzie: Citonet Kraków Sp. z o.o. oraz Toruńskich Zakładów Materiałów Opatrunkowych S.A. informacje zawarte w **Kartach Danych Technicznych** 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** 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 Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. podjęły niezbędne działania w celu zachowania ich poufności, czego wyrazem jest w szczególności wprowadzenie w życie i egzekwowanie ww. polecenia służbowego: 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 30.10.2024 r. 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. 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.

**Karty Danych Technicznych** 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.

## WNIOSEK

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

- ofert wraz z załącznikami,
- dokumentów będącymi przedmiotowymi i podmiotowymi środkami dowodowymi,
- uzasadnienia dot. dokumentów tajnych, jeśli takowe były dołączone do oferty,

które złożyły konkurencyjne firmy w niniejszym postępowaniu, 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 przesłanie w/w informacji na adres e-mail [agnieszka.sapa@tzmo-global.com](mailto:agnieszka.sapa@tzmo-global.com) oraz [patrycja.zuchowska@tzmo-global.com](mailto:patrycja.zuchowska@tzmo-global.com)



## poświadczenie złożenia podpisów i pieczęci elektronicznych

Certyfikat dla dokumentu o Autenti ID: 88f0da85-376a-4319-a705-fac19c7f781b  
utworzonego: 2025-02-20 09:37 (GMT+01:00)

