

OFERTA NA

Dostawę sprzętu laboratoryjnego

SPRAWA NR: ZP-25-037UN

Zamawiający:

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny
im. Andrzeja Mieleckiego Śląskiego Uniwersytetu
Medycznego w Katowicach
ul. Francuska 20/24
40-027 Katowice**

Wykonawca:

**SARSTEDT Sp. z o. o.
ul. Grzybowska 87
00-844 Warszawa**

Sarstedt Sp. z o. o. | ul. Grzybowska 87 | 00-844 Warszawa

SPIS TREŚCI OFERTY

LP.	WYSZCZEGÓLNIENIE
1	Formularz oferty
2	Formularz asortymentowo-cenowy
3	JEDZ
4	Oświadczenie Wykonawcy zgodnie z zał. nr 11 do SWZ
5	Oświadczenie Wykonawcy zgodnie z zał. nr 12 do SWZ
6	Materiały producenta, ulotki informacyjne, katalogi
7	Pełnomocnictwo

Data sporządzenia oferty – 25.04.2025r.

Miejscowość Warszawa, dnia 25.04.2025r.

OFERTA
DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO SZPITALA KLINICZNEGO
IM. ANDRZEJA MIEŁĘCKIEGO ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO
W KATOWICACH

Nazwa wykonawcy Sarstedt Sp. z o.o.

Siedziba ul. Grzybowska 87, 00-844 Warszawa

REGON 632511961 NIP 787-00-01-085

Tel. 22 722-05-43

Osoba upoważniona do kontaktu z zamawiającym Beata Javed – Specjalista ds. Zamówień Publicznych

Tel. 22 722-05-43 wew. 6 e-mail przetargi.pl@sarstedt.com

Dane do kontaktu w sprawie realizacji przedmiotu umowy ze strony Wykonawcy Karolina Konopko

e-mail: info.pl@sarstedt.com

Osoba upoważniona do podpisania umowy :

Marcin Iszkulo – Prezes Zarządu

Zamawiający wymaga wypełnienia wszystkich pól / podania wszystkich danych wymaganych w ramce powyżej

W nawiązaniu do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym oferuję wykonanie **dostawy sprzętu laboratoryjnego** na warunkach określonych w specyfikacji warunków zamówienia za cenę

Pakiet nr 4²

bez podatku VAT 82 962,40 zł

podatek VAT 8% 6 636,99 zł

z podatkiem VAT 89 599,39 zł

Słownie: osiemdziesiąt dziewięć tysięcy pięćset dziewięćdziesiąt dziewięć złotych 39/100

Wykonawca zobowiązany jest do powtórzenia powyższego wzoru tyle razy, na ile części – pakietów składa ofertę; należy wpisać nr pakietu

- 1) Oświadczamy, że cena/y brutto zawarta/e w Ofercie zawierają wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty.
- 2) Oświadczamy, że należymy do grupy ~~mikro / małych / średnich przedsiębiorstw / dużych przedsiębiorstw~~³
- 3) Oświadczamy, że akceptujemy warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia przedmiotowego postępowania.
- 4) Oświadczamy, że jesteśmy związani niniejszą ofertą przez okres wskazany w SWZ.
- 5) **Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa (zaznaczyć właściwy kwadrat):**
☒ Żadna z informacji wskazanych w ofercie nie stanowi tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji

- ☐ Wskazane poniżej informacje wskazane w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i w związku z tym nie mogą być one udostępniane, w szczególności innym uczestnikom postępowania. Na dowód, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa przedstawiam/-y dokumenty w postaci:

.....

Lp.	Rodzaj informacji	Strony w ofercie	
		od numeru	do numeru

- 6) Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art.13 lub art.14 RODO
- 7) Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią SWZ, projektem umowy, i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- 8) Oświadczam, że wybór mojej/naszej oferty będzie prowadził do **powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego** zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, o którym mowa w rozdziale II podrozdziale 9 SWZ:
- 9) ~~Tak³ powyższy obowiązek podatkowy będzie dotyczył~~⁴
Nie³.
- 10) Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zamierzamy wykonać ~~sami/przewidujemy powierzyć podwykonawcom części zamówienia³~~. Część zamówienia przewidziana do wykonania przez podwykonawcę Nazwa i adres podwykonawcy⁴

⁴ wypełnia wykonawca

- 11) Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art.13 lub art.14 RODO ¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu *

¹⁾ rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

* 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).

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Pakiet 4 - System zamknięty aspiracyjno – próżniowy do pobierania krwi

Lp.	Asortyment - parametry wymagane	Zamawiana ilość sztuk	Zaoferowana ilość sztuk w opakowaniu	Zaoferowana ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość Netto (kol.5*6)	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent	Nr katalogowy (REF, kod produktu)	WYRÓB MEDYCZNY
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Probówka - strzykawka do surowicy bez aktywatora krzepnięcia										
	a) Ø 13mm, poj. 4 - 5 ml	3 000	50	60,00	22,50 zł	1 350,00 zł	8%	1 458,00 zł	Sarstedt AG&Co.KG	04.1926.001	TAK, wyrób medyczny do diagnostyki in-vitro, klasa inne
2	Probówka strzykawka do badań biochemicznych do pozyskiwania surowicy, z aktywatorem krzepnięcia w postaci granulek										
	a) Ø 13mm, poj. 4 - 5 ml	10 000	50	200,00	21,00 zł	4 200,00 zł	8%	4 536,00 zł	Sarstedt AG&Co.KG	04.1934.001	TAK, wyrób medyczny do diagnostyki in-vitro, klasa inne
3	Igły typu motylek bezpieczne, do pobierania krwi w systemie zamkniętym 0,9x80mm dł. drenu 0,8x80mm dł. drenu	30 000	120	250,00	238,80 zł	59 700,00 zł	8%	64 476,00 zł	Sarstedt AG&Co.KG	85.1637.205 85.1638.205	TAK, wyrób medyczny klasa IIa
4	Igły motylkowe bezpieczne, do pobierania krwi na posiew 0,8x200mm, sterylne, jednoczęściowe bez konieczności montażu	8 000	120	67,00	247,20 zł	16 562,40 zł	8%	17 887,39 zł	Sarstedt AG&Co.KG	85.1638.200	TAK, wyrób medyczny klasa IIa
5	Łącznik membranowy (igła system-strzykawka Luer)	5 000	100	50,00	23,00 zł	1 150,00 zł	8%	1 242,00 zł	Sarstedt AG&Co.KG	14.1112	TAK, wyrób medyczny do diagnostyki in-vitro, klasa inne
Razem od poz. 1 do 5						82 962,40 zł		89 599,39 zł			

6 636,99 zł

Wymagane parametry graniczne do zamkniętego systemu pobierania krwi do pozycji nr 1-5

- Wszystkie elementy systemu zamkniętego muszą pochodzić od jednego producenta, co zagwarantuje kompatybilność i bezpieczeństwo systemu,
- Możliwość pobierania krwi dwoma technikami: aspiracyjną i próżniową,
- System składa się z dwóch elementów: igły i probówki (łatwość montażu),
- Probówki posiadają naklejone etykiety z datą ważności i nr serii,
- Próżnia wytwarzana na moment przed pobraniem krwi, bez możliwości utraty szczelności podczas przechowywania,
- System zamknięty posiada możliwość nakłucia żyły igłą z podłączoną probówką, a nie samą igłą, co zapewnia optyczną kontrolę trafienia igły w naczynie,
- Probówki wykonane z odpornego na stłuczenia tworzywa sztucznego,
- Probówki muszą być kompatybilne z posiadanymi aparatami Zamawiającego (Alinity c, Alinity i, XN-Series, Optilite, Interlab Easy G26, IH-1000)**
- Probówki posiadają korek, który gwarantuje trwale i bezpieczne połączenie probówki z igłą systemową.

Zamawiający wymaga aby Wykonawca przedstawił w formularzu asortymentowo-cenowym wszystkie numery katalogowe zaoferowanych wyrobów medycznych.

Brak podania numerów katalogowych (REF/kod produktu, klasy wyrobu medycznego) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

Oferowana ilość pełnych opakowań w przeliczeniu na sztuki musi być zgodna z ilością zamawianą. Zamawiana ilość sztuk podzielona przez zaoferowaną wielkość opakowania musi dawać pełną ilość opakowań, bez reszty

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: Dz.U. UE S numer [62/2025], data [28.03.2025], strona [], Numer ogłoszenia: 201166 - 2025

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [....]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź:
Nazwa:	[Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach 40-027 KATOWICE ul. Francuska 20/24]
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź DOSTAWA SPRZĘTU LABORATORYJNEGO
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	DOSTAWA SPRZĘTU LABORATORYJNEGO
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	[ZP-25-037UN]
Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.	

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
----------------	------------

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających: wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

W przypadku **podmiotów zamawiających: okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Nazwa:	[Sarstedt Sp. z o.o.]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[787-00-01-085] []
Adres pocztowy:	[ul. Grzybowska 87, 00-844 Warszawa]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[Beata Javed – dot. złożonej oferty] [22 722-05-43 wew. 6] [przetargi.pl@sarstedt.com] [www.sarstedt.com]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input checked="" type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
<u>Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸</u> : czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie [...] [...]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input checked="" type="checkbox"/> Nie dotyczy
Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI. a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia	a) [.....]

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz. U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). 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**.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli 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 stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>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?</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p> <p>c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.</p>	<p>[Pakiet 4]</p>

¹⁰

Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

¹¹

Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

<i>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:</i>	
Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[Beata Javed], [.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[Specjalista ds. Zamówień Publicznych / Pełnomocnik]
Adres pocztowy:	[ul. Grzybowska 87, 00-844 Warszawa]
Telefon:	[22 722-05-43 wew. 6]
Adres e-mail:	[przetargi.pl@sarstedt.com]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[udzielone pełnomocnictwo]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
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?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie
<p>Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.</p> <p>Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych.</p> <p>O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².</p>	

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)	
Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]
<p>Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.</p>	

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

<p>W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. udział w organizacji przestępczej¹³; 2. korupcja¹⁴; 3. nadużycie finansowe¹⁵; 4. przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁶ 5. pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁷ 6. praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁸. 	
<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>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 z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]¹⁹</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać²⁰:</p> <p>a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;</p> <p>b) wskazać, kto został skazany [];</p> <p>c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): []</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]²¹</p>
<p>W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

¹³ 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).

¹⁴ 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.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ 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 podleganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ 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).

¹⁸ 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).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samooczyszczenie”)?	
Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub 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?	[X] Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: <ul style="list-style-type: none"> – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narostę odsetki lub grzywny?	Podatki a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]	Składki na ubezpieczenia społeczne a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]
	d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	
	d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	
	Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	
	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIETYTUŁACIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.	
Informacje dotyczące ewentualnej nietytułacji, konfliktu interesów lub	Odpowiedź:

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jedenrazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE.

wykroczeń zawodowych	
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej ²⁸ . Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego ²⁹ ? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie [.....] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zaktócenie konkurencji ? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie [...] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów ³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie [...]

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkiem na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁰ Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie [...]
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie [...] <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<input checked="" type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input checked="" type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ³¹
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α: OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:	
Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input checked="" type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.	
Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[TAK] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [https://ems.ms.gov.pl/krs/danepodmiotu]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.	
Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³³ 0): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2a) Jego roczny („specyficzny”) obróć w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴ : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:	[.....]
4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y ³⁶ – oraz wartość): [.....], [.....] ³⁷ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych , które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.	
Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju : Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

na usługi: W okresie odniesienia ³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴⁰ :	ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table border="1"> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴¹ , w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	[.....] [.....]								
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości , a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]								
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]								
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli ⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych , a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych , jak również środków kontroli jakości ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie								
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) [.....] b) [.....]								
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	[.....]								
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]								
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]								

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ rządowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.	
Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości , w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego ? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.
Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:	
Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>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:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[...]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁶</p>

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) 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 członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby SP Szpital Kliniczny im. A. Mielęckiego ŚUM w Katowicach [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-

a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w częściach II–V [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu

zamówienia, na potrzeby postępowania nr ZP-25-037UN opublikowanym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr OJ S 62/2025 z dnia 28.03.2025r. [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

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

Warszawa, 25.05.2025r.

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ 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.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

Zamawiający:
SP Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mieleckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowic ul. Francuska 20/24

Wykonawca:

Sarstedt Sp. z o.o.
Ul. Grzybowska 87, 00-844 Warszawa
NIP 787-00-01-085, KRS 0000186997

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

reprezentowany przez:

Beata Javed – Specjalista ds. Zamówień Publicznych /
Udzielone pełnomocnictwo

.....
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE SKŁADANE RAZEM Z OFERTĄ**OŚWIADCZENIE****DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1
USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA
UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO**

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: „DOSTAWA SPRZĘTU LABORATORYJNEGO, ZP-25-037UN” prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie ustawy ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r., poz. 1320 ze zm.), zwanej dalej ustawą

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576¹.
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).²

Warszawa, 25.04.2025r.

.....
(miejscowość, data)

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

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

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

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

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

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

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

Zamawiający:
SP Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowic ul. Francuska 20/24

Wykonawca:

Sarstedt Sp. z o.o.
Ul. Grzybowska 87, 00-844 Warszawa
NIP 787-00-01-085, KRS 0000186997

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

reprezentowany przez:

Beata Javed – Specjalista ds. Zamówień Publicznych /
Udzielone pełnomocnictwo

.....
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE SKŁADANE RAZEM Z OFERTĄ

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „DOSTAWA SPRZĘTU LABORATORYJNEGO, ZP-25-037UN”, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie ustawy ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r., poz. 1320 ze zm.), zwanej dalej ustawą oświadczam, że

1. Przedmiot zamówienia został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i spełnia wymogi określone przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych lub Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (jeżeli dotyczy) oraz ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych z uwzględnieniem właściwych przepisów przejściowych i posiada dokumenty określone w Rozdz. II pkt. 5 (w zakresie pakietu nr 3 i 4) i 6 (w zakresie pakietu nr 1, 2, 5).

2. Na każde żądanie Zamawiającego złożę (w okresie obowiązywania umowy) w terminie 3 dni roboczych od pisemnego wezwania, dokumenty dotyczące wprowadzenia przedmiotu Umowy do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami.


Informacje dla zamawiających

- systemy do pobierania krwi




S-Monovette®

Surowica żel

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	7,5 ml	92/108 x 15 mm	■	50 / 50 / 500	01.1602	01.1602.001	01.1602.088
	4,9 ml	90/106 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1935	04.1935.001	04.1935.088
	4,7 ml	75/91 x 15 mm	■	50 / 50 / 500	03.1524	03.1524.001	
	4,0 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1925	04.1925.001	04.1925.088
	2,7 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500		04.1923.001	04.1923.088
	2,6 ml	65/81 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1905	04.1905.001	
	1,1 ml	66/82 x 8 mm	■	50 / 50 / 500		06.1667.001	

Surowica

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	7,5 ml	92/108 x 15 mm	□	50 / 50 / 500	01.1601	01.1601.001	01.1601.088
	5,5 ml	75/91 x 15 mm	□	50 / 50 / 500	03.1397	03.1397.001	
	4,9 ml	90/106 x 13 mm	□	50 / 50 / 500	04.1934	04.1934.001	04.1934.088
	4,0 ml	75/91 x 13 mm	□	50 / 50 / 500	04.1924		
	2,7 ml	75/91 x 13 mm	□	50 / 50 / 500		04.1943.001	04.1943.088
	2,6 ml	65/81 x 13 mm	□	50 / 50 / 500	04.1904	04.1904.001	
	1,6 ml	75/91 x 13 mm	□	50 / 50 / 500	04.2911		
	1,2 ml	66/82 x 8 mm	□	50 / 50 / 500		06.1663.001	


Heparyna litowa żel / Heparyna litowa żel*

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	7,5 ml	92/108 x 15 mm	■	50 / 50 / 500	01.1634		01.1634.088
	4,9 ml	90/106 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1940	04.1940.001	04.1940.088
	4,7 ml	75/91 x 15 mm	■	50 / 50 / 500	03.1631	03.1631.001	
	4,0 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1927	04.1927.001	
	2,7 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1928	04.1928.001	04.1928.088
	2,6 ml	65/81 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1907		
	1,1 ml	66/82 x 8 mm	■	50 / 50 / 500		06.1669.001	
	4,9 ml	90/106 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1954	04.1954.001	04.1954.088
	4,0 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1953	04.1953.001	04.1953.088
	2,7 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1952	04.1952.001	04.1952.088

Heparyna litowa / płynna heparyna litowa



Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	7,5 ml	92/108 x 15 mm	■	50 / 50 / 500	01.1604	01.1604.001	01.1604.088
	5,5 ml	75/91 x 15 mm	■	50 / 50 / 500	03.1628	03.1628.001	
	4,9 ml	90/106 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1936	04.1936.001	04.1936.088
	4,0 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1920		
	2,7 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500		04.1929.001	04.1929.088
	2,6 ml	65/81 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.1906	04.1906.001	
	1,6 ml	75/91 x 13 mm	■	50 / 50 / 500	04.2913	04.2913.001	
	1,2 ml	66/82 x 8 mm	■	50 / 50 / 500		06.1666.001	
płynna	7,5 ml	92/108 x 15 mm	■	50 / 50 / 500		01.1608.001	
	4,9 ml	90/106 x 13 mm	■	50 / 50 / 500		04.1939.001	

Heparyna sodowa

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	7,5 ml	92/108 x 15 mm	■	50 / 50 / 500		01.1613.100	
	2,6 ml	65/81 x 13 mm	■	50 / 50 / 500		04.1913.100	
płynna	7,5 ml	92/108 x 15 mm	■	50 / 50 / 500		01.1614.100	

Opakowanie: Wszystkie wymienione powyżej S-Monovette są pakowane sterylne.













Heparyna amonowa

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	7,5 ml	92/108 x 15 mm		50 / 50 / 500	01.1603		




Cytrynian 9NC, 3,2%

Preparat	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	8,2 ml	92/108 x 15 mm		50 / 50 / 500		01.1606.001	
	5,4 ml	90/106 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1930	04.1930.001	
	4,3 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1922	04.1922.001	
	3,0 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1919	04.1919.001	04.1919.088
	3,0 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1165	05.1165.001	
	2,9 ml	65/81 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1902	04.1902.001	04.1902.088
	1,8 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1955	04.1955.001	04.1955.088
	1,4 ml	66/82 x 8 mm		50 / 50 / 500		06.1668.001	







K3 EDTA

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	7,5 ml	92/108 x 15 mm		50 / 50 / 500		01.1605.001	
	4,9 ml	90/106 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1931	04.1931.001	
	4,0 ml	75/91 x 15 mm		50 / 50 / 500	03.1068	03.1068.001	
	4,0 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500		04.1921.001	04.1921.088
	3,4 ml	65/81 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1914	04.1914.001	
	2,7 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1917	04.1917.001	
	2,7 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1167	05.1167.001	
	2,6 ml	65/81 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1901	04.1901.001	04.1901.088
	1,8 ml	65/81 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1951	04.1951.001	04.1951.088
	1,6 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1081	05.1081.001	
	1,2 ml	66/82 x 8 mm		50 / 50 / 500		06.1664.001	



K2 EDTA żel

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	7,5 ml	92/108 x 15 mm		50 / 50 / 500		01.1621.001	
	4,9 ml	90/106 x 13 mm		50 / 50 / 500		04.1932.001	





Fluorek EDTA

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	5,5 ml	75/91 x 15 mm		50 / 50 / 500		03.1626.001	
	2,7 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1918	04.1918.001	04.1918.088
	2,7 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1073	05.1073.001	
	2,6 ml	65/81 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1903	04.1903.001	
	1,2 ml	66/82 x 8 mm		50 / 50 / 500		06.1665.001	

Fluorek heparyna

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą	Nr zamówienia z etykietą z kodem kreskowym
	2,7 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1076		



















Neutralna

Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z przezroczystą etykietą
	7,5 ml	92/108 x 15 mm		50 / 50 / 500	01.1728.001
	4,9 ml	90/106 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1926.001
	2,7 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1729.001

Opakowanie: Wszystkie wymienione powyżej S-Monovette są pakowane sterylne.



Specjalne S-Monovette® i S-Sedivette®

Specjalne S-Monovette®


Nazwa	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia
S-Monovette® Surowica żel LightPROTECT	4,0 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1925.003
S-Monovette® GlucoEXACT	3,1 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1074.001
S-Monovette® GlucoEXACT	3,1 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1074.201
S-Monovette® GlucoEXACT	3,1 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1945.001
S-Monovette® GlucoEXACT	3,1 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1945.201
S-Monovette® GlucoEXACT	3,1 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1945.088
S-Monovette® do oznaczania stężenia metali*	7,5 ml	92/108 x 15 mm		50 / 50 / 500	01.1604.400
S-Monovette® do oznaczania stężenia metali*	7,5 ml	92/108 x 15 mm		50 / 50 / 500	01.1609.201
S-Monovette® ThromboExact	2,7 ml	66/82 x 11 mm		50 / 50 / 500	05.1168.001
S-Monovette® Hirudyna	1,6 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1959.001
S-Monovette® PFA, cytrynian buforowany	3,8 ml	65/81 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1910.001
S-Monovette® CTAD	2,9 ml	65/81 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1909.001
S-Monovette® CPDA	8,8 ml	92/108 x 15 mm		50 / 50 / 500	01.1610.001
S-Monovette® CPDA	5,7 ml	90/106 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1938.001
S-Monovette® Homocysteina żel HCY-Z	2,7 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1908.001
S-Monovette® DNA Exact	2,7 ml	75/91 x 13 mm		50 / 50 / 500	04.1948.001
S-Monovette® RNA Exact	≤ 2,4 ml	100/116 x 15 mm		50 / 50 / 500	01.2048.001
S-Monovette® cfDNA Exact	9,2 ml	100/116 x 15 mm		50 / 50 / 500	01.2040.001

* Do użytku z sodowa Safety S-Monovette® do analizy metali 85.1162.600

S-Sedivette® cytrynian 4NC


Preparacja	Pojemność	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia z kolorową papierową etykietą
	3,5 ml	130/146 x 8 mm		50 / 50 / 500	06.1690.001

Statyw do OB na próbówki S-Sedivette®

Ilustracja	Nazwa	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia
	Statyw OB z podziałką na tylnej ścianie	1 / 1 / 1	90.1090

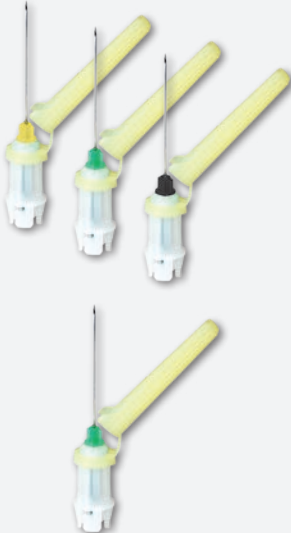
Igły i adaptery

Igła Safety-Multifly® do S-Monovette®

Ilustracja	Ø / długość	Kod kolorystyczny	Wersja	Długość drenu	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	0,9 mm / 19 mm	■	20G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny	80 mm	1 / 120 / 480	480	85.1637.205
	0,8 mm / 19 mm	■	21G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny	80 mm	1 / 120 / 480	480	85.1638.205
	0,6 mm / 19 mm	■	23G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny	80 mm	1 / 120 / 480	480	85.1640.205
	0,5 mm / 19 mm	■	25G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny	80 mm	1 / 120 / 480	480	85.1642.205
	0,9 mm / 19 mm	■	20G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny	200 mm	1 / 120 / 480	480	85.1637.235
	0,8 mm / 19 mm	■	21G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny, odkręcana tuleja prowadząca	200 mm	1 / 120 / 480	480	85.1638.200
	0,8 mm / 19 mm	■	21G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny	200 mm	1 / 120 / 480	480	85.1638.235
	0,6 mm / 19 mm	■	23G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny	200 mm	1 / 120 / 480	480	85.1640.235
	0,5 mm / 19 mm	■	25G x 3/4" Adapter wielofunkcyjny	200 mm	1 / 120 / 480	480	85.1642.235

Igły i adaptery

Igła Safety® do S-Monovette®

Ilustracja	Ø / długość	Kod kolorystyczny	Wersja	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	0,9 mm / 25 mm	■	20G x 1"	1 / 50 / 500	500	85.1372.200
	0,8 mm / 25 mm	■	21G x 1"	1 / 50 / 500	500	85.1373.200
	0,7 mm / 25 mm	■	22G x 1"	1 / 50 / 500	500	85.1441.200
	0,6 mm / 25 mm	■	23G x 1"	1 / 50 / 500	500	85.1442.200
	0,9 mm / 38 mm	■	20G x 1½"	1 / 50 / 500	500	85.1160.200
	0,8 mm / 38 mm	■	21G x 1½"	1 / 50 / 500	500	85.1162.200
	0,8 mm / 38 mm	■	21G x 1½"	1 / 50 / 500	500	85.1162.600 do S-Monovette® do analizy metalu 01.1604.400
	0,7 mm / 38 mm	■	22G x 1½"	1 / 50 / 500	500	85.1440.200

Adaptory





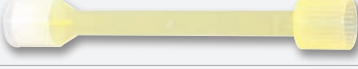
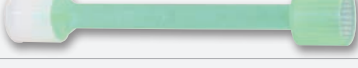




Ilustracja	Nr	Oznaczenie	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	1	Adapter membranowy	1 / 100 / 1000	1.000	14.1112
	2	Multi adapter Luer	1 / 100 / 1000	1.000	14.1205
	3	Multi adapter Luer-Lock	1 / 100 / 1000	1.000	14.1205.100
	4	Adapter do posiewu krwi LongNeck	1 / 50 / 250	250	14.1207
	5	Uniwersalny adapter do posiewu krwi	1 / 20 / 100	100	14.1209
	5 + 6	Zestaw adaptera do posiewu krwi Safety-Multifly® 21G	1 / 1 / 50	50	51.1638.945
	5 + 6	Zestaw adaptera do posiewu krwi Safety-Multifly® 23G	1 / 1 / 50	50	51.1640.945

Zakrętki

Zakrętka do ponownego zamykania S-Monovette







Ilustracja	Ø zewnętrzna zakrętki	Długość bez zamknięcia / z zamknięciem x Ø	Opakowanie najmn. op. użytk. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	18 mm	92/108 x 15 mm	1.000 / 1.000 / 5000	5.000	65.729
	18 mm	75/91 x 15 mm			
	16 mm	90/106 x 13 mm			
	16 mm	91/75 x 13 mm	1.000 / 1.000 / 5000	5.000	65.728
	16 mm	81/65 x 13 mm			
	13 mm	108/92 x 11 mm			
	13 mm	82/66 x 11 mm	1.000 / 1.000 / 5000	5.000	65.1121
	13 mm	146/130 x 8 mm			
	13 mm	82/66 x 8 mm			

Akcesoria





Ilustracja	Oznaczenie	Opakowanie najmn. op. użytk. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Hemo-Diff® z krawędzią do rozmazów z łopatką	500 / 500 / 2000	2.000	14.1218
	Hemo-Diff® do rozmazów	500 / 500 / 2000	2.000	14.1217
	Seraplas® V11, do S-Monovette® o Ø 11 mm	100 / 500 / 5000	5.000	53.677
	Seraplas® V13, do S-Monovette® o Ø 13 mm	100 / 500 / 1000	1.000	53.419
	Seraplas® V15, do S-Monovette® o Ø 15 mm	100 / 100 / 1000	1.000	53.428
	Seraplas® V16, do S-Monovette® o Ø 16 mm	100 / 100 / 1000	1.000	53.420
	Nasadka kodująca, neonowa czerwień	100 / 100 / 1000	1.000	14.1513
	Nasadka kodująca, niebieska	100 / 100 / 1000	1.000	14.1513.001
	Nasadka kodująca, żółta	100 / 100 / 1000	1.000	14.1513.002
	Nasadka kodująca, neonowa zieleń	100 / 100 / 1000	1.000	14.1513.005S
	Nasadka kodująca, szara	100 / 100 / 1000	1.000	14.1513.008
	Jednorazowa opaska uciskowa	200 / 200 / 4800	2000	95.1006
	Opaska uciskowa dla jednego pacjenta, bez lateksu	25 / 25 / 500	25	95.1008
	Opaska uciskowa wielokrotnego użytku	1 / 1 / 200	1	95.1007
	Opaska uciskowa wielokrotnego użytku, bez lateksu	1 / 1 / 200	1	95.1007.001

Mikroigły i mikroprobówki z preparacją

Mikroigła



Ilustracja	Ø/długość	Kod kolorystyczny	Wersja	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	0,8 mm / 36 mm		Mikrokaniula, 21 G x 3/4", nr 2	1 / 50 / 500	50	85.921
	0,6 mm / 36 mm		Mikrokaniula, 23 G x 3/4", nr 16	1 / 50 / 500	50	85.923
	0,5 mm / 36 mm		Mikrokaniula, 25 G x 3/4", nr 18	1 / 50 / 500	50	85.925

Mikroprobówka z zatyczką na łańcuszku i przezroczystą etykietą


Ilustracja	Preparacja	Pojemność znamionowa	Ø/długość	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Surowica	1,3 ml	10,8 mm / 40 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1501.005*
	Surowica żel	1,1 ml	10,8 mm / 40 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1500.005*
	Heparyna litowa	1,3 ml	10,8 mm / 40 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1503.005*
	K3 EDTA	1,3 ml	10,8 mm / 40 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1504.005*
	Fluorek / heparyna	1,3 ml	10,8 mm / 40 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1505.005*
	Cytrynian 9NC 3,2%	1,3 ml 1,0 ml 0,5 ml	10,8 mm / 40 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1506.005 41.1506 41.1506.002

* Wersja dostępna również z etykietą papierową: numer końcowy .015

Mikroprobówka z zakrętką i papierową etykietą



Ilustracja	Preparacja	Pojemność znamionowa	Ø/długość	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Surowica	1,3 ml	10,8 mm / 45 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1392.005
	Surowica żel	1,1 ml	10,8 mm / 45 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1378.005
	Heparyna litowa	1,3 ml	10,8 mm / 45 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1393.005
	K3 EDTA	1,3 ml	10,8 mm / 45 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1395.005
	K3 EDTA (Zakrętka membranowa do bezpośredniego dopasowania)	1,3 ml	10,8 mm / 45 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.3395.005
	Fluorek / heparyna	1,3 ml	10,8 mm / 45 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1394.005
	Cytrynian 9NC 3,2%	1,3 ml	10,8 mm / 45 mm		100 / 100 / 1000	1.000	41.1350.005

Adaptory do probówek pediatricznych S-Monovette®, mikroprobówek, oraz Microvette® i Multivette® 600



Ilustracja	Odpowiednie do	Ø/długość	Kod kolorystyczny	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	S-Monovette®, Ø 8 mm	54 x 11 mm	■	250 / 250 / 1000	1.000	55.1570
	S-Monovette®, Ø 8 mm	54 x 11 mm	■	250 / 250 / 1000	1.000	55.1570.002
	S-Monovette®, Ø 8 mm, Microvette® i mikronaczynia na próbki	65 x 13 mm	■	250 / 250 / 1000	1.000	55.1571
	S-Monovette®, Ø 8 mm, Microvette® i mikronaczynia na próbki	65 x 13 mm	■	250 / 250 / 1000	1.000	55.1571.051
	S-Monovette®, Ø 8 mm	55 x 13 mm	■	250 / 250 / 1000	1.000	55.1572
	Microvette® i mikroprobówka z zakrętką	75 x 13 mm	■	250 / 250 / 2.000	2.000	55.525.003
	Microvette® i mikroprobówka z zakrętką	75 x 13 mm	■	250 / 250 / 2.000	2.000	55.525.002
	Multivette® 600	60 x 11,5 mm	■	250 / 250 / 1000	1.000	55.1577
	Multivette® 600	60 x 11,5 mm	■	250 / 250 / 1000	1.000	55.1577.002

Microvette® APT i Microvette® 100/200


Microvette® APT z cylindrycznym naczyniem wewnętrznym

Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Długość / Ø	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	K2 EDTA	250 µl	75 mm x 13 mm	■	50 / 50 / 500	500	20.1331
	K2 EDTA	500 µl	75 mm x 13 mm	■	100 / 100 / 500	500	20.1330

Microvette® 100 ze stożkowym naczyniem wewnętrznym

Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Surowica	100 µl	□	100 / 100 / 1000	1.000	20.1280
	Heparyna litowa	100 µl	■	100 / 100 / 500	500	20.1282



Microvette® 100 z cylindrycznym naczyniem wewnętrznym

Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	K3 EDTA	100 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1278

Microvette® 200 ze stożkowym naczyniem wewnętrznym

Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Surowica	200 µl	□	100 / 100 / 1000	1.000	20.1290
	Heparyna litowa	200 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1292
	Fluorek / heparyna	200 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1289

Microvette® 200 ze stożkowym naczyniem wewnętrznym




Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Surowica żel	200 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1291
	K3 EDTA	200 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1288

Microvette® 300/500 i Microvette® CB 200


Microvette® 300 ze stożkowym naczyniem wewnętrznym

Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Surowica	300 µl	□	100 / 100 / 1000	1.000	20.1308
	Heparyna litowa	300 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1309
	Fluorek / heparyna	300 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1307


Microvette® 500 z cylindrycznym naczyniem wewnętrznym

Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Surowica	500 µl	□	100 / 100 / 1000	1.000	20.1343
	Surowica żel	500 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1344
	Heparyna litowa	500 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1345
	Heparyna litowa	500 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1346
	K3 EDTA	500 µl	■	100 / 100 / 1000	1.000	20.1341

Microvette® CB 200 OB













Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Cytrynian	200 µl	■	50 / 50 / 500	500	18.1325

Statyw OB na Microvette® CB 200 OB











Ilustracja	Oznaczenie	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Nr zamówienia
	Statyw do sedimentacji z podziałką na tylnej ścianie	1 / 1 / 1	90.1091

Multivette® 600 i nakłuwacz Safety





Multivette® 600

Ilustracja	Preparacja	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Surowica	600 µl		100 / 100 / 1000	1.000	15.1670
	Surowica żel	600 µl		100 / 100 / 1000	1.000	15.1674
	Heparyna litowa	600 µl		100 / 100 / 1000	1.000	15.1673
	Heparyna litowa żel	600 µl		100 / 100 / 1000	1.000	15.1675
	K3 EDTA	600 µl		100 / 100 / 1000	1.000	15.1671
	Fluorek / heparyna	600 µl		100 / 100 / 1000	1.000	15.1672

Nakłuwacz Safety

Ilustracja	Nazwa	Ø igły/szerokość ostrza	Głębokość wkłucia	Kod kolorystyczny	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Bezpieczny nakłuwacz Mini	28 G	1,6 mm		200 / 200 / 1200	1.200	85.1015
	Bezpieczny nakłuwacz Normal	21 G	1,8 mm		200 / 200 / 1200	1.200	85.1016
	Bezpieczny nakłuwacz Extra	18 G	1,8 mm		200 / 200 / 1200	1.200	85.1017
	Bezpieczny nakłuwacz Super	Ostrze 1,5 mm	1,6 mm		200 / 200 / 1200	1.200	85.1018
	Bezpieczny nakłuwacz Neonatal	Ostrze 1,5 mm	1,2 mm		200 / 200 / 1200	1.200	85.1019

Nakłuwacz nożykowy - Safety-Heel®


Ilustracja	Przeznaczenie	Szerokość ostrza	Głębokość wkłucia	Kod kolorystyczny	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Wcześnieiki	1,75 mm	0,85 mm		50 / 50 / 200	200	85.1025
	Noworodki	2,5 mm	1,0 mm		50 / 50 / 200	200	85.1026

Gazometria krwi


Monovette® do gazometrii

Ilustracja	Nazwa	Długość x Ø	Pojemność	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Monovette® do gazometrii	66 x 11 mm	1 ml	<input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/>	50 / 50 / 500	500	05.1146
	Monovette® do gazometrii	66 x 11 mm	1 ml	<input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/>	1 / 100 / 500	500	05.1146.020
	Monovette® do gazometrii	66 x 11 mm	2 ml	<input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/>	50 / 50 / 500	500	05.1147
	Monovette® do gazometrii	66 x 11 mm	2 ml	<input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/>	1 / 100 / 500	500	05.1147.020
	Monovette® do gazometrii z adapterem embranowym	66 x 11 mm	2 ml	<input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/>	1 / 100 / 500	500	05.1147.028
	Monovette® do gazometrii, z zamocowanym filtrem odpowietrzającym	66 x 11 mm	2 ml	<input type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/>	1 / 100 / 500	500	05.1147.048
	Filtr odpowietrzający	66 x 11 mm		<input checked="" type="checkbox"/> / <input type="checkbox"/>	500/500/1000	1.000	14.1148


Kapilary do gazometrii z tworzywa sztucznego

Ilustracja	Nazwa	Pojemność	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Kapilary do gazometrii z tworzywa sztucznego	100 µl	250 / 250 / 16.000	250	19.930.100
	Kapilary do gazometrii z tworzywa sztucznego	125 µl	250 / 250 / 16.000	250	19.930.125
	Kapilary do gazometrii z tworzywa sztucznego	140 µl	200 / 200 / 12.800	200	19.930.140
	Kapilary do gazometrii z tworzywa sztucznego	175 µl	200 / 200 / 12.800	200	19.930.175

Zestawy kapilar do gazometrii z tworzywa sztucznego

Ilustracja	Nazwa	Pojemność	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Zestaw kapilar do gazometrii, zatyczki i mieszadełka	100 µl	1 / 1 / 16	1	51.931.100
	Zestaw kapilar do gazometrii, zatyczki i mieszadełka	125 µl	1 / 1 / 16	1	51.931.125
	Zestaw kapilar do gazometrii, zatyczki i mieszadełka	140 µl	1 / 1 / 16	1	51.931.140
	Zestaw kapilar do gazometrii, zatyczki i mieszadełka	175 µl	1 / 1 / 16	1	51.931.175

Akcesoria

Ilustracja	Nazwa	Kolor zamknięcia	Opakowanie najmn. op. użyt. / op. min. / op. zb.	Minimalna ilość zamówienia	Nr zamówienia
	Zatyczka biała do kapilary do gazometrii, Ø zewnętrzna 2,05 mm	<input type="checkbox"/>	500 / 500 / 32.000	500	65.935.205
	Zatyczka niebieska do kapilary do gazometrii, Ø zewnętrzna 2,3 mm	<input checked="" type="checkbox"/>	400 / 400 / 32.000	400	65.935.230
	Mieszadełko Ø 1 mm, długość 9 mm	-	250 / 250 / 41.250	250	95.936
	Magnes stożkowy, czerwony	<input checked="" type="checkbox"/>	10 / 10 / 160	10	95.937

Notatki

[illegible]

Notatki

[illegible]

Legenda

Opakowanie: najm. op. użytł.: najmniejsze opakowanie użytłowe artykułu
op. min.: Kopakowanie minimalne, w które zapakowane jest najmniejsze opakowanie użytłowe
op. zb.: opakowanie zbiorcze będące często minimalną ilością zamówienia

W przypadku pytań:
Chętnie służyjemy dalszą pomocą!

Zachęcamy do odwiedzenia naszej strony internetowej:
www.sarstedt.com

Preanalytyczny przepływ pracy wg koncepcji firmy SARSTEDT

Korzyści z synergii naszych
dopasowanych systemów.



SARSTEDT Sp. z o.o.

ul. Grzybowska 87
00-844 Warszawa

Tel: +48 22 722 05 43

info.pl@sarstedt.com
www.sarstedt.com



Dodatkowe informacje, nagrania wideo i
możliwość zamówienia próbki produktu:
www.sarstedt.com

Odkryj rozwiązania
360° firmy
SARSTEDT do
analizy wstępnej:



workflow.sarstedt.com