

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie,
Dział Organizacyjno – Prawny. Kraków, 31-913, os. Na Skarpie 66, nr pok. 9,
tel.: 644-19-56, fax: 644-47-56,
Regon: 000-630-161, NIP: 678-26-80-028

Ogłasza przetarg nieograniczony o udzielenie zamówienia publicznego poniżej 206.000 EURO na:
„Dostawę środków dezynfekcyjnych i higieniczno- pielęgnacyjnych” (ZP 5/2009).

Przedmiotem zamówienia jest dostawa środków dezynfekcyjnych i higieniczno – pielęgnacyjnych zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w **załączniku nr 4** stanowiącym integralną część niniejszej SIWZ.

- Grupa 1 - Alkoholowe preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w oddziałach – pole operacyjne**
- Antyseptyki (produkty lecznicze)
- Grupa 2 - Alkoholowe preparaty do dezynfekcji skóry przed drobnymi zabiegami** - Antyseptyki (produkty lecznicze)
- Grupa 3 - Alkoholowe preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk – Bloki operacyjne** Antyseptyki (produkty lecznicze)
- Grupa 4 - Alkoholowe preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w Oddziałach Szpitalnych** - Antyseptyki (produkty lecznicze)
- Grupa 5 - Preparaty do dezynfekcji ran i błon śluzowych** - Antyseptyki (produkty lecznicze)
- Grupa 6 - Preparaty do dezynfekcji błon śluzowych (pochwa, cewka moczowa)** - Antyseptyki (produkty lecznicze)
- Grupa 7 - Preparaty do pielęgnacji ran przewlekłych i przygotowania łożyska rany**
- Grupa 8 - Alkoholowe preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w Oddziałach Szpitalnych** - Antyseptyki (produkty lecznicze)
- Grupa 9 - Dezynfekcja narzędzi chirurgicznych i sprzętu medycznego**
- Grupa 10 - Dezynfekcja narzędzi chirurgicznych i sprzętu medycznego**
- Grupa 11 - Preparaty do mycia i dezynfekcji endoskopów, narzędzi i termolabilnego sprzętu medycznego**
- Grupa 12 - Preparaty do szybkiej dezynfekcji powierzchni małych i trudno dostępnych**
- Grupa 13 - Preparaty do chirurgicznego mycia i pielęgnacji rąk - Bloki operacyjne**
- Grupa 14 - Środki myjąco- dezynfekujące przeznaczone do Centralnej Sterylizatorni**

2. Wraz z realizacją pierwszej dostawy Wykonawca zobowiązany będzie do przekazania nieodpłatnie w ilości po 20 szt. ulotek preparatów w zakresie grup od 8 do 13, natomiast w ilości po 2 szt. w zakresie grupy 14, oraz po 20 szt. kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego (wyroby medyczne, produkty biobójcze).

3. Zamawiający wymaga zarówno dostarczenia jak również montażu systemów dozowania (ok 120 dozowników) przez Wykonawcę, jeżeli nie są one kompatybilne z istniejącymi na terenie szpitala. Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia jak również montażu ww. systemów.

4. Oferowane produkty lecznicze, muszą spełniać wymagania wynikające z ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.). tj. posiadać aktualne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego, zgodnie z obowiązującymi przepisami obowiązującymi na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dla oferowanego produktu leczniczego.

5. Oferowane wyroby medyczne, muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 93, poz. 896 z późn. zm.) tj. posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy :

- a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego)
- b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III)
- c) wpis /zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania (nie dotyczy klasy wyrobu medycznego I i IIa pod warunkiem, że pierwsze jego wprowadzenie nastąpiło w innym niż Polska kraju Unii Europejskiej, w takim przypadku należy złożyć stosowne wyjaśnienie)

6. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne oraz ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych, Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

CPV : 33.63.16.00-8 , 33.60.00.00-6

Dopuszcza się składanie ofert częściowych na grupy określone w **załączniku nr 4** do SIWZ .

Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych.

Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.

Zamawiający przewiduje przeprowadzenie aukcji elektronicznej .

Nie dopuszcza się składania ofert częściowych w ramach jednej grupy.

Oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia w danej grupie zostaną odrzucone. Wykonawca może złożyć tylko 1 ofertę na grupę.

Zamawiający odstępuje od żądania wadium.

Termin realizacji zamówienia: sukcesywnie w okresie 24 miesięcy od dnia podpisania umowy.

Kryteria oceny ofert: **cena** **100 %**

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego www.zeromski-szpital.pl

Na wniosek Wykonawcy Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia można odebrać osobiście w Budyńku Administracji Szpitala os. Na Skarpie 66, pokój nr 9 w godz. 8:00 - 14:00 cena specyfikacji 12,20 zł.

Pracownicy Zamawiającego uprawnieni do kontaktów z Oferentami:

1. w sprawach formalnych

– Elżbieta Jastrzębska - St. Inspektor Sekcji Zamówień Publicznych, tel. (0-12) 644-19-56; Budynek Administracji – pok. nr 9.

2. w sprawach przedmiotu zamówienia

- mgr Józefa Zapala – Pielęgniarka Epidemiologiczna tel. (0-12) 044-01-44 wewn. 270

- mgr Elżbieta Blaschke - Kierownik Apteki Szpitalnej tel. (0-12) 044-01-44 wewn. 327

- mgr Alicja Kucharska - Kierownik Centralnej Sterylizacji tel. (0-12) 044-01-44 wewn. 220

Ofertę należy złożyć w Kancelarii Szpitala Specjalistycznego im. Stefana Żeromskiego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków, pokój nr 12.

Termin składania ofert: do dnia **2 marca 2009 r. do godz. 10:00**

Miejsce i termin otwarcia ofert: w dniu **2 marca 2009 r. do godz. 10:30** w Budyńku Administracji Szpitala Pawilon C, os. Na Skarpie 66, świetlica Szpitala.

W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy spełniający warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych:

- posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności , jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień;
- posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponują potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia lub przedstawią pisemne zobowiązanie innych podmiotów do udostępnienia potencjału technicznego i osób zdolnych do wykonania zamówienia;
- znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia ;
- nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy.

Ocena spełniania warunków dokonana zostanie zgodnie z formułą „spełnia – nie spełnia”, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach i oświadczeniach wyszczególnionych poniżej.

Wykonawca w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu ma obowiązek dołączenia do oferty:

- Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych - **załącznik nr 2** do specyfikacji.
- Aktualny odpis z właściwego rejestru albo aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub zgłoszenia do ewidencji działalności gospodarczej – wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- Aktualne zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego oraz właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające odpowiednio, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, opłat oraz składek na ubezpieczenia zdrowotne i

społeczne, lub zaświadczenia że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

4. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4 – 8 ustawy Prawo zamówień publicznych – wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed terminem składania ofert.

5. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 9 ustawy Prawo zamówień publicznych – wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed terminem składania ofert.

6. Zezwolenie na obrót produktami leczniczymi, zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (odpowiednio):

- Zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub koncesja na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej,

- Zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie produktów leczniczych, jeżeli Wykonawca jest wytwórcą lub oświadczenie, że dla podjęcia działalności gospodarczej objętej zamówieniem nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie

(dotyczy Wykonawców składających oferty w grupach 1-6 i 8) .

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego dotyczące przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty:

1. Aktualne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego, zgodnie z obowiązującymi przepisami obowiązującymi na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dla oferowanego produktu leczniczego.

2. Świadectwa dopuszczenia do stosowania wymagane prawem, zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004r. o Wyrobach Medycznych:

a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego)

b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III)

c) wpis /zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania (nie dotyczy klasy wyrobu medycznego I i IIa pod warunkiem, że pierwsze jego wprowadzenie nastąpiło w innym niż Polska kraju Unii Europejskiej, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20.04.2004 r. o Wyrobach Medycznych – w takim przypadku należy złożyć stosowne wyjaśnienie).

3. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne, Wykonawca zobowiązany jest złożyć aktualne inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

4. Opis preparatu w formie ulotki w języku polskim oraz kartę charakterystyki preparatu niebezpiecznego w języku polskim potwierdzone za zgodność z oryginałem, w przypadku kiedy jest to wymagane - (produkty biobójcze, wyroby medyczne).

1. Jeśli Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia:

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia zobowiązani są ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zobowiązany jest do złożenia wszystkich wskazanych w **pkt. 1- 5** oświadczeń oraz dokumentów.

Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenia zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający będzie mógł żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

Powyższe dotyczy również Wykonawców będących osobami fizycznymi (tj. Przedsiębiorców podlegających wpisowi do ewidencji działalności gospodarczej) , także tych którzy prowadzą wspólnie działalność gospodarczą lub są wspólnikami spółki cywilnej.

2. Szczególne wymagania dotyczące Wykonawców mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

1. Wykonawca, który ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, składa:

– zamiast dokumentów określonych w specyfikacji w **pkt 2, 3 oraz 5** – dokument lub dokumenty wystawione w kraju w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie otwarto jego likwidacji, ani nie ogłoszono upadłości,

b) nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,

c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie.

– zamiast dokumentu określonego w specyfikacji w **pkt 4** – zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego kraju pochodzenia albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 4 – 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.

2. Dokumenty wskazane powyżej powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, za wyjątkiem dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, który powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

3. Jeżeli w kraju pochodzenia osoby lub w kraju w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w specyfikacji w **pkt 2, 3, 4, 5**, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym, albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju pochodzenia osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Dokument ten powinien być wystawiony z zachowaniem terminów wskazanych w pkt 2.2.

Aukcja elektroniczna

1. Zamawiający w niniejszym postępowaniu po dokonaniu oceny ofert przeprowadzi jednoetapową aukcję elektroniczną, jeżeli zostaną złożone co najmniej 3 oferty niepodlegające odrzuceniu.

2. W zaproszeniu do udziału w aukcji elektronicznej, przekazany drogą elektroniczną wszystkim Wykonawcom, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu Zamawiający poinformuje Wykonawców o :

- pozycji złożonych przez nich ofert i otrzymanej punktacji,
- minimalnych wartościach postąpień składanych w toku aukcji elektronicznej,
- terminie otwarcia aukcji elektronicznej,
- terminie i warunkach zamknięcia aukcji elektronicznej,
- sposobie oceny ofert w toku aukcji elektronicznej.

3. Ocena ofert w toku aukcji elektronicznej będzie **dokonywana wg kryterium ceny**.

4. Aukcja elektroniczna odbędzie się za pomocą aktywnego formularza umieszczonego na stronie internetowej **www.e-przetarg.pl** za pomocą którego Wykonawcy będą składać kolejne korzystniejsze postąpienia, podlegające automatycznej ocenie i klasyfikacji.

Postąpienia Wykonawców muszą być opatrzone bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu pod rygorem nieważności.

5. W toku aukcji elektronicznej Zamawiający będzie na bieżąco informował każdego Wykonawcę o pozycji złożonej przez niego oferty i otrzymanej punktacji oraz o punktacji najkorzystniejszej oferty, nie ujawniając informacji umożliwiających identyfikację innych Wykonawców do momentu zamknięcia aukcji elektronicznej.

6. Oferta Wykonawcy przestaje wiązać w zakresie, w jakim złoży on korzystniejszą ofertę w toku aukcji elektronicznej. Bieg terminu związania ofertą nie ulega przerwaniu.

W momencie ukazania się ogłoszenia na stronach portalu internetowego Urzędu Zamówień Publicznych na stronie internetowej Szpitala zostanie zamieszczone ogłoszenie oraz udostępniona Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia.

Termin związania ofertą: 30 dni od dnia składania ofert.

Kraków, dnia 20 lutego 2009 r.