

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU

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

Ogłasza przetarg nieograniczony o udzielenie zamówienia publicznego powyżej 206.000 EURO na: **„Dostawę obuwia i bielizny operacyjnej, obłożeń operacyjnych oraz artykułów włókninowych jednorazowego użytku” (ZP 29/2009)**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa **obuwia i bielizny operacyjnej, obłożeń operacyjnych oraz artykułów włókninowych jednorazowego użytku** w zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w **załączniku nr 4** stanowiącym integralną część niniejszej SIWZ, zwanych dalej "wyrobami".

CPV : 33.19.90.00-1; 35.11.34.00-3; 33.14.00.00-3;

Dopuszcza się składanie ofert częściowych na trzy grupy .
Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych.
Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.
Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówienia dodatkowego.
Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.
Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia 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.

Termin realizacji zamówienia: Termin realizacji zamówienia: sukcesywnie w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia terminu realizacji zamówienia oraz zmiany umowy w tym zakresie w przypadku, gdy w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy zamówienie nie zostanie zrealizowane w pełnym zakresie ilościowym objętym ofertą.

2. 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, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20.04.2004 r. o wyrobach medycznych – w takim przypadku należy złożyć stosowne wyjaśnienie).

3. W przypadku wyrobów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych, Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te wyroby do obrotu i stosowania.

4. *Wykonawca zobowiązany jest do dołączenia do oferty **katalogów oraz opisu** oferowanych wyrobów w języku polskim.* Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia w przedstawionym katalogu grupy którego dotyczy, z zaznaczeniem danej pozycji, numeru katalogowego oferowanego asortymentu.

5. Minimalny okres przydatności do użycia oferowanych wyrobów powinien wynosić 12 miesięcy od daty dostawy.

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zamówienia mniejszej ilości wyrobów, niż określono w załączniku nr 4 do SIWZ w przypadku zmniejszenia się jego zapotrzebowania.

7. Wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu do dnia otwarcia ofert, partię próbną wyrobów po 1 sztuce/parze/zestawie do każdej pozycji opisanej w danej grupie.

Przystępując do przetargu Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium będące sumą wadium określonych dla poszczególnych pakietów, na które składa ofertę w wysokości 10.000,00 (słownie: dziesięć tysięcy złotych).

Wysokość wadium dla poszczególnych pakietów zostało określone poniżej i wynosi:

grupa 1 - 4.000,00 zł,

grupa 2 - 1.400,00 zł,

grupa 3 - 4.600,00 zł.

Termin realizacji zamówienia: sukcesywnie w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia terminu realizacji zamówienia oraz zmiany umowy w tym zakresie w przypadku, gdy w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy zamówienie nie zostanie zrealizowane w pełnym zakresie ilościowym objętym ofertą.

Oceniane kryteria i ich ranga 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 Budynku Administracji Szpitala os. Na Skarpie 66, pokój nr 9 w godz. 8:00 - 14:00 cena specyfikacji 24,40 zł.

Pracownicy Zamawiającego uprawnieni do kontaktów z Oferentami:

w kwestiach formalnych:

- Elżbieta Jastrzębska- Kukawka - Starszy Inspektor w Dziale Organizacyjno - Prawnym,
tel. (0-12) 644-19-56; Budynek Administracji – pok. nr 9.

w kwestiach dotyczących przedmiotu zamówienia:

- Dorota Jesionka - Kukła - Z-ca Pielęgniarki Przełożonej Szpitala tel. (12) 644-01-44;

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 **15 grudnia 2009 r. do godz. 10:00**

Miejsce i termin otwarcia ofert: w dniu **15 grudnia 2009 r. do godz. 10:30** w Budynku 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:

a) posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień;

b) 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;

c) znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia ;

d) 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 oświadczeniach wyszczególnionych poniżej.

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

1. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Formularz oświadczenia stanowi **załącznik nr 2** do SIWZ.

2. 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.

3. 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. Wykaz wykonanych dostaw w okresie ostatnich trzech lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, odpowiadających swoim rodzajem i wartością dostawom stanowiącym przedmiot zamówienia w niniejszym postępowaniu – z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców oraz załączeniem dokumentów potwierdzających, że te dostawy zostały wykonane należycie .

Wykonawca musi wykazać się wykonaniem w okresie, o którym mowa powyżej, co najmniej jednej dostawy o charakterze odpowiadającym przedmiotowi zamówienia, o co najmniej wartości brutto złożonej oferty, udokumentowanej dokumentem potwierdzającym, że dostawa została wykonana należycie np. referencjami. W przypadku złożenia ofert częściowych wartość dostawy musi odpowiadać co najmniej 100 % sumy cen ofert częściowych, na jakie Wykonawca złoży ofertę.

Dostawy nie udokumentowane nie będą brane pod uwagę.

7. Informacja banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej, w którym Wykonawca posiada podstawowy rachunek, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

Wykonawca musi posiadać środki finansowe lub zdolność kredytową w wysokości nie mniejszej niż wartość brutto złożonej oferty (w przypadku złożenia ofert częściowych - 100 % sumy cen ofert częściowych).

8. świadectwa dopuszczenia do stosowania wymagane prawem, zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2004 r. Nr 93, poz. 896 z późn. zm.) :

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).

9. w przypadku wyrobów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, Wykonawca zobowiązany jest złożyć inne aktualne, odpowiednie dokumenty dopuszczające te wyroby do obrotu i stosowania.

10. partię próbną wyrobów po 1 sztuce/parze/zestawie każdej pozycji zawartej w danej grupie,

11. w przypadku wyrobów sterylnych - oświadczenie, że wyroby są sterylne i gotowe do użycia w warunkach sali operacyjnej.

12. katalogi oraz opis oferowanych wyrobów zawierające pełną informację o parametrach oferowanych wyrobów w języku polskim z podaniem grupy, pozycji i nr katalogowego danego wyrobu.

dodatkowo w zakresie grupy 2 poz. 2, 3, 4, 5, 6, 7:

13. karty techniczne tkaniny potwierdzające parametry wymagane zapisami SIWZ .

dodatkowo w zakresie grupy 2 poz. 2, 3, 4, 5, 6, 7:

14. wyniki badań przeprowadzonych przez niezależną jednostkę badawczą potwierdzające parametry techniczne tkaniny zgodnie z normą PN - EN 13795

dodatkowo w zakresie grupy 2 poz. 2, 3, 4, 5:

15. wyniki badań przeprowadzonych przez niezależną jednostkę badawczą potwierdzające dopuszczalny poziom pylenia wykonany po 100 cyklach prania.

dodatkowo w zakresie grupy 2 poz. 3, 4, 5:

16. wyniki badań potwierdzające poziom chłonności tkaniny.

dodatkowo w zakresie grupy 2 poz. 6, 7:

17. dokument z badania nieprzemakalności po 100 cyklach prania wystawiony przez producenta materiałów użytych do produkcji gotowych wyrobów.

dodatkowo w zakresie grupy 2 poz. 2, 3, 4, 5, 6, 7:

18. informacja o technologii prania.

dodatkowo w zakresie grupy 3

19. karty techniczne wystawione przez producenta materiałów użytych do produkcji gotowych wyrobów.

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 ppkt 1- 5 oświadczeń oraz dokumentów.

Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie 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. Szczegółne 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 ogłoszeniu w punkcie ppkt 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 ogłoszeniu w ppkt 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 ogłoszeniu w ppkt 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.

Termin związania ofertą: 60 dni od dnia składania ofert.

Ogłoszenie zostało przekazane do publikacji w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich w dniu 3.11.2009 r.

W dniu publikacji ogłoszenia w Dz. U. U. E. zostanie ono umieszczone na stronie internetowej szpitala.

Kraków, dnia 9.11.2009 r.