

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-908 Kraków
Dział Organizacyjny – Prawny, os. Młodości 10, 31-908 Kraków nr pok. 102,
tel.: 12 622-94-87, fax: 12 622-94-00,
Regon: 000-630-161, NIP: 678-26-80-028, www.zeromski-szpital.pl

Ogłasza przetarg nieograniczony o udzielenie zamówienia publicznego poniżej 193.000 EURO na:
„Dostawę środków dezynfekcyjnych” (ZP 6/2011)

CPV : 33.63.16.00-8,

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa środków dezynfekcyjnych zgodnie z poniższym zestawieniem:

grupa 1 -

alkoholowe preparaty do dezynfekcji skóry - Blok operacyjny

grupa 2 -

alkoholowe preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w oddziałach szpitalnych

grupa 3 -

alkoholowe preparaty do dezynfekcji skóry przed drobnymi zabiegami

grupa 4 -

preparaty do dezynfekcji ran i błon śluzowych

grupa 5 -

preparaty do pielęgnacji ran przewlekłych i przygotowania łożyska rany

grupa 6 -

preparaty do dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i sprzętu medycznego

grupa 7 -

preparaty tlenowe do dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i sprzętu medycznego

grupa 8 -

preparaty do mycia i dezynfekcji endoskopów, narzędzi i termolabilnego sprzętu medycznego

grupa 9 -

preparaty do szybkiej dezynfekcji powierzchni małych i trudno dostępnych

grupa 10 -

Sporobójcze preparaty dezynfekująco - myjące do małych powierzchni, wyposażenia i innych wyrobów medycznych

grupa 11 -

preparaty do chirurgicznego mycia i pielęgnacji rąk - bloki operacyjne

grupa 12 -

środki myjąco - dezynfekujące i pielęgnacyjne do Centralnej Sterylizatorni

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 4 do SIWZ.

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 jedną ofertę .

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych opisanych w załączniku nr 4 do SIWZ.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających.

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień dodatkowych.

Zamawiający nie przewiduje stosowanie aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

2. 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 przepisami obowiązującymi na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dla oferowanego produktu leczniczego.

3. Oferowane wyroby medyczne, (dotyczy grup od 5 do 12) muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679) tj. posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy :
- a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego)
 - b) certyfi kat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I steryl na, 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 lub zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (nie dotyczy wyrobu medycznego w przypadku gdy jego pierwsze wprowadzenie nastąpiło w innym niż Polska państwie członkowskim, zgodnie z przepisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. – w takim przypadku należy złożyć stosowne wyjaśnienie).
4. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne oraz ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.
5. Minimalny okres przydatności do użycia produktów leczniczych, wyrobów medycznych i pozostałych winien wynosić min. **24 miesiące** od daty dostawy, z wyjątkiem grupy 12 w której minimalny okres przydatności do użycia powinien wynosić min. **12 miesięcy**.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej ilości materiałów, niż określone w pkt 1, w przypadku zmniejszenia się jego zapotrzebowania.
7. Wykonawca zobowiązany jest do dołączenia do oferty kartę opisu preparatu (np. w formie ulotki) oraz kopię charakterystyki preparatu niebezpiecznego.
8. Wraz z realizacją pierwszej dostawy Wykonawca zobowiązany będzie do przekazania Zamawiającemu w ilości po 20 szt. **ulotek preparatów** w zakresie grup od 1 do 11, oraz po 20 szt. **kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego** w zakresie grup 6 do 11, natomiast w zakresie grupy 12 w ilości 3 szt. (wyroby medyczne, produkty biobójcze)

1. Obowiązek wpłaty wadium:

Przystępując do przetargu Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w wysokości **4.780,00 zł.** (słownie: cztery tysiące siedemset pięćdziesiąt złotych). Kwota wadium na poszczególne grupy wynosi:

grupa 1 - 410,00 zł
grupa 2 - 340,00 zł
grupa 3 - 240,00 zł
grupa 4 - 750,00 zł
grupa 5 - 130,00 zł
grupa 6 - 250,00 zł
grupa 7 - 300,00 zł
grupa 8 - 700,00 zł
grupa 9 - 280,00 zł
grupa 10 - 60,00 zł
grupa 11 - 620,00 zł
grupa 12 - 700,00 zł

Wadium wnosi się przed upływem terminu do składania ofert. Wadium może być wniesione w jednej z kilku form określonych w art. 45 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Termin wykonania zamówienia – przez 24 miesiące 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 Budynku Administracji Szpitala os. Młodości 10 , pokój nr 102 w godz. 8:00 - 14:00 cena specyfikacji 12,30 zł.

Pracownicy Zamawiającego uprawnieni do kontaktów z Oferentami:

w sprawach formalnych:

- Elżbieta Jastrzębska - Kukawka- St. Inspektor Sekcji Zamówień Publicznych, tel. 12 622-94-87; Budynek Administracji , os. Młodości 10 – pok. nr 102.

w sprawach dotyczących przedmiotu zamówienia:

- mgr Józefa Zapala- Pielęgniarka Epidemiologiczna tel. 12 622-92-70, Budynek Główny, os. Na Skarpie 66.
- mgr Andrzej Pilch - Kierownik Centralnej Sterylizatorni tel. 12 622-92-20, Budynek Główny, os. Na Skarpie 66.

Ofertę należy złożyć w Kancelarii Szpitala Specjalistycznego im. Stefana Żeromskiego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Młodości 10, 31-908 Kraków, pokój nr 101.

Termin składania ofert: do dnia **28 kwietnia 2011 r. do godz. 10:00**

Miejsce i termin otwarcia ofert: w dniu **28 kwietnia 2011. do godz. 10:30** w Budynku Administracji Szpitala os. Młodości 10, pok. 111.

1. W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy, dotyczące:

a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;

- posiadają zezwolenie na obrót produktami leczniczymi (dotyczy Wykonawców oferujących produkty lecznicze),

b) posiadania wiedzy i doświadczenia;

c) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;

d) sytuacji ekonomicznej i finansowej.

Ocena spełniania warunków dokonana zostanie zgodnie z formułą "spełnia - nie spełnia" w oparciu o informacje zawarte w dokumentach wyszczególnionych poniżej.

W przypadku nie spełnienia warunków opisanych powyżej, jak również nie złożenia wymaganych oświadczeń lub dokumentów, lub w przypadku niezłożenia pełnomocnictw, Zamawiający wykluczy Wykonawcę z udziału w postępowaniu – po uprzednim wezwaniu Wykonawcy, który nie złoży w terminie wymaganych oświadczeń lub dokumentów lub pełnomocnictw, lub który złoży dokumenty zawierające błędy, lub wadliwe pełnomocnictwa, do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie wezwie jednak Wykonawcy do uzupełnienia oświadczeń, dokumentów, lub pełnomocnictw, jeżeli mimo ich uzupełnienia oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu lub konieczne będzie unieważnienie postępowania.

Zamawiający zawiadomi równocześnie wykonawców, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne, niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty.

Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH I DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty następujące oświadczenia i dokumenty:

A. W celu wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy.

1. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy - **załącznik nr 2 do SIWZ.**

B. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy.

1. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy - **załącznik nr 2 do SIWZ.**

2. Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy - **załącznik nr 2 a do SIWZ**.

3. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenie, 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. Aktualne zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, 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.

5. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2 b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, Zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt V. B ppkt 1-4.

6. Zezwolenie na obrót produktami leczniczymi, zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (tekst jednolity: Dz. U. Z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.), dotyczy hurtowni farmaceutycznej, wytwórcy, składu konsygnacyjnego (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,

- w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny - Zezwolenie na prowadzenie składu zawierające uprawnienia przyznane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie obrotu produktami leczniczymi, lub oświadczenie, że dla podjęcia działalności gospodarczej objętej zamówieniem nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie.

(dotyczy Wykonawców składających oferty w grupach 1-4) .

**INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH I DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ
DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANE USŁUGI
ODPOWIADAJĄ WYMAGANIOM OKREŚLONYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO**

Wykonawca zobowiązany jest do dołączenia do oferty, pod rygorem jej odrzucenia:

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

2. Oświadczenie, że Wykonawca posiada świadectwa dopuszczenia do stosowania wymagane prawem (dot. grup 5 -12), zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o Wyrobach Medycznych:

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

b) certyfi k at 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 lub zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (nie dotyczy wyrobu medycznego w przypadku gdy jego pierwsze wprowadzenie nastąpiło w innym niż Polska państwie członkowskim, zgodnie z przepisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. – w takim przypadku należy złożyć stosowne wyjaśnienie). oraz oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone w/w dokumenty.

Powyższe oświadczenie powinno zawierać numer i datę ważności świadectwa dopuszczenia do obrotu dla każdej grupy i dla każdej pozycji, której dana grupa dotyczy.

3. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne, oraz ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, Wykonawca zobowiązany jest złożyć aktualne inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

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

C. 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 ogłoszeniu w **pkt B.** pkt 2, 3, 4 – 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,
2. Dokument wskazany powyżej w **pkt C.** 1 lit. a) powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert a dokument wskazany powyżej w **pkt C.** 1 lit. b) powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
3. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ogłoszeniu w **pkt C.** pkt 1, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym, albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Dokument ten powinien być wystawiony z zachowaniem terminów wskazanych w **pkt C.** 2.

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 udzielenia zamówienia zobowiązany jest do złożenia wszystkich wskazanych w **pkt. V.B ppkt 1-4 SIWZ** 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 współnikami spółki cywilnej.

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 13 kwietnia 2011 r.