

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 opatrunków specjalistycznych " (ZP 13/2011)

CPV : 33.14.11.10-4, 33.14.00.00-3

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów medycznych - opatrunków specjalistycznych zgodnie z poniższym zestawieniem:

grupa 1 -

1. Jałowy opatrunek z folii poliuretanowej, przezroczysty, półprzepuszczalny, wodoodporny, elastyczny, pokryty hypoalergicznym klejem akrylowym - 660 szt,
2. Parafinowy opatrunek z gazy dla ran powierzchniowych - 200 szt,
3. Gładka tkanina acetatowa pokryta warstwą hydrofobowej obojętnej maści, sterylny, stosowany przy oparzeniach i ranach powierzchniowych - 350 szt.

grupa 2 -

1. Opatrunek z alginianami wapnia tworzący w kontakcie z wilgocią miękki żel, o wysokich właściwościach chłonnych, sterylny - 600 szt,
2. Opatrunek alginianowy z jonami cynku, wapnia i manganu, z zawartością alg i chlorofilu, wspierający regenerację tkanek - 500 szt,
3. Opatrunek z naturalnych włókien alginianu wapnia, tworzący w kontakcie z wilgocią miękki żel, o wysokich właściwościach chłonnych, przyspieszający proces hemostazy w ranach krwawiących, sterylny- 350 szt,
4. Opatrunek alginianowy do ran umiarkowanie krwawiących, o właściwościach chłonnych- 500 szt,
5. Sterylny opatrunek z alginianu wapnia ze srebrem na rany zainfekowane i narażone na infekcję o umiarkowanym i obfitym wysięku. W kontakcie z wysiękiem tworzy żel, który otrzymuje wilgotne środowisko w ranie. Może pozostawać na ranie do 7 dni - 450 szt.

grupa 3 -

1. Opatrunek hydropolimerowy, samoprzylepny, półprzepuszczalny, hypoalergiczny, wodoodporny, elastyczny, utrzymujący wilgotne środowisko w ranie- 180 szt,
2. Opatrunek z pianki poliuretanowej, samoprzylepny o dużej wchłaniałości, półprzepuszczalny - 220 szt,
3. Żelujący opatrunek piankowy zbudowany z warstwy poliuretanowej oraz warstwy absorbcyjnej wykonanej z nietkanych włókien w technologii Hydrofiber, przylepny - 150 szt.

grupa 4 -

1. Opatrunek z hydrofilowej, poliuretanowej membranowej macierzy z zawartością powierzchniowo czynnego detergentu, gliceryny i superabsorbentu, nieprzylepny - 400 szt,
2. Opatrunek z hydrofilowej, poliuretanowej membranowej macierzy z zawartością powierzchniowo czynnego detergentu, gliceryny i superabsorbentu, nieprzylepny- 50 szt,
3. Opatrunek z hydrofilowej, poliuretanowej membranowej macierzy z zawartością powierzchniowo czynnego detergentu, gliceryny i superabsorbentu, nieprzylepny - 100 szt,
4. Opatrunek silnie chłonący, z wkładem celulozowym pokrytym włókniną polipropylenową zabezpieczoną oddychającą folią, nie powodujący maceracji brzegów rany, wiążący wysięk w postaci żelu, zabezpieczając wysięk przed wydostaniem się na zewnątrz pod wpływem ucisku -750 szt,
5. Opatrunek foliowy z nieprzywierającym wkładem chłonnym do ran pooperacyjnych i urazowych, sterylny, elastyczny i wodoodporny. Klej naniesiony w formie kratki umożliwiający bezpieczne umocowanie opatrunku - 3300 szt,
6. Płyn do przemywania ran i błon śluzowych o szerokim spektrum działania, nietoksyczny, nie podrażniający, nie uczulający, z zawartością jonizowanej wody morskiej i aktywnego tlenu, produkt całkowicie naturalny, redukujący ryzyko infekcji wtórnej - 100 szt.

grupa 5 -

1. Opatrunek wielowarstwowy pokryty srebrem nanokrystalicznym, nieprzywierający, o szybkim działaniu bakteriobójczym, z możliwością cięcia, sterylny - 300 szt,
2. Opatrunek bakteriobójczy nasączony 10% rozpuszczalnym żelem jodoforowym, nie przywierający do rany, przepuszczalny dla powietrza - 1000 szt,
3. Antyseptyczny opatrunek parafinowy z gazy z 0,5% roztworem octanu chlorheksydyny, nie przywierający do rany, przepuszczalny dla powietrza - 60 szt,
4. Bakteriobójczy opatrunek pokryty powłoką antibakteryjną Manuka, nieprzywierający do rany, przepuszczalny dla powietrza - 100 szt.

grupa 6 -

1. Hydrożel do autolitycznego usuwania martwicy w formie aplikatora z zawartością karboksymetylocelulozy i glikolu propylenowego - 400 szt,
2. Elastyczny płat hydrożelu o grubości 3 - 4 mm, stanowiący wodną kompozycję syntetycznych polimerów, półprzepuszczalny, usuwający martwe tkanki z rany - 450 szt,
3. Żel do oczyszczania i dekontaminacji rany na bazie aktywnego tlenu i soli morskiej, nietoksyczny - 100 szt.

grupa 7 -

1. Opatrunek w postaci siatki nasączonej medycznym miodem Manuka - 400 szt,
2. Opatrunek zbudowany z alginianów wapnia nasączonych medycznym miodem Manuka - 200 szt,
3. Medyczny miód Manuka w tubce - 200 szt,
4. Wysoce absorpcyjny opatrunek z silikonową warstwą adhezyjną - 200 szt.

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 wyroby medyczne, muszą spełniać wymagania odpowiednich norm, przepisów Unii Europejskiej oraz 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) 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 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).

3. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679), Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

4. Minimalny okres przydatności do użycia wyrobów medycznych winien wynosić min. **12 miesiące** od daty dostawy.

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej ilości opatrunków specjalistycznych, niż określone w pkt 1, w przypadku zmniejszenia się jego zapotrzebowania.

6. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć próbki oferowanych opatrunków specjalistycznych po 1 szt. dla każdej pozycji w grupie, w której Wykonawca złoży ofertę. Zamawiający wymaga, aby złożone próbki odpowiadały opisowi przedmiotu zamówienia zawartemu w załączniku nr 4 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – Formularz asortymentowo – cenowy oraz stanowiły próbkę oferowanego przedmiotu zamówienia. W przypadku, gdy Wykonawca nie złoży wraz z ofertą próbek lub złoży próbki niezgodne z przedmiotem zamówienia Zamawiający odrzuci ofertę w danej grupie.

Zamawiający odstępuje od żądania wadium.

Termin wykonania zamówienia – przez 24 miesiące od dnia podpisania umowy.

Kryteria oceny ofert: **cena - 60 %, jakość 40 %**

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. 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:

- Dorota Jesionka - Kukła - Z-ca Przełożonej Pielęgniarek tel. 12 622-95-49, Budynek Główny, os. Na Skarpie 66

- Andrzej Różycki - Starszy Pielęgniarsz - Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii tel. 12 622-93-46, 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 **22 lipca 2011 r. do godz. 10:00**

Miejsce i termin otwarcia ofert: w dniu **22 lipca 2011. do godz. 10:30** w Budyńku 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;

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.

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. **Oświadczenie**, iż oferowane wyroby medyczne posiadają świadectwa dopuszczenia do stosowania wymagane prawem, zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. 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 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.

2. Wykonawca obowiązany jest dołączyć do oferty karty charakterystyki oferowanych opatrunków specjalistycznych dla każdej pozycji w oferowanej grupie.

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 wspólnikami 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 14 lipca 2011 r.