



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie

os. Na Skarpie 66

Skrytka pocztowa 9

kod pocztowy 31-913

CERTYFIKAT
ISO 9001 : 2008



**Polska-Kraków: Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała
2014/S 074-127418**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dyrektywa 2004/18/WE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie

os. Na Skarpie 66

Osoba do kontaktów: Barbara Urban

31-913 Kraków

POLSKA

Tel.: +48 126229487

E-mail: zpubl@interia.pl

Faks: +48 126444756

Adresy internetowe:

Ogólny adres instytucji zamawiającej: www.zeromski-szpital.pl

Więcej informacji można uzyskać pod adresem: Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

Specyfikacje i dokumenty dodatkowe (w tym dokumenty dotyczące dialogu konkurencyjnego oraz dynamicznego systemu zakupów) można uzyskać pod adresem: Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres:

Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

I.2) Rodzaj instytucji zamawiającej

Podmiot prawa publicznego

I.3) Główny przedmiot lub przedmioty działalności

Zdrowie

I.4) Udzielenie zamówienia w imieniu innych instytucji zamawiających

Instytucja zamawiająca dokonuje zakupu w imieniu innych instytucji zamawiających: nie

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1) Opis

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez instytucję zamawiającą:

Centrala Telefoniczna
0-12 644-01-44

FAX:
0-12 644-47-56

Dyrektor Szpitala
0-12 644-08-65

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
0-12 622-92-39

Z-ca Dyrektora ds. Ekon.-Adm.
0-12 622-92-81

Główny Księgowy
0-12 622-93-83

NIP 678-26-80-028

REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

e-mail: zeromski@bci.pl

e-mail: kancelaria@zeromski-szpital.pl

"Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego w tym elektrod, zestawów do punkcji opłucnej siatek chirurgicznych przepuklinowych, igieł do znieczuleń podpajeczynówkowych, sprzętu anestezjologicznego, klipsów tytanowych i staplerów".

II.1.2) Rodzaj zamówienia oraz lokalizacja robót budowlanych, miejsce realizacji dostawy lub świadczenia usług

Dostawy

Główne miejsce lub lokalizacja robót budowlanych, miejsce realizacji dostawy lub świadczenia usług: SPZOZ im. Stefana Żeromskiego w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków.

II.1.3) Informacje na temat zamówienia publicznego, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów (DSZ)

Ogłoszenie dotyczy zamówienia publicznego

II.1.4) Informacje na temat umowy ramowej

II.1.5) Krótki opis zamówienia lub zakupu

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa „Jednorazowego sprzętu medycznego” zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji. Oferowany sprzęt medyczny musi spełniać wszystkie parametry wymienione w załączniku nr 5 do specyfikacji. Niespełnienie któregokolwiek z nich skutkować będzie odrzuceniem oferty Wykonawcy.

Kod CPV: 33.00.00.00-0 – urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała

2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych, gdzie część stanowi grupa 1, grupa 2, grupa 3, grupa 4, grupa 5, grupa 6, grupa 7, grupa 8, grupa 9, grupa 10, grupa 11, grupa 12. Oferty nie zawierające pełnego asortymentu określonego w grupie zostaną odrzucone. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej ilości materiałów medycznych niż określone w załączniku nr 5 do specyfikacji, w przypadku zmniejszenia się jego zapotrzebowania.

3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia ofert wariantowych.

4. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówienia dodatkowego.

5. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających i zawarcia umowy ramowej.

6. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej i stosowania dynamicznego systemu zakupów.

7. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

8. Warunki dodatkowe dotyczące przedmiotu zamówienia:

— okres ważności przedmiotu zamówienia: nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy

9. Dla wszystkich oferowanych grup należy dołączyć do oferty katalogi producenta zawierające pełną informację o parametrach oferowanego wyrobu w języku polskim .

10. 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) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

11. 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.

12. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom (art. 36 ust. 4 ustawy).

13. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

14. Wykonawca może złożyć tylko 1 ofertę.

15. Zamawiający nie zamierza zwołać zebrania Wykonawców.

16. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych w oparciu o art. 29 ust. 3 ustawy. Za równoważny przedmiot zamówienia Zamawiający uzna przedmiot o parametrach nie gorszych niż wskazane w specyfikacji.

II.1.6) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

II.1.7) Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

II.1.8) Części

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

II.1.9) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2)Wielkość lub zakres zamówienia

II.2.1)Całkowita wielkość lub zakres:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa „Jednorazowego sprzętu medycznego” zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji. Oferowany sprzęt medyczny musi spełniać wszystkie parametry wymienione w załączniku nr 5 do specyfikacji. Niespełnienie któregokolwiek z nich skutkować będzie odrzuceniem oferty Wykonawcy.

Kod CPV: 33.00.00.00-0 – urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała

2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych, gdzie część stanowi grupa 1, grupa 2, grupa 3, grupa 4, grupa 5, grupa 6, grupa 7, grupa 8, grupa 9, grupa 10, grupa 11, grupa 12. Oferty nie zawierające pełnego asortymentu określonego w grupie zostaną odrzucone. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej ilości materiałów medycznych niż określone w załączniku nr 5 do specyfikacji, w przypadku zmniejszenia się jego zapotrzebowania.

3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia ofert wariantowych.

4. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówienia dodatkowego.

5. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających i zawarcia umowy ramowej.

6. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej i stosowania dynamicznego systemu zakupów.

7. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

8. Warunki dodatkowe dotyczące przedmiotu zamówienia:

— okres ważności przedmiotu zamówienia: nie krótszy niż 12 miesiące od daty dostawy

9. Dla wszystkich oferowanych grup należy dołączyć do oferty katalogi producenta zawierające pełną informację o parametrach oferowanego wyrobu w języku polskim .

10. 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) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

11. 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.

12. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom (art. 36 ust. 4 ustawy).

13. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

14. Wykonawca może złożyć tylko 1 ofertę.

15. Zamawiający nie zamierza zwołać zebrania Wykonawców.

16. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych w oparciu o art. 29 ust. 3 ustawy. Za równoważny przedmiot zamówienia Zamawiający uzna przedmiot o parametrach nie gorszych niż wskazane w specyfikacji.

II.2.2)Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.3)Informacje o wznowieniach

Jest to zamówienie podlegające wznowieniu: nie

II.3)Czas trwania zamówienia lub termin realizacji

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

Informacje o częściach zamówienia

Część nr: 1 Nazwa: 1

1)Krótki opis

Grupa 1

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Jednorazowe narzędzie do uszczelniania naczyń 10mm, ze zintegrowanym nożem, z aktywacją ręczną do zabiegów klasycznych o długości rotującej 20cm i prostych branszach - 120 szt.

2. Narzędzie do uszczelniania naczyń z aktywacją ręczną i nożem 5mm do zabiegów laparoskopowych - 36 szt.

3. Silikonowa nakładka z ożebrowanymi szczękami do klemy termomechanicznej dł. 18cm z kablem podłączeniowym do generatora - 48 szt.
4. Silikonowa nakładka z ożebrowanymi szczękami do klemy termomechanicznej dł. 23cm z kablem podłączeniowym do generatora - 48 szt.
5. Zestaw elektrody czynnej dwuprzyciskowej jednorazowego użytku z kablem o długości min. 3m i kaburą oraz elektrody biernej dwudzielnej żelowej o wymiarach 18x11 cm z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem - 200 szt.
6. Elektroda bierna dwudzielna jednorazowego użytku żelowa o wymiarach 18x11 cm z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem - 10000 szt.
7. Elektroda bierna dwudzielna jednorazowego użytku żelowa z kablem o długości min. 2,7m dla pacjentów o masie ciała 0,45-2,70 kg z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem - 48 szt.
8. Elektroda bierna dwudzielna jednorazowego użytku żelowa z kablem o długości min. 2,7m dla pacjentów o masie ciała 2,72-13,60 kg z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem - 500 szt.
9. Elektroda czynna dwuprzyciskowa wielorazowego użytku z kablem o długości min. 4,6 m ze złączem trójbolcowym - 400 szt.
10. Elektroda igłowa o długości 7-7,2cm i ,2,8-3,0 długości aktywnej - 8 szt.
11. Elektroda artroskopowa haczykowa zagięta pod kątem 45° izolowana o długości aktywnej 0,20-0,25 mm - 20 szt.
12. Elektroda ostrzowa o długości całkowitej 16,5-17 cm i długości aktywnej 2,5-2,6 cm - 14 szt.
13. Uchwyt argonowy jednorazowy monopolarny z przyciskiem cięcia i koagulacji oraz z wbudowanym mechanizmem retrakcji noża (elektrody) i przełącznikiem aktywacji - 4 szt.
14. Elektroda haczykowa o długości całkowitej 35-37 cm - 4 szt.
15. Elektroda kulkowa ze stali nierdzewnej średnicy 5mm i długości 13 cm. - 200 szt.
16. Elektroda kulkowa ze stali nierdzewnej, długość całkowita min. 5,30 cm, długość aktywna 1 cm, średnica 5 mm. - 300 szt.

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 2 Nazwa: 2

1) Krótki opis

Grupa 2

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3) Wielkość lub zakres

1. Bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej, ze znacznikiem pozycji igły, cewnikiem poliuretanowym CH 8 i długości ok. 12 cm. Zestaw powinien zawierać: cewnik posiadający 4 otwory boczne (znakowane co 1 cm) strzykawkę typ Luer Lock 50/60 ml, kranik trójdrożny z przedłużaczem i możliwością zamykania kierunku przepływu, worek o poj. 2L na płyn - 300 szt.

2. Trzykomorowy zestaw do drenażu klatki piersiowej z wymienną komorą kolekcyjną zaopatrzoną w korek - 400 szt.

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 3 Nazwa: 3

1) Krótki opis

Grupa 3

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3) Wielkość lub zakres

1. Lekka siatka wykonana z polipropylenu monofilamentnego o średniej wielkości porów (6,29 mm²), odporna na rozciąganie i z pamięcią kształtu, anatomicznie ukształtowana , pozwala na łatwą implementację dzięki kolorowemu znacznikowi. Rozmiar siatki 10 x 15 cm (prawa, lewa) +/-5 % - 600 szt.

2. Lekka siatka wykonana z polipropylenu monofilamentnego o wielkości porów $6,29 \text{ mm}^2$, i ciężarze siatki nie większym niż 44 g/cm^2 , grubość siatki $0,44 \text{ mm}$. Rozmiar siatki $10 \times 15 \text{ cm} \pm 5\%$ - 300 szt.
3. Lekka siatka wykonana z polipropylenu monofilamentnego o wielkości porów $6,29 \text{ mm}^2$, i ciężarze siatki nie większym niż 44 g/cm^2 , grubość siatki $0,44 \text{ mm}$. Rozmiar siatki $30 \times 30 \text{ cm} \pm 5\%$ - 60 szt.
4. Dwuwarstwowa siatka do zaopatrywania przepuklin pępkowych, warstwa polipropylenu monofilamentnego o średniej wielkości porów $0,42 \text{ mm}^2$, od strony brzusznej barierowa warstwa ePTFE. Siatka zaopatrzona w tasemkę do fiksacji. Rozmiar siatki średnica $6,5 \text{ cm} \pm 5\%$ - 80 szt.
5. Dwuwarstwowa siatka do zaopatrywania przepuklin pępkowych, warstwa polipropylenu monofilamentnego o średniej wielkości porów $0,42 \text{ mm}^2$, od strony brzusznej barierowa warstwa ePTFE. Siatka zaopatrzona w tasemkę do fiksacji. Rozmiar siatki $8 \text{ cm} \pm 5\%$ - 40 szt.
6. Dwuwarstwowa siatka do zaopatrywania przepuklin brzusznych wykonana z polipropylenu monofilamentnego, z barierową warstwą antyadhezyjnego hydrożelu (poliglikol), o wielkości porów $0,025 \text{ mm}^2$. Siatka zaopatrzona w termoplastyczny balon służący do pozycjonowania. W skład zestawu wchodzi narzędzie do zwijania i aplikowania siatki. Rozmiar siatki $20 \times 25 \text{ cm} \pm 5\%$ - 20 szt.
7. Dwuwarstwowa siatka do zaopatrywania przepuklin brzusznych, wykonana z polipropylenu monofilamentnego, z barierową warstwą antyadhezyjnego hydrożelu (poliglikol), o wielkości porów $0,025 \text{ mm}$. Rozmiar siatki $15 \times 20 \text{ cm} \pm 5\%$ - 30 szt.
8. Dwuwarstwowa siatka do zaopatrywania przepuklin brzusznych wykonana z polipropylenu monofilamentnego, z barierową warstwą antyadhezyjnego hydrożelu (poliglikol), o wielkości porów $0,025 \text{ mm}$. Rozmiar siatki $20 \times 25 \text{ cm} \pm 5\%$ - 30 szt.
9. Siatka z polipropylenu monofilamentnego do zaopatrywania przepuklin brzusznych o wielkości porów $1,96 \text{ mm}^2$ i ciężarze siatki max. 32 g/m^2 z warstwą klejową na bazie polietylenu glikolu ulegającą całkowitej resorbcji po 90 dniach. Rozmiar siatki $15 \times 20 \text{ cm} \pm 5\%$ - 20 szt.
10. Siatka z polipropylenu monofilamentnego do zaopatrywania przepuklin brzusznych o wielkości porów $1,96 \text{ mm}^2$ i ciężarze siatki max. 32 g/m^2 z warstwą klejową na bazie polietylenu glikolu ulegającą całkowitej resorbcji po 90 dniach. Rozmiar siatki $20 \times 25 \text{ cm} \pm 5\%$ - 20 szt.
11. Stapler 5 mm do mocowania siatek zaopatrzony w 30 wchłaniających zszywek i wskaźnik zużycia zszywek. Zszywki wykonane z poliaktydu na bazie kwasu mlekowego ulegające biodegradacji po ok 12 miesiącach. Długość zszywki ok $6 \text{ mm} \pm 5\%$. W świetle zszywki otwór dla lepszego przerastania tkanki - 200 szt.

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 4 Nazwa: 4

1) Krótki opis

Grupa 4

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3) Wielkość lub zakres

1. Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Quincke z przezroczystym uchwytem ze zmieniającym barwę identyfikatorem w postaci pryzmatu potwierdzającym wprowadzenie igły do przestrzeni podpajęczynówkowej, łatwo wyczuwalne przejście igły przez oponę twardą, rozmiary kodowane kolorem. Sterylne, pakowane pojedynczo $22\text{G} \times 120 \text{ mm} \times 0,70 \times 4(3/4)$ - 150 szt.

2. Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką typu PENCIL POINT z przezroczystym uchwytem ze zmieniającym barwę identyfikatorem w postaci pryzmatu potwierdzającym wprowadzenie igły do przestrzeni podpajęczynówkowej, łatwo wyczuwalne przejście igły przez oponę twardą, rozmiary kodowane kolorem. Sterylne, pakowane pojedynczo $22\text{G} \times 88 \text{ mm} \times 0,70 \times 3(1/2)$ - 250 szt.

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 5 Nazwa: 5

1) Krótki opis

Grupa 5

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Jednorazowy zestaw oddechowy dla dorosłych, czysty mikrobiologicznie lub sterylny, współpracujący z respiratorem typu Carina, jaki posiada zamawiający; zestaw zawiera karbowaną rurę, bez lateksu o dł. min. 150 cm, zastawkę wydechową oraz linię pomiaru ciśnienia - 120 szt.
2. Podwójnie obrotowy łącznik kątowy z portami, utrzymującymi PEEP podczas odsysania oraz bronchofiberoskopii. Łącznik wykonany bez zastosowania PVC w komponentach, pozbawiony DEHP. Złącza standardowe; jednorazowego użytku, czysty mikrobiologicznie lub sterylny - 100 szt.
3. Kuweta CO2 jednorazowego użytku przeznaczona dla dorosłych, kompatybilna z czujnikiem stężenia CO2 w strumieniu głównym, zastosowanym przy respiratorze typu Evita - 200 szt.
4. Czujnik przepływu umożliwiający szybki i dokładny pomiar dzięki minimalnym wdechowym i wydechowym oporom przepływu oraz nowoczesnej technologii anemometrii cieplnej. Czujnik wielorazowego użytku, przeznaczony do dezynfekcji, współpracujący z respiratorem typu Evita, jaki posiada Zamawiający - 300 szt.
5. Jednorazowego użytku adapter etCO2 do dróg oddechowych, pomiar w strumieniu głównym; przeznaczony dla dzieci i dorosłych, zalecany maksymalny czas stosowania to 72 godziny, Adapter kompatybilny z technologią pomiarową zastosowaną w respiratorze typu Evita, jaki posiada Zamawiający - 100 szt.
6. Zastawka wydechowa jednorazowego użytku współpracująca z respiratorem typu Evita, jaki posiada Zamawiający - 200 szt.
7. Zastawka wydechowa jednorazowego użytku, współpracująca z respiratorem typu V 500, jaki posiada Zamawiający - 60 szt.

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 6 Nazwa: 6

1)Krótki opis

Grupa 6

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Klipsy tytanowe rozmiar ML (średnio-duże) zamykane oczkowo tj. Zamykane poprzez zetknięcie końców ramion klipsa a następnie zwarcie ramion na całej długości (co prowadzi do uchwycenia struktury anatomicznej bez możliwości jej wymknięcia w momencie zamykania klipsa) , karbowane od wewnątrz romboidalnie. Wymiary: długość ramion 8,1 mm, kąt rozwarcia 18 st. , długość zamkniętego klipsa 9 mm. Kompatybilne z pojedynczą klipsownicą - 6000 szt.

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 7 Nazwa: 7

1)Krótki opis

Grupa 7

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Trokary 8CH-32CH - 200 szt.
2. Dreny Thorax silikonowe 24CH-36CH - 1000 szt.
3. Dreny Thorax 28CH-36CH - 400 szt.

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 8 Nazwa: 8

1)Krótki opis

Grupa 8

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Uniwersalna rękojeść staplera endoskopowego umożliwiająca użycie podczas jednego zabiegu ładunków o długości linii szwu 30 mm, 45 mm i 60 mm. Rękojeść w trzech długościach szafu – krótka do zabiegów klasycznych – 6 cm, standardowa do zabiegów laparoskopowych – 16 cm i długa do zabiegów bariatrycznych 26 cm. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj rękojeści przy składaniu zamówienia - 60 szt.

2. Ładunki endoskopowe proste o długości linii szwu 45 mm, tnąco zamykające ze zintegrowanym nożem i dwoma potrójnymi rzędami tytanowym zszywek o wysokości 3,5 mm lub 4,8 mm przed zamknięciem. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia - 60 szt.

3. Ładunki endoskopowe proste o długości linii szwu 60 mm, tnąco zamykające ze zintegrowanym nożem i dwoma potrójnymi rzędami tytanowych zszywek o wysokości 3,5 mm lub 4,8 mm przed zamknięciem. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia - 60 szt.

4. Ładunki endoskopowe artykulacyjne o długości linii szwu 45 mm, tnąco zamykające ze zintegrowanym nożem i dwoma potrójnymi rzędami tytanowym zszywek o wysokości 3,5 mm lub 4,8 mm przed zamknięciem. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia - 36 szt.

5. Ładunki endoskopowe artykulacyjne o długości linii szwu 60 mm, tnąco zamykające ze zintegrowanym nożem i dwoma potrójnymi rzędami tytanowym zszywek o wysokości 3,5 mm lub 4,8 mm przed zamknięciem. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia - 120 szt.

6. Sterylny retraktor ran chirurgicznych do operacji laparoskopowych i klasycznych, składający się z dwóch obręczy połączonych powłoką, umożliwiający 360° retrakcję. Długość linii cięcia 2,5 - 6 cm - 80 szt.

7. Sterylny retraktor ran chirurgicznych do operacji laparoskopowych i klasycznych, składający się z dwóch obręczy połączonych powłoką, umożliwiający 360° retrakcję. Długość linii cięcia 5 - 9 cm - 80 szt.

8. Sterylny retraktor ran chirurgicznych do operacji laparoskopowych i klasycznych, składający się z dwóch obręczy połączonych powłoką, umożliwiający 360° retrakcję. Długość linii cięcia 9 - 14 cm - 80 szt.

9. Stapler okrężny jednorazowy o średnicy 25, 28 lub 31 mm, zakrzywiony, z łamanym, niskoprofilowym kowadelkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, zszywki wykonane z drutu tytanowego, o wysokości 4,8 mm przed zamknięciem. Stapler posiada dwie rękojeści spustowe. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj staplera przy składaniu zamówienia - 180 szt.

10 Jednorazowy stapler liniowy tnąco-zamykający o długości linii szwu 60 mm, wyposażony w dwa podwójne rzędy tytanowych zszywek obustronnie spłaszczonych na całej długości o wysokości 3,8 lub 4,8 mm przed zamknięciem. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj staplera przy składaniu zamówienia szt. 20

11 Jednorazowy stapler liniowy tnąco-zamykający o długości linii szwu 80 mm, wyposażony w dwa podwójne rzędy tytanowych zszywek obustronnie spłaszczonych na całej długości o wysokości 3,8 lub 4,8 mm przed zamknięciem. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj staplera przy składaniu zamówienia szt. 20

12 Ładunek do posiadanego przez szpital staplera zamykającego wielorazowego użytku typu TA30Premium o długości linii szwu 30 mm lub TA55 Premium, o długości linii szwu 55 mm i wysokości zszywki 3,5 mm lub 4,8 mm. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia. 1 op. = 6 szt. szt. 96

13 Trokar laparoskopowy nieprzeźroczysty 10-15 mm, bezostrzowy, z tępym rozpychającym obturatorem zakończonym pinem prowadzącym z osłoną, długość 100 mm, kaniula żebrowana. Trokar posiadający trójstopniowy kranik z osobnymi pozycjami insuflacji, desuflacji i blokady przepływu gazu. szt. 60

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 9 Nazwa: 9

1)Krótki opis

Grupa 9

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Zatyczka do cewnika sterylna, schodkowa (nie może być gładka) - 12000 szt.

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 10 Nazwa: 10

1)Krótki opis

Grupa 10

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Roztwór do szkieł endoskopowych sterylnych JG910 – opakowanie 10 szt. - 300 op.

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 11 Nazwa: 11

1)Krótki opis

Grupa 11

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Kaniuła do wlewów dożylnych wykonana z PTFE, całkowicie widoczna w USG, bez pasków radiocieniujących, bez dodatkowego portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do naczynia, wyposażona w zastawkę antyzwrotną, elastyczne skrzydełka mocujące, kaniuła o przepływie 13 ml/min, sterylna. Pakowana w opakowanie Tyvek zabezpieczające przed utratą jałowości, bez zawartości celulozy, odporne na rozdarcie, wilgoć. Rozmiar 24G - żółt - 3000 szt.

2. Kaniuła do wlewów dożylnych wykonana z PTFE, całkowicie widoczna w USG, bez pasków radiocieniujących, bez dodatkowego portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do naczynia, wyposażona w zastawkę antyzwrotną, elastyczne skrzydełka mocujące, kaniuła o przepływie 13 ml/min, sterylna. Pakowana w opakowanie Tyvek zabezpieczające przed utratą jałowości, bez zawartości celulozy, odporne na rozdarcie, wilgoć. Rozmiar 26G - fioletowy - 3000 szt.

3. Nakłuwacz hematologiczny dla dorosłych typu MICROLANCE - 6600 szt.

4. Nakłuwacz hematologiczny dla dzieci typu MICROLANCE - 4000 szt.

5. Końcówka z igłą do wstrzykiwacza insuliny, jednorazowa, pakowana pojedynczo. Wymiary igły: grubość 0,33 mm, długość min 12,7 mm. Sterylizowane radiacyjnie. Barwne kodowanie rozmiarów igieł. Kompatybilność igieł potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej - 1600 szt.

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 12 Nazwa: 12

1)Krótki opis

Grupa 12

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33000000

3)Wielkość lub zakres

1. Gąbki opatrunkowe impregnowane PHMB 10x10 - 3000 szt.

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym

III.1)Warunki dotyczące zamówienia

III.1.1)Wymagane wadia i gwarancje:

1. Oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości: 45 905,00 PLN (słownie: czterdzieści pięć tysięcy dziewięćset pięć złotych). Wadium dla poszczególnych grup wynosi:

Grupa 1: 17 860,00 PLN

Grupa 2: 3 240,00 PLN

Grupa 3: 10 380,00 PLN

Grupa 4: 120,00 PLN

Grupa 5: 1 740,00 PLN

Grupa 6: 705,00 PLN

Grupa 7: 700,00 PLN

Grupa 8: 9 560,00 PLN

Grupa 9: 50,00 PLN

Grupa 10: 1 040,00 PLN

Grupa 11: 460,00 PLN

Grupa 12: 50,00 PLN

2. Wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert.

III.1.2)Główne warunki finansowe i uzgodnienia płatnicze i/lub odniesienie do odpowiednich przepisów je regulujących:

Płatność należności z tytułu dostawy materiałów będzie dokonywana po podpisaniu przez strony dokumentów potwierdzających realizację dostawy na podstawie faktury w terminie min. 30 dni od daty dostarczenia tych dokumentów Odbiorcy.

III.1.3)Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa wykonawców, której zostanie udzielone zamówienie:

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. III.2.1) ppkt. 1-6 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 przypadku Wykonawców lub podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.

III.1.4)Inne szczególne warunki

Wykonanie zamówienia podlega szczególnym warunkom: tak

Opis szczególnych warunków: Wykonawca zobowiązany jest do dołączenia do oferty, pod rygorem jej odrzucenia dla wszystkich oferowanych grup

1. Oświadczenie, iż oferowane wyroby medyczne posiadają świadectwa dopuszczenia do stosowania wymagane prawem, zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. 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) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,

d) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie, że posiada inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; oraz oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone w/w dokumenty.

2. Katalogi producenta zawierające pełną informację o parametrach oferowanego wyrobu w języku polskim.

Dodatkowo dla grupy 11 poz. 5

3. Kompatybilność igieł potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej.

III.2)Warunki udziału

III.2.1)Sytuacja podmiotowa wykonawców, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: 1. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia - załącznik nr 3 do specyfikacji.

2. Aktualny odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert

3. Aktualne zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, 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. Aktualne zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, 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. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4 – 8 oraz pkt. 10 i 11 ustawy Prawo zamówień publicznych – wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed terminem składania ofert.

6) 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.

7) Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów) o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy albo informacja o tym, że nie należy do grupy kapitałowej

8) 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. 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, Zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt. II.2. 1) ppkt.1-6).

9) W przypadku gdy Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polegać będzie na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków, zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia, zgodnie z zasadami określonymi w art. 26 ust 2b ustawy.

10. Jeżeli, w przypadku Wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8 ustawy, mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Wykonawca składa w odniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt. 5-8 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, z tym że w przypadku gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń – zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób.

11. Wymagania dotyczące Wykonawców mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

11.1. Zamiast dokumentów określonych w pkt III.2.1.A. Ppkt. 2, 3, 4,6 – dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że:

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

b) nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub 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 punkcie III.2.1) – zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 4 – 8 ustawy Prawo zamówień publicznych

11. 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.

11. 3. Jeżeli w kraju zamieszkania osoby lub w kraju w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w specyfikacji w pkt. III.2.1. ppkt 11.1. zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby upoważnione do reprezentacji wykonawcy złożone przed, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem. Dokument ten powinien być wystawiony z zachowaniem terminów wskazanych w pkt III.2. pkt 11.2 . Ocena spełniania warunków dokonana zostanie zgodnie z formuła „spełnia – nie spełnia”

III.2.2) Zdolność ekonomiczna i finansowa

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Formularz oświadczenia stanowi załącznik nr 3 do SIWZ. Informacja banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej, w których Wykonawca posiada rachunek, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert. Ocena spełniania warunków dokonana zostanie zgodnie z formuła „spełnia – nie spełnia”. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunku, o którym mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 4 ustawy, polega na zdolnościach finansowych innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, Zamawiający wymaga przedłożenia informacji o której mowa w pkt. III 2.2)

Minimalny poziom ewentualnie wymaganych standardów: Wykonawca musi posiadać środki finansowe lub zdolność kredytową w wysokości nie mniejszej niż 50 % ceny oferty (w przypadku złożenia ofert częściowych 50 % sumy cen ofert częściowych).

III.2.3) Kwalifikacje techniczne

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:

Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Formularz oświadczenia stanowi załącznik nr 3 do SIWZ. Ocena spełniania warunków dokonana zostanie zgodnie z formuła „spełnia – nie spełnia”.

III.2.4) Informacje o zamówieniach zastrzeżonych

III.3) Specyficzne warunki dotyczące zamówień na usługi

III.3.1) Informacje dotyczące określonego zawodu

III.3.2) Osoby odpowiedzialne za wykonanie usługi

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury

IV.1.1) Rodzaj procedury

Otwarta

IV.1.2) Ograniczenie liczby wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do składania ofert lub do udziału

IV.1.3) Zmniejszenie liczby wykonawców podczas negocjacji lub dialogu

IV.2) Kryteria udzielenia zamówienia

IV.2.1) Kryteria udzielenia zamówienia

Najniższa cena

IV.2.2) Informacje na temat aukcji elektronicznej

Wykorzystana będzie aukcja elektroniczna: nie

IV.3) Informacje administracyjne

IV.3.1) Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą:

ZP 12/2014

IV.3.2) Poprzednie publikacje dotyczące tego samego zamówienia

nie

IV.3.3) Warunki otrzymania specyfikacji, dokumentów dodatkowych lub dokumentu opisowego

IV.3.4) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

21.5.2014 - 10:00

IV.3.5) Data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału zakwalifikowanym kandydatom

IV.3.6) Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

polski.

Inny: Polski

IV.3.7) Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą

w dniach: 60 (od ustalonej daty składania ofert)

IV.3.8) Warunki otwarcia ofert

Data: 21.5.2014 - 10:30

Miejscowość:

SP ZOZ im. S. Żeromskiego w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków.

Osoby upoważnione do obecności podczas otwarcia ofert: nie

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.2) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

VI.3) Informacje dodatkowe

1. szczegółową ofertę cenową (według wzoru tabeli zamieszczonej w pkt. XIV/2 specyfikacji),
2. wypełniony formularz ofertowy zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do specyfikacji,
3. dokumenty i oświadczenia potwierdzające spełnianie przez Wykonawców warunków udziału w postępowaniu oraz spełnianie wymagań zamawiającego dotyczące przedmiotu umowy (wymienione w pkt. VI i VII specyfikacji),
4. w przypadku Wykonawców działających przez pełnomocnika – pełnomocnictwo, o którym mowa w rozdziale VIII pkt. 8b specyfikacji,
5. w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie – dokument stwierdzający ustanowienie przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,
6. potwierdzenie wniesienia wadium (vide pkt IX specyfikacji).
7. W przypadku składania dokumentów w formie kopii, muszą one być poświadczone za zgodność z oryginałem przez upoważnion(ego)ych przedstawiciel(a)i Wykonawcy:
 - a) poświadczenie za zgodność z oryginałem winno być sporządzone w sposób umożliwiający identyfikację podpisu (np. wraz z imienną pieczętką osoby poświadczającej kopię dokumentu za zgodność z oryginałem),
 - b) w przypadku podpisywania oferty lub poświadczania za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osob(ę) y nie wymienion(a) e w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo.

VI.4) Procedury odwoławcze

VI.4.1) Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Prezes Urzędu Zamówień Publicznych

ul. Postępu 17a

02-676 Warszawa

POLSKA

Tel.: +48 2245887801

Faks: +48 2245887800

VI.4.2) Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane faksem lub drogą elektroniczną albo w terminie 15 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

2. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a także wobec postanowień Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

3. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 7 i 8 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

4. Jeżeli Zamawiający mimo takiego obowiązku nie przesłał Wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej odwołanie wnosi się nie później niż w terminie 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, ogłoszenia o udzieleniu zamówienia lub w terminie 6

miesiący od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.

VI.4.3) Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań

Prezes Urzędu Zamówień Publicznych

ul. Postępu 17a

02-676 Warszawa

POLSKA

Tel.: +48 2245887801

Faks: +48 2245887800

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

10.4.2014

Pismo zatwierdził

Dyrektor Szpitala – Dr med. Zbigniew J. Król