



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



Kraków, dnia 17 października 2014r.

Dostawa środków dezynfekcyjnych

Numer ogłoszenia: 347742 - 2014; data zamieszczenia: 17.10.2014

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: obowiązkowe.

Ogłoszenie dotyczy: zamówienia publicznego.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków, woj. małopolskie, tel. (012) 6441956, faks (012) 6444756.

- **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.zeromski-szpital.pl

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Dostawa środków dezynfekcyjnych.

II.1.2) Rodzaj zamówienia: dostawy.

II.1.4) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa środków dezynfekcyjnych, zwanych dalej wyrobami, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji. Minimalny okres przydatności do użycia oferowanych wyrobów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej niż określone powyżej ilości wyrobów w przypadku zmniejszenia się jego zapotrzebowania. Produkty lecznicze zaofiarowane przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu 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.). Oferowane przez wykonawców w niniejszym postępowaniu 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 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) zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Dostawa wyrobów do siedziby Zamawiającego nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy..

II.1.6) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.63.16.00-8.

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

II.1.7) Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej: tak, liczba części: 6.

II.1.8) Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej: nie.

II.2) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA: Okres w miesiącach: 24.

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WADIUM

Informacja na temat wadium: Zamawiający odstępuje od żądania wadium

III.2) ZALICZKI

III.3) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW

- **III. 3.1) Uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania**

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

- 1.Zamawiający wymaga, aby każdy Wykonawca złożył oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. 2.Wykonawcy muszą posiadać zezwolenie na obrót produktami leczniczymi- dotyczy grupy 2, 3, 4. Ocena spełniania warunku dokonana zostanie zgodnie z formuła spełnia nie spełnia.

- **III.3.2) Wiedza i doświadczenie**

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

- 1.Zamawiający wymaga, aby każdy Wykonawca złożył oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Ocena spełniania warunku dokonana zostanie zgodnie z formuła spełnia nie spełnia.

- **III.3.3) Potencjał techniczny**

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

- 1.Zamawiający wymaga, aby każdy Wykonawca złożył oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Ocena spełniania warunku dokonana zostanie zgodnie z formuła spełnia nie spełnia.

- **III.3.4) Osoby zdolne do wykonania zamówienia**

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

- 1.Zamawiający wymaga, aby każdy Wykonawca złożył oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.Ocena spełniania warunku dokonana zostanie zgodnie z formuła spełnia nie spełnia.

- **III.3.5) Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

- 1.Zamawiający wymaga, aby każdy Wykonawca złożył oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Ocena spełniania warunku dokonana zostanie zgodnie z formuła spełnia nie spełnia.

III.4) INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH LUB DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ NIEPODLEGANIA WYKLUCZENIU NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 1 USTAWY

III.4.1) W zakresie wykazania spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, oprócz oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu należy przedłożyć:

- potwierdzenie posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, w szczególności koncesje, zezwolenia lub licencje;

III.4.2) W zakresie potwierdzenia niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, należy przedłożyć:

- oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia;
- aktualny odpis 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, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełniania warunków udziału w postępowaniu na zasoby innych podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, przedkłada także dokumenty dotyczące tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy, określonym w pkt III.4.2.

III.4.3) Dokumenty podmiotów zagranicznych

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

III.4.3.1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

III.4.4) Dokumenty dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej

- lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów albo informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej;

III.5) INFORMACJA O DOKUMENTACH POTWIERDZAJĄCYCH, ŻE OFEROWANE DOSTAWY, USŁUGI LUB ROBOTY BUDOWLANE ODPOWIADAJĄ OKREŚLONYM WYMAGANIOM

W zakresie potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

- inne dokumenty
W zakresie obejmującym wyroby medyczne - GRUPA 1, 5, 6:
1. Dokumenty dopuszczające wyroby medyczne do stosowania wymagane prawem, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20.05.2010r. o Wyrobach Medycznych(Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.) tj.: 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 do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Karta charakterystyki preparatu niebezpiecznego,

3. Ulotka informacyjna w języku polskim zawierająca opis preparatu.

W zakresie obejmującym produkty lecznicze - GRUPA 2 - 4:

4. Dokumenty dopuszczające do obrotu oferowane produkty lecznicze, zgodnie z przepisami z ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.)

5. Kartę charakterystyki produktu leczniczego,

6. Ulotkę informacyjną w języku polskim.

Dodatkowo dla wszystkich grup

7. Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane środki dezynfekcyjne posiadają badania zakończone pozytywnymi wynikami na wymagane spektrum i czas działania, wraz z obowiązkiem ich przedłożenia na każde żądanie Zamawiającego.

III.6) INNE DOKUMENTY

Inne dokumenty niewymienione w pkt III.4) albo w pkt III.5)

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.4.2 ppkt. 1 - 2 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 współnikami spółki cywilnej.

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert: najniższa cena.

IV.3) ZMIANA UMOWY

przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy:

Dopuszczalne zmiany postanowień umowy oraz określenie warunków zmian

1. Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy o czas niezbędny na zrealizowanie umowy w jej zakresie przedmiotowym nie dłużej jednak niż 3 miesiące.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wyrobu, o którym mowa w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu lub wprowadzenia do obrotu wyrobu o lepszych parametrach, na nowy wyrób w o tych samych bądź lepszych parametrach, po cenie jednostkowej określonej dla zastępowanego wyrobu.
3. Zamawiający dopuszcza zmianę ceny w przypadku zmiany ceny w dół oraz w przypadku zmiany ceny urzędowej oraz stawki VAT.

IV.4) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.4.1) Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków zamówienia: www.zeromski-szpital.pl

Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać pod adresem: Szpital Specjalistyczny im. St. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków, kancelaria lub droga pocztową...

IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 27.10.2014 godzina 10:30, miejsce: Kancelaria Szpitala Specjalistycznego im. St. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków..

IV.4.5) Termin związania ofertą: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert).

IV.4.17) Czy przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: nie

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

CZĘŚĆ Nr: 1 NAZWA: Preparaty do dekontaminacji ran przewlekłych.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:**
 - 1 Sterylny, bezbarwny, bezzapachowy, gotowy do użycia preparat do irygacji ran przewlekłych zawierający octenidynę do dekontaminacji i nawilżania ran, usuwania biofilmu bateryjnego, powłok fibrynowych i znekrotyzowanych tkanek, nie powodujący podrażnień, alergii. Butelka 350 ml płyn szt. 60
 - 2 Sterylny, bezbarwny, bezzapachowy, gotowy do użycia preparat zawiwerający octenidynę do dekontaminacji, nawilżania i oczyszczania ran przewlekłych z tkanek martwiczych, biofilmu, resztek po opatunku. Utrzymujący odpowiedni stopień wilgotności w ranie, ułatwiający zmianę opatrunków. Nie powoduje podrażnień, alergii. Butelka 20 ml żel szt. 60.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.63.16.00-8.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

CZĘŚĆ Nr: 2 NAZWA: ALKOHOLOWE PREPARATY DO HIGIENICZNEJ I CHIRURGICZNEJ DEZYNFEKCJI RĄK.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:**

Preparat alkoholowy oparty o etanol i 1- propanol do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk wykazujący przedłużone działanie (do min. 3 godzin) nie powodujący podrażnień skóry. Hypoalergiczny (przebadany dermatologicznie) regenerujący, nawilżający i wygładzający skórę. Zawierający wysokiej jakości substancje pielęgnujące i chroniące skórę min. alantoinę, pantenol, bisabolol. Konfekcjonowany w opakowaniach gwarantujących mikrobiologicznie czysty preparat. Zakres działania na B, F, Tbc, V (w tym HBV, HCV, HIV, Rota, Adeno, Herpes) Oferent wyposaży opakowania w systemy dozowania (dozownik łokciowy - jeżeli nie jest kompatybilny z istniejącymi) - w ilości 20 szt. butelka 1000 ml szt. 700.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.63.16.00-8.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

CZĘŚĆ Nr: 3 NAZWA: PREPARATY DO DEZYNFEKCJI BŁON ŚLUZOWYCH (POCHWA, CEWKA MOCZOWA).

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:**

Bezbarwny, bezjodowy, autosterylny preparat o działaniu bakteriobójczym,

grzybobójczym, wirusobójczym, pierwotniakobójczym, przeznaczony do dezynfekcji błon śluzowych w położnictwie, ginekologii, urologii, zawierający chlorheksydynę. Do stosowania bez rozcieńczania. butelka 1000 ml szt. 700.

- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.63.16.00-8.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

CZĘŚĆ Nr: 4 NAZWA: ALKOHOLOWE PREPARATY DO HIGIENICZNEJ I CHIRURGICZNEJ DEZYNFEKCJI RĄK W ODDZIAŁACH SZPITALNYCH.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:**
Preparat na bazie alkoholu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, wykazujący działanie natychmiastowe i przedłużone, z dodatkiem środków pielęgnujących skórę, konfekcjonowany w woreczkach foliowych 700 ml gwarantujących mikrobiologicznie czysty preparat przez cały okres użytkowania, nie zawierający konserwantów. Zakres działania: B, Tbc, F, V. woreczek 700ml szt. 5 000.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.63.16.00-8.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

CZĘŚĆ Nr: 5 NAZWA: PREPARATY DO DEZYNFEKCJI RAN I BŁON ŚLUZOWYCH.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:**
1 Preparat bezbarwny do dezynfekcji ran, błon śluzowych (w tym do dezynfekcji jamy ustnej), zawierający octenidynę, bez pochodnych jodu i chlorheksydyny, do stosowania bez rozcieńczania. Spektrum działania B (w tym MRSA, Chlamyidium). F, V (łącznie z Herpes simplex, HBV, HCV, HIV), pierwotniaki. butelka 250 ml (atomizer) szt. 1 500
2 Preparat bezbarwny do dezynfekcji ran, błon śluzowych (w tym do dezynfekcji jamy ustnej), zawierający octenidynę, bez pochodnych jodu i chlorheksydyny, do stosowania bez rozcieńczania. Spektrum działania B (w tym MRSA, Chlamyidium). F, V (łącznie z Herpes simplex, HBV, HCV, HIV), pierwotniaki. 1000 ml szt. 1 200.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.63.16.00-8.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

CZĘŚĆ Nr: 6 NAZWA: PREPARATY DO PIELEGNACJI RAN PRZEWLEKŁYCH I PRZYGOTOWANIA ŁOŻYSKA RANY.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:**
Sterylny preparat gotowy do użycia, bezzapachowy. Zawierający poliheksanidynę, betainę służący do czyszczenia, nawilżania i utrzymania rany oraz opatrunku w stanie wilgotnym w sposób zapewniający ochronę tkanki. Do wielokrotnego i długotrwałego stosowania nie powodujący podrażnień i alergii butelka 350 ml szt. 500.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.63.16.00-8.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

Zatwierdził:
Kierownik Zamawiającego
Dr med. Zbigniew J. Król