



# 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 16 października 2014r.

## Kraków: Dostawa opatrunków

Numer ogłoszenia: 344834 - 2014; data zamieszczenia: 16.10.2014

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](http://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 opatrunków.

**II.1.2) Rodzaj zamówienia:** dostawy.

**II.1.4) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia:** Dostawa materiałów opatrunkowych, zwanych dalej wyrobami, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 stanowiącym integralną część niniejszej 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. 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/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. W przypadku wyrobów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.) lub ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.), Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te

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](http://www.zeromski-szpital.pl)

e-mail: [zeromski@bci.pl](mailto:zeromski@bci.pl)

e-mail: [kancelaria@zeromski-szpital.pl](mailto:kancelaria@zeromski-szpital.pl)

produkty do obrotu i stosowania. Wykonawca oferując produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny, znajdujący się na liście leków refundowanych, przy obliczeniu ceny musi wziąć pod uwagę zapisy art. 9 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych ( Dz. U. Nr 122, poz. 696 z późn. zm.)..

**II.1.6) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.14.11.00-1, 33.14.11.10-4, 33.14.11.11-1.

**II.1.7) Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej:** tak, liczba części: 5.

**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 odstepuje 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**

- 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.3.2) Wiedza i doświadczenie**

#### **Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku**

- 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**

- 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**

- 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**

- 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:**

**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;
- 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 wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia 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 wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 10 i 11 ustawy, wystawioną 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;
- nie zalega z uiszczaniem 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 - wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

#### III.4.3.2)

- zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8 - wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 10 -11 ustawy - wystawione 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
  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 sterylność, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III) c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu

Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne lub ustawy z dnia 20.05.2010r. o Wyrobach Medycznych, oświadczenie, że Wykonawca posiada inne odpowiednie, aktualne dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

2. Oświadczenie, że dostarczy te dokumenty na każde wezwanie zamawiającego w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

3. Dokument z niezależnego laboratorium potwierdzający barierę folii dla wirusów => 27 nm - dotyczy poz. 19, 24, 25, 28, 29, 30 w Grupie 1

4. Karty charakterystyk materiałów opatrunkowych dla każdej pozycji w grupie 3

### **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 udzielenia zamówienia zobowiązany jest do złożenia wszystkich wskazanych w pkt. III. 4. 2 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.

## **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 z tym że czas wydłużenia czasu trwania umowy może wynosić maksymalnie 36 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 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](http://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 drogą pocztową.

**IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert:** 06.11.2014 godzina 10:30, miejsce: Kancelaria Szpitala Specjalistycznego im. Stefana 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: GRUPA 1.**

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1 Hipoalergiczny przylepiec z włókniny poliestrowej z klejem akrylowym perforowany na całej powierzchni umożliwiający dzielenie wzdłuż i wszerz o wymiarach 2,5cm x 9,1m (+ - 0,5 cm) szt 1 000 2 Hipoalergiczny przylepiec na jedwabiu z klejem akrylowym o wymiarach 5cm x 9,1m (+ - 0,5 cm) szt 12 000 3 Hipoalergiczny przylepiec na jedwabiu z klejem akrylowym o wymiarach 2,5cm x 9,1m (+ - 0,5 cm) szt 1 000 4 Hipoalergiczny przylepiec włókninowy z klejem akrylowym o wymiarach 2,5cm x 9,1m (+ - 0,5 cm) szt 1 200 5 Hipoalergiczny chirurgiczny przylepiec z elastycznej włókniny z klejem akrylowym o wysokiej przylepności, bez papieru wyścielającego o wymiarach 15,2 cm x 9,1 m (+ - 0,5 cm) szt 50 6 Jałowy, hipoalergiczny, włókninowy opatrunek z centralnie umieszczonym wkładem chłonnym, samoprzylepny, pokryty klejem akrylowym o wymiarach 10 cm x 25 cm (+ - 0,5 cm) szt 13 000 7 Jałowy, hipoalergiczny, włókninowy opatrunek z centralnie umieszczonym wkładem chłonnym, samoprzylepny, pokryty klejem akrylowym o wymiarach 10cm x 20cm (+ - 0,5 cm) szt 8 000 8 Jałowy, hipoalergiczny plaster na włókninie z klejem akrylowym do mocowania kaniul o wymiarach 7,6cm x 5,1cm ( +/- 1cm) szt 250 000 9 Elastyczna siatka opatrunkowa 6 cm x 10 m (+ - 0,5 cm) szt 30 10 Elastyczna siatka opatrunkowa 10 cm x 10 m (+ - 0,5 cm) szt 20 11 Gazik jałowy nasączony 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar 6 cm x 3 cm, op x 100 szt (+ - 0,5 cm) op 3 000 12 Bandaż podgipsowy włókninowy 10 cm x 3 m (+ - 0,5 cm) szt 7 000 13 Bandaż podgipsowy włókninowy 20 cm x 3 m (+ - 0,5 cm) szt 8 000 14 Hipoalergiczny, przezroczysty, sterylny plaster do mocowania i zabezpieczania wkłuc naczyń o wymiarach 6cm x 7cm (+/- 5%), z wycięciem na port pionowy wyposażony w system ramki i metki do oznaczenia szt 5 000 15 Kompresy jałowe 10cm x 10cm x 3szt. 17 nitek, 8 warstw ( pakowane łącznie) op 60 000 16 Kompresy jałowe 7,5cm x 7,5cm x 3szt. 17 nitek, 8 warstw ( pakowane łącznie) op 360 000 17 Kompresy jałowe 7,5cm x 7,5cm x 5szt. 17 nitek, 8 warstw ( pakowane łącznie) op 110 000 18 Kompresy jałowe 5cm x 5cm x 3szt. 17 nitek, 8 warstw ( pakowane łącznie) op 350 000 19 Sterylny, przezroczysty, półprzepuszczalny opatrunek do mocowania kaniul obwodowych u dzieci, wzmocnienie włókniną w części obejmującą kaniulę, ramka ułatwiająca aplikację, proste wycięcie na port pionowy, zaokrąglone brzegi, dwa włókninowe paski mocujące, rozmiar 5x5,7cm, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, klej akrylowy równomiernie naniesiony na całej powierzchni przylepnej, wyrób medyczny klasy IIa, niepyłące, nierwiące się w kierunku otwarcia, opakowanie typu folia-folia z polietylenu o wysokiej gęstości, zapewniające sterylną powierzchnię dla odłożenia opatrunku po otwarciu opakowania. szt 2 400 20 Gaza sterylna opatrunkowa rozmiar 1m<sup>2</sup> z gazy 17-to nitkowej szt 32 000 21 System zamykania ran, pasek z mikroporowatej włókniny poliestrowej, wzmocnionej włóknami z syntetycznego jedwabiu 47mm x 12mm z przezroczystym opatrunkiem z folii PU 60mm x 47mm z ramką do aseptycznej aplikacji; sterylne, Opakowanie zbiorcze - plastikowy dyspenser op 50 22 System zamykania ran, pasek z mikroporowatej włókniny poliestrowej, wzmocnionej włóknami z syntetycznego jedwabiu 47mm x 12mm z przezroczystym opatrunkiem z folii PU 60mm x 47mm z ramką do aseptycznej aplikacji, sterylne, Opakowanie zbiorcze - plastikowy dyspenser op 200 23 Hipoalergiczny plaster poiniekcyjny z rozciągliwej włókniny z opatrunkiem absorbcyjnym na papierze zabezpieczającym, z wodoodpornym klejem akrylowym,

bez lateksu, kauczuku i tlenku cynku, opakowanie tekturowe-dyspenser, rozmiar 5m x 4cm, dzielony co 2cm (+ - 0,5 cm) op 400 24 Przezroczysty opatrunek z folii PU do cewników centralnych 10 x 12cm, z ramką i metką rozmiar 10 x 12cm, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, klej akrylowy naniesiony w siateczkę w sposób gwarantujący wysoką przepuszczalność dla pary wodnej, opakowanie typu folia-folia. (+ - 0,5 cm) szt 100 25 Przezroczysty opatrunek z folii PU do cewników centralnych, owalny 10 x 11,5cm, z ramką i metką, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, klej akrylowy, naniesiony w siateczkę w sposób gwarantujący wysoką przepuszczalność dla pary wodnej, opakowanie typu folia-folia. (+ - 0,5 cm) szt 100 26 Jałowe kompresy oczne, kształt owalny 41,3 x 66,7mm, wkład o wysokiej chłonności z bawełny długowłóknistej pokryty obustronnie warstwą zewnętrzną z delikatnej gazy. Pakowane pojedynczo w rozrywalne saszetki. (+ - 0,5 cm) op 100 27 Przylepiec chirurgiczny wodoodporny z latwoodklejalnym klejem silikonowym, wykonany z niebieskiej mikroporowatej włókniny poliestrowej, wybitnie komfortowy dla pacjenta, wybitnie łagodny dla skóry. Perforowany w równych odstępach co umożliwia dzielenie wzdłuż i w szerz bez użycia nożyczek, nawet w rękawiczkach. nie klei się do rękawiczek, nie pozostawia kleju na skórze, nie zawiera lateksu, rozmiar 2,5cm x 5m (+ - 0,5 cm) op 24 28 Bakteriobójczy opatrunek z PU do cewników centralnych z hydrożelem zawierającym 2% glukonian chlorheksydyny. Przezroczysty, z wycięciem, ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, 8,5cm x 11,5cm (+ - 0,5 cm) dwa szerokie minimum 2,5cm x 3,5cm aplikatory, z ramką, z metką i dwoma paskami mocującymi, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, opakowanie typu folia - folia. op 25 29 Bakteriobójczy opatrunek z PU do cewników centralnych z hydrożelem zawierającym 2% glukonian chlorheksydyny. Przezroczysty, z wycięciem, ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, 10cm x 15,5cm (+ - 0,5 cm) dwa szerokie minimum 2,5cm x 3,5cm aplikatory, z ramką, z metką i dwoma paskami mocującymi, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, opakowanie typu folia - folia. op 25 30 Bakteriobójczy opatrunek z PU do cewników centralnych z hydrożelem zawierającym 2% glukonian chlorheksydyny. Przezroczysty, z wycięciem, ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, 10cm x 12cm dwa szerokie minimum 2,5cm x 3,5cm aplikatory, z ramką, z metką i dwoma paskami mocującymi, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, opakowanie typu folia - folia. op 25 31 Preparat do ochrony skóry, bez zawartości alkoholu, nafty, wazeliny. Skład: Heksametylodisiloksan, izooktan, terpolimer akrylanu, polifenylo-metylo-siloksan. Szybko wysycha, tworząc na skórze oddychającą przejrzystą błonę. Nie piecze nawet w przypadku zastosowania na uszkodzonej, otartej skórze. Sterylny i nietoksyczny. Pojemność 28 ml, spray z atomizerem. op 12 \*Kompresy w poz. 15-18 przeznaczone są do stosowania dla celów inwazyjnych na Bloku Operacyjnym.

- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.14.11.10-4, 33.14.11.11-1.
- 3) **Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- 4) **Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

**CZEŚĆ Nr: 2 NAZWA:** GRUPA 2 Kompresy włókninowe i setony jałowe.

- 1) **Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1\* Kompresy włókninowe jałowe, włóknina 40g, 5 cm x 5 cm, 4 warstwy x 10 szt (+ - 0,5 cm) op 4 200 2\* Kompresy włókninowe jałowe, włóknina 40g 7,5 cm x 7,5 cm, 4 warstwy x 10 szt (+ - 0,5 cm) op 4 500 3\* Kompresy włókninowe jałowe, włóknina 40g, 10 cm x 10 cm, 4 warstwy x 10 szt (+ - 0,5 cm) op 2 000 4 Setony jałowe 2 m x 5 cm, 4 warstwy, x 1 szt. (+ - 0,5 cm) szt 2 000 5 Setony jałowe 2 m x 2 cm, 4 warstwy, x 1 szt. (+ - 0,5 cm) szt 3 000 \*Kompresy w poz 1-3 przeznaczone są do stosowania dla celów inwazyjnych na Bloku Operacyjnym.

- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.14.11.10-4.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

**CZĘŚĆ Nr: 3 NAZWA:** GRUPA 3 Opaska gipsowa.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1 Opaska gipsowa o wymiarach 3m x10 cm (+- 0,5 cm), zawartość 94% gipsu naturalnego, czas wiązania 4 do 6 minut szt 2 000 2 Opaska gipsowa o wymiarach 3m x14 cm (+- 0,5 cm), zawartość 94% gipsu naturalnego, czas wiązania 4 do 6 minut szt 30 000.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.14.11.10-4.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

**CZĘŚĆ Nr: 4 NAZWA:** GRUPA 4 - Materiały szewne typu Strip.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1 0,64x3,8cm 3000 2 0,64x10cm 5000 3 1,27x10cm 3000 4 0,32x8cm 2500 z tolerancją (+ - 0,1 cm) Podpis osób uprawnionych do reprezentowania Wykonawcy na każdym opakowaniu zbiorczym musi znajdować się kod kreskowy przez równoważne należy rozumieć przedmiot zamówienia o parametrach nie gorszych niż w SIWZ Materiały równoważne muszą być w ofercie wymienione z nazwy, a ciężar udowodnienia zachowania parametrów wymaganych przez Zamawiającego leży po stronie składającego ofertę.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.14.11.00-1.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.

**CZĘŚĆ Nr: 5 NAZWA:** GRUPA 5 Folia chirurgiczna.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1 Folia chirurgiczna wykonana z poliestru, ultracienka o grubości 0,025mm, oddychająca, rozciągliwa, niepalna, matowa, antystatyczna, klej akrylowy, paroprzepuszczalność (MVTR)>600G/m<sup>2</sup> /24h, z systemem bezpiecznej aplikacji. Rozmiar całkowity 38cm x 41cm , rozmiar części lepnej 28cm x 41cm (+ - 0,5 cm) szt 1 500 2 Folia chirurgiczna wykonana z poliestru, ultracienka o grubości 0,025mm, oddychająca, rozciągliwa, niepalna, matowa, antystatyczna, klej akrylowy, paroprzepuszczalność (MVTR)>600G/m<sup>2</sup> /24h, z systemem bezpiecznej aplikacji. Rozmiar całkowity 60cm x 45cm , rozmiar części lepnej 50cm x 45cm (+ - 0,5 cm) szt 2 000 3 Folia chirurgiczna wykonana z poliestru, ultracienka o grubości 0,025mm, oddychająca, rozciągliwa, niepalna, matowa, antystatyczna, klej akrylowy, paroprzepuszczalność (MVTR)>600G/m<sup>2</sup> /24h, z systemem bezpiecznej aplikacji. Rozmiar całkowity 38cm x 25cm , rozmiar części lepnej 28cm x 25cm (+ - 0,5 cm) szt 800.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.14.11.00-1, 33.14.11.10-4.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 24.
- **4) Kryteria oceny ofert:** najniższa cena.