Ogłoszenie nr 515226-N-2019 z dnia 2019-02-18 r.

**Powiatowy Zakład Opieki Zdrowotnej: Dostawa materiałów medycznych
OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - Dostawy**

**Zamieszczanie ogłoszenia:** Zamieszczanie obowiązkowe

**Ogłoszenie dotyczy:** Zamówienia publicznego

**Zamówienie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej**

Nie

**Nazwa projektu lub programu**

**O zamówienie mogą ubiegać się wyłącznie zakłady pracy chronionej oraz wykonawcy, których działalność, lub działalność ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, obejmuje społeczną i zawodową integrację osób będących członkami grup społecznie marginalizowanych**

Nie

Należy podać minimalny procentowy wskaźnik zatrudnienia osób należących do jednej lub więcej kategorii, o których mowa w art. 22 ust. 2 ustawy Pzp, nie mniejszy niż 30%, osób zatrudnionych przez zakłady pracy chronionej lub wykonawców albo ich jednostki (w %)

**SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

**Postępowanie przeprowadza centralny zamawiający**

Nie

**Postępowanie przeprowadza podmiot, któremu zamawiający powierzył/powierzyli przeprowadzenie postępowania**

Nie

**Informacje na temat podmiotu któremu zamawiający powierzył/powierzyli prowadzenie postępowania:**
**Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie przez zamawiających**

Nie

Jeżeli tak, należy wymienić zamawiających, którzy wspólnie przeprowadzają postępowanie oraz podać adresy ich siedzib, krajowe numery identyfikacyjne oraz osoby do kontaktów wraz z danymi do kontaktów:

**Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej**

Nie

**W przypadku przeprowadzania postępowania wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej – mające zastosowanie krajowe prawo zamówień publicznych:**
**Informacje dodatkowe:**

**I. 1) NAZWA I ADRES:**Powiatowy Zakład Opieki Zdrowotnej, krajowy numer identyfikacyjny 29114175200000, ul. ul. Radomska  70 , 27-200  Starachowice, woj. świętokrzyskie, państwo Polska, tel. 041 2745202 w. 182, e-mail pzozstarachowice.zp@interia.pl, faks 412 746 158.
Adres strony internetowej (URL): http://zoz.starachowice.sisco.info/
Adres profilu nabywcy:
Adres strony internetowej pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

**I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO:**Podmiot prawa publicznego

**I.3) WSPÓLNE UDZIELANIE ZAMÓWIENIA *(jeżeli dotyczy)*:**

Podział obowiązków między zamawiającymi w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania, w tym w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej (który z zamawiających jest odpowiedzialny za przeprowadzenie postępowania, czy i w jakim zakresie za przeprowadzenie postępowania odpowiadają pozostali zamawiający, czy zamówienie będzie udzielane przez każdego z zamawiających indywidualnie, czy zamówienie zostanie udzielone w imieniu i na rzecz pozostałych zamawiających):

**I.4) KOMUNIKACJA:**
**Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów z postępowania można uzyskać pod adresem (URL)**

Nie
http://zoz.starachowice.sisco.info/

**Adres strony internetowej, na której zamieszczona będzie specyfikacja istotnych warunków zamówienia**

Nie
http://zoz.starachowice.sisco.info/

**Dostęp do dokumentów z postępowania jest ograniczony - więcej informacji można uzyskać pod adresem**

Nie

**Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać:**
**Elektronicznie**

Nie
adres

**Dopuszczone jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:**
Nie
Inny sposób:

**Wymagane jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:**
Tak
Inny sposób:
Pisemnie
Adres:
Powiatowy Zakład Opieki Zdrowotnej w Starachowicach 27-200 Starachowice Ul. Radomska 70,

**Komunikacja elektroniczna wymaga korzystania z narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne**

Nie
Nieograniczony, pełny, bezpośredni i bezpłatny dostęp do tych narzędzi można uzyskać pod adresem: (URL)

**SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

**II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego:**Dostawa materiałów medycznych
**Numer referencyjny:**P/10/02/2019/MED
**Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia przeprowadzono dialog techniczny**

Nie

**II.2) Rodzaj zamówienia:**Dostawy
**II.3) Informacja o możliwości składania ofert częściowych**
Zamówienie podzielone jest na części:

Tak
**Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do:**
wszystkich części

**Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia łącznie następujących części lub grup części:**

**Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:**
Bez ograniczeń

**II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia***(wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań )***a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Przedmiotem zamówienia jest: dostawa materiałów medycznych dla potrzeb Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Starachowicach ul. Radomskiej 70 ujętych w pakietach (7 pakietów) w ilościach uzależnionych od bieżącego zapotrzebowania wynikającego z działalności leczniczej. W załączeniu wykaz wyrobów ( załącznik nr 5 do SIWZ) z opisem wymagań minimalnych i ilość przewidywanego zużycia w okresie 12 miesięcy.

**II.5) Główny kod CPV:**33140000-3
**Dodatkowe kody CPV:**

|  |
| --- |
| Kod CPV |
| 33141000-0 |
| 33141310-6 |

**II.6) Całkowita wartość zamówienia***(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia)*:
Wartość bez VAT:
Waluta:

PLN
*(w przypadku umów ramowych lub dynamicznego systemu zakupów – szacunkowa całkowita maksymalna wartość w całym okresie obowiązywania umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów)*

**II.7) Czy przewiduje się udzielenie zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:**Nie
Określenie przedmiotu, wielkości lub zakresu oraz warunków na jakich zostaną udzielone zamówienia, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:
**II.8) Okres, w którym realizowane będzie zamówienie lub okres, na który została zawarta umowa ramowa lub okres, na który został ustanowiony dynamiczny system zakupów:**
miesiącach:  12  *lub***dniach:**
*lub*
**data rozpoczęcia:** *lub***zakończenia:**

**II.9) Informacje dodatkowe:**

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

**III.1) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

**III.1.1) Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów**
Określenie warunków: Przedstawienie koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych.
Informacje dodatkowe
**III.1.2) Sytuacja finansowa lub ekonomiczna**
Określenie warunków: Przedstawienie informacji banku informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową wykonawcy oraz poprzez przedstawienie informacji potwierdzających, że wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia.
Informacje dodatkowe
**III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa**
Określenie warunków: Przedstawienie wykazu dostaw lub usług wykonanych , a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy, w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie
Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób: Nie
Informacje dodatkowe:

**III.2) PODSTAWY WYKLUCZENIA**

**III.2.1) Podstawy wykluczenia określone w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp**
**III.2.2) Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp** Tak Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia: Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 3 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 4 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 5 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 6 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 7 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy Pzp)

**III.3) WYKAZ OŚWIADCZEŃ SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CELU WSTĘPNEGO POTWIERDZENIA, ŻE NIE PODLEGA ON WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIA WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPEŁNIA KRYTERIA SELEKCJI**

**Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu**
Tak
**Oświadczenie o spełnianiu kryteriów selekcji**
Nie

**III.4) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW , SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 3 USTAWY PZP:**

1. Aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy, 2. Aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, 3. Aktualnego zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności gdy uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, 4. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13,14 i 21 ustawy oraz, odnośnie skazania za wykroczenie na karę aresztu, w zakresie określonym na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 5 i 6 ustawy PZP, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert; 5. Oświadczenia wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu, składane w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 3 ustawy Pzp (informacje z sesji otwarcia ofert)

**III.5) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 1 USTAWY PZP**

**III.5.1) W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:**
1. Koncesji, zezwolenia lub licencji lub dokumentu, potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, 2. Informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową wykonawcy, w okresie nie wcześniejszym niż 1 miesiąc przed upływem terminu składania ofert, 3. Informacji potwierdzających, że wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia
**III.5.2) W ZAKRESIE KRYTERIÓW SELEKCJI:**

**III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP**

1. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności lub certyfikat CE potwierdzające o dopuszczony do obrotu i stosowania na rynku polskim zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych ( tj. Dz.U. 2019 poz. 175). Jako potwierdzenie spełnienia w/w warunku, Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przedstawienia w/w dokumentów tj. deklaracji zgodności lub certyfikatu CE na etapie badania i oceny ofert. Na dzień składania ofert deklaracje zgodności i certryfikaty CE nie są wymagane. 2. Opisy, fotografie ze stron katalogowych wyrobów medycznych, narzędzi itp. 3. Próbki zgodnie z załącznikiem nr 5 do SIWZ. Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć próbki towaru na żądanie zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od momentu zawiadomienia pisemnego o takiej potrzebie. W przypadku kiedy próbki nie są wymagane na dzień składania ofert.

**III.7) INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6)**

1. Formularz ofertowy (załącznik nr 1 do SIWZ). 2. Formularz ofertowo cenowy (załącznik nr 5 do SIWZ). 3. Wypełniony i podpisany załącznik nr 2 do SIWZ. 4. Wypełniony i podpisany załącznik nr 3 do SIWZ. 5. Oświadczenia wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu, składane w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 3 ustawy Pzp (informacje z sesji otwarcia ofert).

**SEKCJA IV: PROCEDURA**

**IV.1) OPIS**
**IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia:**Przetarg nieograniczony
**IV.1.2) Zamawiający żąda wniesienia wadium:**

Nie
Informacja na temat wadium

**IV.1.3) Przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia:**

Nie
Należy podać informacje na temat udzielania zaliczek:

**IV.1.4) Wymaga się złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:**

Nie
Dopuszcza się złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:
Nie
Informacje dodatkowe:

**IV.1.5.) Wymaga się złożenia oferty wariantowej:**

Dopuszcza się złożenie oferty wariantowej

Złożenie oferty wariantowej dopuszcza się tylko z jednoczesnym złożeniem oferty zasadniczej:

**IV.1.6) Przewidywana liczba wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do udziału w postępowaniu**
*(przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne)*

Liczba wykonawców
Przewidywana minimalna liczba wykonawców
Maksymalna liczba wykonawców
Kryteria selekcji wykonawców:

**IV.1.7) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów:**

Umowa ramowa będzie zawarta:

Czy przewiduje się ograniczenie liczby uczestników umowy ramowej:

Przewidziana maksymalna liczba uczestników umowy ramowej:

Informacje dodatkowe:

Zamówienie obejmuje ustanowienie dynamicznego systemu zakupów:

Adres strony internetowej, na której będą zamieszczone dodatkowe informacje dotyczące dynamicznego systemu zakupów:

Informacje dodatkowe:

W ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów dopuszcza się złożenie ofert w formie katalogów elektronicznych:

Przewiduje się pobranie ze złożonych katalogów elektronicznych informacji potrzebnych do sporządzenia ofert w ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów:

**IV.1.8) Aukcja elektroniczna**
**Przewidziane jest przeprowadzenie aukcji elektronicznej***(przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem)*Nie
Należy podać adres strony internetowej, na której aukcja będzie prowadzona:

**Należy wskazać elementy, których wartości będą przedmiotem aukcji elektronicznej:**
**Przewiduje się ograniczenia co do przedstawionych wartości, wynikające z opisu przedmiotu zamówienia:**

Należy podać, które informacje zostaną udostępnione wykonawcom w trakcie aukcji elektronicznej oraz jaki będzie termin ich udostępnienia:
Informacje dotyczące przebiegu aukcji elektronicznej:
Jaki jest przewidziany sposób postępowania w toku aukcji elektronicznej i jakie będą warunki, na jakich wykonawcy będą mogli licytować (minimalne wysokości postąpień):
Informacje dotyczące wykorzystywanego sprzętu elektronicznego, rozwiązań i specyfikacji technicznych w zakresie połączeń:
Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w aukcji elektronicznej:
Informacje o liczbie etapów aukcji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Czy wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:
Warunki zamknięcia aukcji elektronicznej:

**IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT**
**IV.2.1) Kryteria oceny ofert:**
**IV.2.2) Kryteria**

|  |  |
| --- | --- |
| Kryteria | Znaczenie |
| Cena | 60,00 |
| Termin dostawy | 5,00 |
| Okres przydatności do użycia produktów sterylnych lub termin gwarancji produktów niesterylnych | 5,00 |
| Parametry jakościowe | 30,00 |

**IV.2.3) Zastosowanie procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp**(przetarg nieograniczony)

**IV.3) Negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne**
**IV.3.1) Informacje na temat negocjacji z ogłoszeniem**
Minimalne wymagania, które muszą spełniać wszystkie oferty:

Przewidziane jest zastrzeżenie prawa do udzielenia zamówienia na podstawie ofert wstępnych bez przeprowadzenia negocjacji
Przewidziany jest podział negocjacji na etapy w celu ograniczenia liczby ofert:
Należy podać informacje na temat etapów negocjacji (w tym liczbę etapów):

Informacje dodatkowe

**IV.3.2) Informacje na temat dialogu konkurencyjnego**
Opis potrzeb i wymagań zamawiającego lub informacja o sposobie uzyskania tego opisu:

Informacja o wysokości nagród dla wykonawców, którzy podczas dialogu konkurencyjnego przedstawili rozwiązania stanowiące podstawę do składania ofert, jeżeli zamawiający przewiduje nagrody:

Wstępny harmonogram postępowania:

Podział dialogu na etapy w celu ograniczenia liczby rozwiązań:
Należy podać informacje na temat etapów dialogu:

Informacje dodatkowe:

**IV.3.3) Informacje na temat partnerstwa innowacyjnego**
Elementy opisu przedmiotu zamówienia definiujące minimalne wymagania, którym muszą odpowiadać wszystkie oferty:

Podział negocjacji na etapy w celu ograniczeniu liczby ofert podlegających negocjacjom poprzez zastosowanie kryteriów oceny ofert wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Informacje dodatkowe:

**IV.4) Licytacja elektroniczna**
Adres strony internetowej, na której będzie prowadzona licytacja elektroniczna:

Adres strony internetowej, na której jest dostępny opis przedmiotu zamówienia w licytacji elektronicznej:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w licytacji elektronicznej, w tym wymagania techniczne urządzeń informatycznych:

Sposób postępowania w toku licytacji elektronicznej, w tym określenie minimalnych wysokości postąpień:

Informacje o liczbie etapów licytacji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w licytacji elektronicznej:
Data: godzina:
Termin otwarcia licytacji elektronicznej:

Termin i warunki zamknięcia licytacji elektronicznej:

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, albo ogólne warunki umowy, albo wzór umowy:

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Informacje dodatkowe:

**IV.5) ZMIANA UMOWY**
**Przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy:** Nie
Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

**IV.6) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE**

**IV.6.1) Sposób udostępniania informacji o charakterze poufnym***(jeżeli dotyczy):*

**Środki służące ochronie informacji o charakterze poufnym**

**IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:**
Data: 2019-02-26, godzina: 13:00,
Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem):
Nie
Wskazać powody:

Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu
> polski
**IV.6.3) Termin związania ofertą:**do: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert)
**IV.6.4) 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
**IV.6.5) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, jeżeli środki służące sfinansowaniu zamówień na badania naukowe lub prace rozwojowe, które zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane** Nie
**IV.6.6) Informacje dodatkowe:**

**ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Część nr:** | 1 | **Nazwa:** | Pakiet nr 1 |

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia***(wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań)***a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**1 "Zestaw brzuszno-kroczowy: Sterylne obłożenie wykonane z dwuwarstwowej pełno barierowej włókniny ( film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m2. Posiada dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy > 150 cm H₂O. Każdy zestaw musi posiadać etykietę identyfikacyjną (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierającą datę ważności i nr serii umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego. Skład zestawu: 1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm) 1 x obłożenie stolika Mayo złożone teleskopowo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 80 cm) 1 x serweta brzuszno-kroczowa 230 x 250 cm (wzmocnienie 60 x 120 cm; 85 x 50 cm) okna 19 x 29 cm (w kształcie nerki) i 9 x 12 cm (owalne) 2 x ręczniki celulozowe 33 x 33 cm" szt. 50 2 "Zestaw do laparoskopii Sterylne obłożenie wykonane z dwuwarstwowej pełno barierowej włókniny ( film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m2. Posiada dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy > 150 cm h2O. Każdy zestaw musi posiadać etykietę identyfikacyjną (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierającą datę ważności i nr serii umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego. Skład zestawu: 1 serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm) 1 obłożenie stolika Mayo złożone teleskopowo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 80 cm) 1 serweta do zabiegów laparoskopii z samoprzylepnym oknem (32 x 28 cm) i torbami na narzędzia chirurgiczne ( ułożenie płaskie na stole ) 310 x 250 cm 2 ręczniki celulozowe 33 x 33 cm, 1 x fartuch chirurgiczny Foliodress Protect Standard M -2 x fartuch chirurgiczny Foliodress Protect Standard L -1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm " szt. 450 3 "Sterylny zestaw do artroskopii barku wykonany z włókniny dwuwarstwowej. W skład wchodzi warstwa filmu polietylenowego i hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej o gramaturze 55 g/m2. Obszar wzmocnień wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m2. odporność na przenikanie cieczy > 150cm h20 Obłożenie musi spełniać normę( EN 13795 1,2,3 ). Każdy zestaw musi posiadać informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia na karcie pacjenta. Skład zestawu 1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 x serweta do artroskopii stawu barkowego z workiem do zbiórki płynów 225 x 360 cm (0 13x11 cm) 1 x serweta samoprzylepna 150 x 240 cm 1 x osłona na kończynę 25 x 80 cm 1x taśma samoprzylepna 10 x 50 cm 1 x ręcznik celulozowy 33 x 33 cm, 1 x uchwyt velcro 2 x 23 cm, 2 x opaska elastyczna 4 x 15 cm" szt. 70 4 "Zestaw do operacji ręki Sterylny zestaw do operacji ręki wykonany z włókniny dwuwarstwowej. W skład wchodzi warstwa filmu polietylenowego i hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej o gramaturze 55 g/m2. Obszar wzmocnień wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m2. odporność na przenikanie cieczy > 150cm h20 Obłożenie musi spełniać normę( EN 13795 1,2,3 ). Każdy zestaw musi posiadać informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia na karcie pacjenta. Skład zestawu: 1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm) 1 x serweta do obłożenia ręki 270 x 320 cm; 0 3 cm (wzmocnienie 50 x 100 cm) 1 x serweta pomocnicza 100 x 150 cm ~ L, 1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm hup VA 1x obłożenie stolika Mayo, złożone teleskopowo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 80 cm) " szt. 400 5 "Zestaw do cięcia cesarskiego Zestaw do cięcia cesarskiego wykonany z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny zgodnej z (EN13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m2. Jedną z warstw materiału stanowi folia PE. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 440%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H20 oraz odporność na rozerwanie >290kPa (zgodnie z EN 13938-1). Skład zestawu: 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 140 cm (owinięcie zestawu) 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 x serweta do cięcia cesarskiego 260 x 320 cm, otwór 21 x 13,5 cm (folia na brzegach), worek do gromadzenia płynów, bez osłon na kończyny 2 x ręcznik celulozowy 33 x 33 cm 30 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm, 12 warstw 17 nitek 2 x serweta z gazy RTG 45 x 45 cm, 4 warstwy 20 nitek, z tasiemką 1 x opatrunek na ranę pooperacyjną 25 x 10 cm 2 x fartuch chirurgiczny rozm, M 2 x fartuch chirurgiczny rozm. L 1 x serweta włóknionowa dla noworodka 87 x 90 cm 1x uchwyt velcro 2 x 23 1x kieszeń przylepna , 2 sekcje 43 x 38 " szt. 300 6 "Zestaw do artroskopii Sterylny zestaw do artroskopii stawu kolanowego wykonany z włókniny dwuwarstwowej. W skład wchodzi warstwa filmu polietylenowego i hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej o gramaturze 55 g/m2. Obszar wzmocnień wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m2. odporność na przenikanie cieczy > 150cm h20 Obłożenie musi spełniać normę( EN 13795 1,2,3 ). Każdy zestaw musi posiadać informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia na karcie pacjenta. Skład zestawu: 1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm) 1 x obłożenie stolika Mayo złożone teleskopowo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 80 cm) 1 x serweta pomocnicza 150 x 150 cm 1 x serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów 320 x 200 cm 1 x osłona na kończynę 25 x 80 cm 2 x taśmy samoprzylepne 10 x 50 cm 2 x ręczniki celulozowe 33 x 33 cm " szt. 250 7 "Zestaw do operacji dłoni / stopy Sterylny zestaw do operacji dłoni / stopy wykonany z włókniny dwuwarstwowej. W skład wchodzi warstwa filmu polietylenowego i hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej o gramaturze 55 g/m2. Obszar wzmocnień wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m2. odporność na przenikanie cieczy > 150cm h20 Obłożenie musi spełniać normę( EN 13795 1,2,3 ). Każdy zestaw musi posiadać informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia na karcie pacjenta. Skład zestawu: 1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm (wzmocnienie 75 x 190 cm) 1 x obłożenie stolika Mayo złożone teleskopowo 80 x 145 cm (wzmocnienie 60 x 80 cm) 1 x serweta do zabiegów chirurgicznych dłoni/stopy 320 x 225 cm; 0 3 cm (wzmocnienie 150 x 150 cm) 2 x ręczniki celulozowe 33 x 33 cm , 1x serweta 200x150cm" szt. 500 8 "Zestaw do operacji biodra Obłożenie operacyjne jednorazowe (serweta główna ) wykonana z trój warstwowej pełnobarierowej włókniny (folia polietylenowa, włóknina polipropylenowa i włóknina wiskozowa) (zgodnej z normą EN 13795 1,2,3) o gramaturze min. 74g/m2. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 780%. Obłożenie powinna cechować wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811)>200 cm H20. Wymagany certyfikat walidacji procesu sterylizacji EO Każdy zestaw musi posiadać informacje o dacie ważności i nr serii w postaci 2 naklejek do umieszczenia na karcie pacjenta Pakiety operacyjne w co najmniej dwóch warstwach opakowania transportowego Skład zestawu: 1 x serweta 260 x 200 cm, otwór ""U"" przylepny 6,5 x 95 cm 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 x serweta nieprzylepna 200 x 150 cm 2 x osłona na kończynę rolowana 35 x 120 cm 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm 2 x ręcznik celulozowy 33 x 33 cm 2 x serweta na stół narzędziowy 200 x 150 cm (opakowanie zestawu) 1x serweta przylepna 75x90 2x serweta przylepna 150x240" szt. 400 9 "Zestaw uniwersalny Zestaw wykonany z dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny polipropylenowej zgodnej z (EN13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m2. Jedną z warstw materiału stanowi folia PE. Chłonność warstwy zewnętrznej 450%. Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 150cm H2O oraz odporność na rozerwanie >290kPa (zgodnie z EN 13938-1) Serweta na stolik narzędziowy wykonana z foliowo-włókninowego laminatu złożonego z warstwy polietylenowej folii ze wzmocnioną strefą z chłonnej, polipropylenowej włókniny o gramaturze 87 g/m2 Skład zestaw 1 serweta wzmocniona do nakrycia stołu instrumentariuszki 140 x 190 cm (opakowanie zestawu) 1 serweta do nakrycia stolika Mayo 80 x 145 cm, złożona teleskopowo 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75 x 90 cm 1 samoprzylepna serweta operacyjna 170 x 175 cm 1 samoprzylepna serweta operacyjna 170 x 200 cm 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm 2 ręczniki celulozowe 33 x 33 cm 1 kieszeń samoprzylepna (2 sekcje) 43 x 38cm 2 x fartuch chirurgiczny Foliodress Protect rozm. XL 1 x fartuch Standard rozm. M " szt. 900 10 Osłona na kończynę wykonana z dwuwarstwowego materiału gdzie warstwę wewnętrzną stanowi miękka włóknin. Warstwa zewnętrzna zabezpiecza przed przenikaniem płynów i mikroorganizmów. Gramatutra min. 100g/m2. Produkt musi spełnić wymogi normy EN 13795 1, 2, 3 w zakresie podwyższonego poziomu funkcjonalności gdzie odporność na przenikanie mikroorganizmów w stanie mokrym BI=6. Rozmiar 35x120 cm szt. 200 11 "Zestaw do porodu. Zestaw do porodu wykonany z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny zgodnej z EN 13795 1, 2, 3 o gramaturze min 54/m2. Jedna z warstw materiału stanowi folia PE. Chłonność warstwy zewnętrznej min 440%. Obłożenie winna cehować wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811)> 200cH2O oraz wysoka odporność na rozerwanie > 290 kPa (Zgodnie z EN 13938-1). Każdy zestaw posiada informacje o dacie ważnościi nr serii w postaci 2 naklejek do umieszczenia na karcie pacjenta Skład zestawu: 1x nożyczki chirurgiczne prostw tepo tępe 14,5 cm ze stali 1x kleszczyki metalowe proste 14 cm, 1xkleszczyki plastikowe proste 14 cm 1x serweta dla noworodka 87x90cm 2 x podkład chłonny 57x90 2x ręcznik celulozowy 33x33cm Gruszka do odessania wydzieliny z jamy ustnej noworodka 10x kompres z włókniny 10x10,4 cm, 4 warstwy 40g/m2 1 worek na łożysko (foliowy zamykany na suwak) " szt. 550 12 " Zestaw uniwersalny z serwetą z wycięciem U do operacji tarczycy Sterylne obłożenie wykonane z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny ( film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodnej z EN 13795 1,2,3) o gramaturze 55g/m2. Posiada dodatkowy obszar wzmocnień z włókniny polipropylenowej o gramaturze 110 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy > 150 cm h2O. Każdy zestaw musi posiadać etykietę identyfikacyjną (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierającą datę ważności i nr serii umieszczoną wewnątrz opakowania jednostkowego. Skład zestawu: 1 serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm 1 serweta samoprzylepna (głowa) 200x240 cm 1 serweta z samoprzylepnym wycięciem ""U"" 6.5x95 cm 150x240 cm 1 serweta nieprzylepna 150x200 cm 2 ręczniki celulozowe 33x33 cm 1 x uchwyt velcro 2 x 23 cm 1 x fartuch chirurgiczny Foliodres Protect rozm. M 3 x fartuch chirurgiczny Foliodress Protect Standard rozm. L" szt. 50 13 "Zestaw do szycia po episiotomii Zestaw do szycia po nacięci krocza winien być wykonany z dwuwarstwowej pełnobarierowj wókniny zgodnej z EN 13795 1, 2, 3 o gramaturze min. 54g/m2 jedna z warstw materiału stanowi folia PE. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 440%. Obłozenie winna cechować wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 200cm H2O oraz odporność na rozerawnie > 290 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Kazdy zestaw posiada informację o dacie ważności i nr serii w postaci 2 naklejek do umieszczenia na karcie pacjenta skład zestawu: 1x serweta dwuwarstwowa na stół narzędziowy (owinięcie zestawu) 75x45 cm 1x serweta dwuwarstwowa nieprzylepna 90x75 cm 1x nożyczki chirurgiczne proste ostro tępe dł 14,5 cm ze stali 1x imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar ze stali 1x kleszczyki plastikowe proste dł 14 cm do mycia pola operacyjnego 10x kompres z włókniny 10x10 cm " szt. 200 14 "Nożyczki do episiotomi Braun-Stadler 14,5 cm lub równoważne, sterylne jednorazowe narzędzia chirurgiczne wykonane ze stali. Symbol graficzny - do jednorazowego użycia, zgodnie z normą EN 980 umieszczony w sposób trwały na obu stronach narzędzia. Wyr ób zgodny z Dyrektywą UE 93/42/EWG. Wyrób medyczny klasa I reguła 6 " szt. 200
**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):**33140000-3,

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**
Wartość bez VAT:
Waluta:
PLN
**4) Czas trwania lub termin wykonania:**
okres w miesiącach: 12
okres w dniach:
data rozpoczęcia:
data zakończenia:
**5) Kryteria oceny ofert:**

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Znaczenie |
| Cena | 60,00 |
| Termin dostawy | 5,00 |
| Okres przydatności do użycia produktów sterylnych lub termin gwarancji produktów niesterylnych | 5,00 |
| Parametry jakościowe | 30,00 |

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Część nr:** | 2 | **Nazwa:** | Pakiet nr 2 |

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia***(wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań)***a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**1 Igła ze szlifem Hubera, wyposażona w gwintowany łącznik luer-lock, nie silikowaną igłę zapewniającą bezpieczne i pewne wkłucie. Posiadajaca zdejmowany uchwyt igły służący do kontrolowanego wkłucia, zintegrowany dren długości w zakresie od min. 18 do max. 21 cm z zaciskiem typu "C" pozwalającym na szybkie i łatwe zamknięcie lini jedna ręką. Materiał drenu charakteryzujący się dużą odpornością na zamknięcie światła. Port boczny typu Y z łącznikiem luer-lock dający możliwość pracy z akcesoriami bezigłowymi. Igła do portów z zabezpieczeniem przed zamozakłuciem, długość igły 19 mm. Produkt jednorazowy, bez lateksu, zawartość DEHP na poziomie poniżej 0,2%. Rozmiar 22G, 20G. szt 200
**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):**33141000-0,

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**
Wartość bez VAT:
Waluta:
PLN
**4) Czas trwania lub termin wykonania:**
okres w miesiącach: 12
okres w dniach:
data rozpoczęcia:
data zakończenia:
**5) Kryteria oceny ofert:**

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Znaczenie |
| Cena | 60,00 |
| Termin dostawy | 5,00 |
| Okres przydatności do użycia produktów sterylnych lub termin gwarancji produktów niesterylnych | 5,00 |
| Parametry jakościowe | 30,00 |

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Część nr:** | 3 | **Nazwa:** | Pakiet nr 3 |

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia***(wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań)***a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**1 Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką luer-lock, pojemność 3 ml , całkowita długość skali na cylindrze do 3 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przeźroczysty , bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilna z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 0,1ml , logo producenta i typ strzykawki na cylindrze, opakowanie 200 szt. szt. 300 2 Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką luer-lock, pojemność 5 ml ,całkowita długość skali na cylindrze do 5 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przeźroczysty bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 0,2 ml , logo producenta i typ strzykawki na cylindrze, opakowanie 125 szt. szt. 300 3 Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką luer-lock, pojemność 10 ml ., tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tlok niekontrastujący, przeźroczysty, całkowita długość skali na cylindrze do 10 ml, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 0,2 ml , logo producenta i typ strzykawki na cylindrze, opakowanie 100 szt. szt. 1 000 4 Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką luer-lock, pojemność 20 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przeźroczysty ,całkowita długość skali na cylindrze do 20 ml, bez zawartosci lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta, czarna niezmywalna skala co 1ml , logo producenta i typ strzykawki na cylindrze, opakowanie 120 szt. szt. 1 000 5 Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką luer-lock, pojemność 30 ml.,tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 0,1ml , logo producenta i typ strzykawki na cylindrze, opakowanie 60 szt. szt. 200 6 Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką luer-lock, pojemność 50/60 ml 1 .,tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 1ml , skala nominalna wyróżniona graficznie (obwiedzenie, otoczenie kółkiem liczby określajacej liczbę pojemności nominalnej ), skala poza skalą nominalną co 1 ml, logo producenta i typ strzykawki na cylindrze, opakowanie 60 szt. szt. 500
**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):**33141310-6,

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**
Wartość bez VAT:
Waluta:
PLN
**4) Czas trwania lub termin wykonania:**
okres w miesiącach: 12
okres w dniach:
data rozpoczęcia:
data zakończenia:
**5) Kryteria oceny ofert:**

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Znaczenie |
| Cena | 60,00 |
| Termin dostawy | 5,00 |
| Okres przydatności do użycia produktów sterylnych lub termin gwarancji produktów niesterylnych | 5,00 |
| Parametry jakościowe | 30,00 |

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Część nr:** | 4 | **Nazwa:** | Pakiet nr 4 |

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia***(wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań)***a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**1 Półmaska filtrujaca z zaworem wydechowym do ochrony układu oddechowego przed pyłami, aerozolami cząstek stałych i aerolzolami ciekłymi. Część przednia półmaski zapewniająca utrzymanie jej właściwegoi kształtu w trakcie noszenia, bez efektu zapadania się podczas wdechu. Dwupunktowe mocowanie taśmy nagłowia umożliwiające przesuwanie taśmy i pozwalające na wygodne jej dopasowanie do kształtu głowy. Miękki materiał umożliwiający dobre przyleganie do twarzy. Zawór wydechowy zmniejszajacy kumulowanie się ciepła i ułatwiający oddychanie. Półmaska klasy FFP3. Produkt medyczny. Środek ochrony indywidualnej. szt 500
**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):**33140000-3,

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**
Wartość bez VAT:
Waluta:
PLN
**4) Czas trwania lub termin wykonania:**
okres w miesiącach: 12
okres w dniach:
data rozpoczęcia:
data zakończenia:
**5) Kryteria oceny ofert:**

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Znaczenie |
| Cena | 60,00 |
| Termin dostawy | 5,00 |
| Okres przydatności do użycia produktów sterylnych lub termin gwarancji produktów niesterylnych | 5,00 |
| Parametry jakościowe | 30,00 |

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Część nr:** | 5 | **Nazwa:** | Pakiet nr 5 |

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia***(wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań)***a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**1 Linia infuzyjna matowa, bursztynowa o długości 180 -195 cm do podawania cytstatyków z 2 bocznymi portami bezigłowymi do podłączenia pojemnika z lekiem. Zawory bezigłowe z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji. Linia z kolcem z odpowietrznikiem zabezpieczonym klapką. W linii zacisk zatrzaskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Linia do podaży cytostatyków wykonanym z poliuretanu. szt 4 000 2 Zestaw do przygotowania cytostatyków z matowym bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, kolec z odpowietrznikiem z filtrem hydrofobowym, zabezpieczonym klapką oraz zacisk zatrzaskowy. Zawór do dostrzyknięć z neutralnym ciśnieniem. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – w zakresie 2,7 -3 ml. szt 2 000 3 "Strzykawka napełniona fabrycznie do przepłukiwania zawierająca chlorek sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%) o pojemności 10 ml, całkowita pojemność cylindra od min. 11 ml do maksymalnie 14 ml. Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10 ml. Ma posiadać długi korek zamykający o dł. Min 12 mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza pzretrzeńs sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Strzykawka do stosowania w polu operacyjnym. Po podaży tłok chowa się całkowicie w cylindrze strzykawki, co zapobiega ponownemu użyciu strzykawki oraz minimalizuje objętość strzykawki, co przyczynia zmniejszenie ilości odpadów medycznych. Okres ważności 3 lata. " opak. = 25 szt 40 4 "System zamknięty PHASEAL. Protector, Injector Luer-lock, Secondary Set. Protector - adapter do fiolki do rozpuszczania leków i wyrównywania ciśnienia w systemie zamkniętym. Do fiolek o średnicy 20 mm. Wyrównuje ciśnienie o objętość 50 ml powietrza. Urządzenie do pobierania leku z fiolki w systemie Protector – zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolki do strzykawki . Posiada plastikową igłę. Wymagania: mocowany na fiolkę o średnicy 20 mm, zabezpiecza przed wyciekiem oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji, wyrównuje różnicę ciśnień w fiolce w trakcie rozpuszczania leku (komora o objętości 50 ml), podwójna membrana gwarantuje szczelność i suchość połączeń, posiadające złącze luer lock. Kompatybilne z łącznikiem typu Injector, jałowe pakowane oddzielnie (pojedynczo), kompatybilne z lekami cytotoksycznymi(cytostatycznymi), wolne od PCV. Injector Luer Lock urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik) w systemie Injector, umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system. Wymagania: kompatybilne z łącznikiem w systemie Connector oraz adapterem infuzyjnym. Połączenie luer lock ze strzykawką, jałowe, pakowane, oddzielnie(pojedynczo), kompatybilne z lekami cytotoksycznymi, bez PCV. Secondary Set, zestaw infuzyjny z wbudowanym Phaseal Connector do przenoszenia leków cytostatycznych do worka infuzyjnego, długość 49 cm Zestaw infuzyjny z wbudowanym łącznikiem Connector do bezpiecznego przenoszenia leków do worków w systemie zamkniętym. Całkowita długość 49 cm. Wyposażony w zatyczkę Flow-stop, dla łatwego wypełnienia i odpowietrzenia zestawu . Kompatybilny z cytostatykami, wolny od DEHP, lateksu. " kpl = Protector + Injector + Secondary Set 1 500 5 Krótka linia do podażt Taxolu- zestaw podłączeniowy ze Smartsite z filtrem 0.2µ, w liniii, dren z PCV bez DEHP o długości 50 cm. Zawierający zawór bezigłowy- szczelne, bezpieczne połączenie. Posiadający 2 klamry zaciskowe i złącze typu Luer z zaworem zwrotnym. Bez DEHP i lateksu. szt 200
**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):**33140000-3,

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**
Wartość bez VAT:
Waluta:
PLN
**4) Czas trwania lub termin wykonania:**
okres w miesiącach: 12
okres w dniach:
data rozpoczęcia:
data zakończenia:
**5) Kryteria oceny ofert:**

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Znaczenie |
| Cena | 60,00 |
| Termin dostawy | 5,00 |
| Okres przydatności do użycia produktów sterylnych lub termin gwarancji produktów niesterylnych | 5,00 |
| Parametry jakościowe | 30,00 |

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Część nr:** | 6 | **Nazwa:** | Pakiet nr 6 |

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia***(wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań)***a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**1 Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne, aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm i filtr cząsteczkowy 5µm oraz samouszczelniający się i samo domykający zawór bezigłowy zapobiegający wyciekowi leku po odłączeniu strzykawki. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Powierzchnia filtra cząsteczkowego 1cm2.Wolny od lateksu i PCV. Objętość wypełnienia całkowita 0,29ml. szt 2 000 2 Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego ze specjalnie zaprojektowanym kolcem micro- - wzdłużnie ścięty do połowy swej długości, posiada również rynienkę, dzięki której możliwe jest wybranie bardzo dużej objętości leku. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm i filtr cząsteczkowy 5µm oraz samouszczelniający się i samodomykający zawór bezigłowy zapobiegający wyciekowi leku po odłączeniu strzykawki. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Powierzchnia filtra cząsteczkowego 1cm2. Wolny od lateksu i PCV. Objętość wypełnienia całkowita 0,28ml. szt 200
**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):**33140000-3,

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**
Wartość bez VAT:
Waluta:
PLN
**4) Czas trwania lub termin wykonania:**
okres w miesiącach: 12
okres w dniach:
data rozpoczęcia:
data zakończenia:
**5) Kryteria oceny ofert:**

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Znaczenie |
| Cena | 60,00 |
| Termin dostawy | 5,00 |
| Okres przydatności do użycia produktów sterylnych lub termin gwarancji produktów niesterylnych | 5,00 |
| Parametry jakościowe | 30,00 |

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Część nr:** | 7 | **Nazwa:** | Pakiet nr 7 |

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia***(wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań)***a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**1 "Podkład absorbcyjny Ultrasorbs AP 25 x 40 cm Podkład chłonny min. 4. warstwowy jednorazowy, zamykający w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m2/24godz); warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, chłonność 200-300g, potwierdzona przez producenta; rozmiar 25 x 40 +/-3 cm, rdzeń chłonny nie większy niż 36 x 16 +/-3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa; Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001, pakowany po 10 szt. " szt 1 750 2 "Podkład absorbcyjny Ultrasorbs AP 60 x 91 cm Podkład chłonny min. 4. warstwowy jednorazowy, zamykający w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m2/24godz); warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, chłonność 1800-2300 g, potwierdzona przez producenta; rozmiar 60 x 90 +/-3 cm, rdzeń chłonny nie większy niż 50 x 81 +/-3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa; Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001, sterylny, pakowany pojedyńczo. " szt. 100 3 "Zestaw ratunkowy skład: 1 szt. Chemoprotect fartuch ochronny rozm L, 1 para TouchNTuff rękawice ochronne rozm M, 1 para TouchNTuff rękawice ochronne, rozm L, 1 szt. Maska oddechowa, 1 szt. gogle ochronne, 1 para rękawice ochronne, 1 para Ochraniacze na buty, 1 szt. Instrukcja użycia, 1 szt. Informacje Producenta, 2 szt. Znaki ostrzegawcze, 1 szt. Chemoprotect worek na odpady, 8 szt. Ściereczki chłonne, 1 szt. Pudełko plastikowe, 1 szt. Plastikowy zacisk do worka, 1 szt. Gumowa ściagaczka, 1 szt. Green-Z proszek, 1 szt. Penseta, 1 szt. Wata, 1 szt. Szufelka, 1 szt. Taśma ostrzegawcza " kpl 2
**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):**33140000-3,

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**
Wartość bez VAT:
Waluta:
PLN
**4) Czas trwania lub termin wykonania:**
okres w miesiącach: 12
okres w dniach:
data rozpoczęcia:
data zakończenia:
**5) Kryteria oceny ofert:**

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Znaczenie |
| Cena | 60,00 |
| Termin dostawy | 5,00 |
| Okres przydatności do użycia produktów sterylnych lub termin gwarancji produktów niesterylnych | 5,00 |
| Parametry jakościowe | 30,00 |

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

|  |
| --- |
|  |