

Ogłoszenie nr 646254-N-2018 z dnia 2018-11-09 r.

Świętokrzyskie Centrum Ratownictwa Medycznego i Transportu Sanitarnego: Dostawy sprzętu
jednorazowego użytku

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: Świętokrzyskie Centrum Ratownictwa Medycznego i Transportu Sanitarnego, krajowy numer identyfikacyjny 29115054400000, ul. ul. Św. Leonarda 10 , 25311 Kielce, woj. świętokrzyskie, państwo Polska, tel. 041 3612344 w. 29, e-mail scrmits@post.pl, faks .

Adres strony internetowej (URL): www.scrmits.pl

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: Inny (proszę określić):

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

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

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

Tak

www.scrmits.pl

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:

25-040 Kielce, ul. Pakosz 72

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: Dostawy sprzętu jednorazowego użytku

Numer referencyjny: TP/227/2018

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:

Nie

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do:

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

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

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: L.p.

Asortyment Jednost. miary Ilość sztuk/ opakowań / rolek 1 Cewnik Foley CH 12-14 o pojemności balonu(5-15 ml) oraz CH 16-24 o pojemności ballona (30-45 ml), który jest obustronnie pokryty elastomerem silikonowym z plastikową zastawką, jałowy. Na opakowaniu pojedynczym oraz zbiorczym jest nadrukowana fabrycznie informacja o maksymalnym czasie, po którym cewnik powinien być wymieniony na nowy u pacjenta. Cewnik sterylizowany radiacyjnie. W opakowaniu jest 10 sztuk. 1 op. 50 2 Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych nr 6-10, o długości 40 cm, sterylny, dwa otwory boczne oraz jeden centralny; pakowany jednostkowo z nadrukowaną datą ważności i produkcji. 1 szt. 100 3 Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych o długości 60 cm, sterylny; nr od 12-20 1 szt. 750 4 Cewnik do podawania tlenu przez nos z drenem długości min. 180 cm do 220 cm, sterylny. 1 szt. 6 200 5 Ręcznik wykonany z wysokochłonnej celulozy o gęstości 65 gr/m² w kolorze białym, jednorazowy w rolce o długości 141 m, a szerokości 26,5 cm z perforacją co 38 cm, średnica rdzenia 51, średnica rolki 280 mm. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. 1 rolka 25 6 Elektroda EKG, jednorazowego użytku dla dorosłych, podłoże z pianki PE, żel ciekły, czujnik AgCl, owalne, o wymiarach 43x51mm, opakowanie 30 sztuk, po 6 sztuk na listku. 1 szt. 200 000 7 Elektroda EKG, jednorazowego użytku dla dzieci, do badań holtera I prób wysiłkowych, podłoże z pianki PE, żel ciekły, czujnik AgCl z przesuniętym złączem poprawiającym jakość sygnału, umieszczonym na ruchomym języczku, kształt łezki, wymiary 45 x 30 mm, w opakowaniu 50 sztuk 1 szt. 1 500 8 Filtr oddechowy pediatryczny elektrostatoznaczno - mechaniczny, bakteryjno - wirusowy, sterylny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem do kapnografii zamykanym korkiem, waga 9g, przestrzeń martwa 12ml 1 szt. 30 9 Filtr oddechowy elektrostatoznaczny, wirusowo-bakteriobójczy, sterylny z portem do kapnografii zamykanym korkiem, waga 28,5g, przestrzeń martwa 45 ml 1 szt. 1 100 10 Folia izotermiczna (koc ratunkowy) o rozmiarze 1,6x2,1m 1 szt. 1 000 11 Igła do iniekcji jednorazowego użytku rozm. 0,6x30; sterylne op=100 szt 1 op. 18 12 Igła do iniekcji jednorazowego użytku rozm. 0,7x40; sterylne op=100 szt 1 op. 180 13 Igła do iniekcji jednorazowego użytku rozm. 0,8x40; sterylne op=100 szt 1 op. 430 14 Igła do iniekcji jednorazowego użytku rozm. 0,9x40; sterylne op=100 szt 1 op. 100 15 Igła do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem z zakończeniem typu Pencil Point, zapobiegającym fragmentacji korka - rozm. 1.2 dł. 30mm - op. a 100 szt. 1 op. 130 16 Jednorazowe końcówki ochronne do termometru Braun a 20 szt. 1 op. 1 000 17 Kaczka jednorazowego użytku 1 szt. 40 18 Kaniuła do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 18G 1,2x32mm, przepływ 80ml/min. 1 szt. 17 000 19 Kaniuła do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 20G 1,0x32mm, przepływ 54ml/min. 1 szt. 30 000 20 Kaniuła do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 22G 0,8x25mm, przepływ 31ml/min. 1 szt. 9 500 21 Kaniuła do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 16G 1,7x45mm, przepływ 180ml/min. 1 szt. 400 22 Kaniuła do długotrwałych wlewów dożylnych wykonana z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar: 24G 0,7x19mm, przepływ 18ml/min. 1 szt. 600 23 Kaniuła bezpieczna do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez znajdujący się na igle występ, posiadająca zastawkę antyzwrotną, ze skrzydełkami, 4 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Dostępna w wersji bez portu bocznego z dodatkowym zdejmowalnym uchwytem oraz w wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Sterylna. Rozmiar: 18G 1,2x32mm, przepływ 110 ml/min. 18G 1,2x45mm, przepływ 100 ml/min. 1 szt. 3 000 24 Kaniuła bezpieczna do długotrwałych wlewów dożylnych

wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez znajdujący się na igle występ, posiadająca zastawkę antyzwrotną, ze skrzydełkami, 4 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z poliuretanu (PUR). Dostępna w wersji bez portu bocznego z dodatkowym zdejmowalnym uchwytem oraz w wersji ze standardowym zaworem portu bocznego (zamawiana wg. potrzeb). Sterylna. Rozmiar: 20G 1,0x32 mm, przepływ 64 ml/min. 1 szt. 600 25 Maska tlenowa z drenem dla dorosłych, sterylna 1 szt. 2 000 26 Maska tlenowa z drenem dla dzieci, sterylna 1 szt. 300 27 Maska tlenowa z drenem dla dzieci nebulizatorem, sterylna 1 szt. 250 28 Maska tlenowa z drenem dla dorosłych nebulizatorem, sterylna 1 szt. 750 29 Nakłuwacz automatyczny do nakłuwania palca 1,8 mm posiadający barwny kod głębokości wkłucia, w kształcie litery T , pakowane po 200 szt. w jednym opakowaniu 1 op. 200 30 Nerka jednorazowego użytku 1 szt. 300 31 Opaski uciskowe (stazy) bezlateksowe, jednorazowego użytku do pobierania krwi w kolorze różowym/niebieskim, wykonane z szerokiego rozciągliwego paska gumy syntetycznej, perforowane, płaskie. Na pojedynczym opakowaniu napisy w języku polskim oraz graficzna instrukcja obsługi. Rolka 25 szt. 1 op. 150 32 Plaster do mocowania kaniul 6 x 8 jałowy transparentny 1 szt. 65 000 33 Papier termoczuły do ekg Zoll 90x90x200, 1 szt. 2 500 34 Papier do EKG Ascard 112mm x 25m 1 szt. 40 35 Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką. Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką. Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie. Komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej). Kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml). Filtr płynu 15µm. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu. Logo producenta na zaciskaczu. Łącznik luer-lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną. Dren długości 150 cm. Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku. Wolny od ftalanów. Opakowanie typu papier - folia lub folia z napisami w języku polskim w kolorze niebieskim umożliwiające rozróżnienie aparatów do przetaczania krwi od aparatów do infuzji 1 szt. 15 000 36 Pęseta jednorazowego użytku, sterylna 1 szt. 230 37 Rurka ustno - gardłowa Nr 0, sterylna , pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 30 38 Rurka ustno - gardłowa Nr 5 sterylna , pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 40 39 Rurka ustno - gardłowa Nr 1 sterylna , pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 75 40 Rurka ustno - gardłowa Nr 2 sterylna , pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 180 41 Rurka ustno - gardłowa Nr 3 sterylna, pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 180 42 Rurka ustno - gardłowa Nr 4 sterylna, pakowana jednostkowo, z wyraźną datą produkcji i ważności, oznaczone kolorami 1 szt. 200 43 Rurka intubacyjna bez mankieta(dziecięca) Nr 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 4,5;5;5,5;6. Sterylna 1 szt. 120 44 Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym Nr 5 – 9,5. Sterylna. 1 szt. 1 000 45 Szpatułka drewniana sterylna x 100 szt., pakowana jednostkowo, z datą ważności i produkcji 1 op. 130 46 Strzykawka trzyczęściowa 2ml luer, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 0,1ml, kontrastujący tłok w kolorze zielonym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op.100szt. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Logo producenta na korpusie. 1 op. 357 47 Strzykawka trzyczęściowa 5ml luer, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 0,2ml, kontrastujący tłok w kolorze zielonym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op.100szt. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Logo producenta na korpusie. 1 op. 220 48 Strzykawka trzyczęściowa 10ml luer, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 0,2ml, kontrastujący tłok w kolorze zielonym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op.100szt. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Logo producenta na korpusie. 1 op. 100 49 Strzykawka trzyczęściowa 20ml luer, cylinder o wysokim stopniu przejrzystości, z czytelną i trwałą skalą co 0,5ml, kontrastujący tłok w kolorze zielonym, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem wyraźna kryza zabezpieczająca przed wysunięciem tłoka, opakowanie typu blister-pack z polskimi opisami oraz datą produkcji i ważności; pakowane w kartonowe opakowania, op.50szt. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Logo producenta na korpusie. 1 op. 160 50 Podkład celulozowy 2-warstwowy, zgrzewany i klejony. Rozmiar listka 50x37cm, 135 listków w rolce. Gramatura 34g/m2. Nasączony środkiem bakteriostatycznym - co

ma być potwierdzone deklaracją producenta. 1 rolka 35 51 Podkład celulozowy 2-warstwowy, zgrzewany i klejony. Rozmiar listka 59x37cm, 216 listków w rolce. Gramatura 34g/m². Nasączony środkiem bakteriostatycznym - co ma być potwierdzone deklaracją producenta. 1 rolka 35 52 Pojemnik na odpady medyczne 0,7L wykonany czystego PP o wysokości 14,5cm (+/-0,3cm) z wyraźnym wskaźnikiem maksymalnego napełnienia umieszczonym na zewnątrz pojemnika oraz uchwytem do przenoszenia. Posiadający wieczko z otworem wrzutowym z wcięciem do zdejmowania igieł i otworem typu "margaretka" do zdejmowania igieł insulinowych, z zatrzaskiem utrzymującym klapkę zamykającą wieczko pojemnika w pozycji otwartej w celu łatwego napełnienia jednocześnie zapobiegającym przypadkowemu trwałemu zamknięciu oraz z dodatkowym systemem z możliwością zamknięcia tymczasowego oraz stałego. Oznakowany zgodnie z obowiązującymi przepisami. Kolor czerwony. 1 szt. 4 600 53 Pojemnik na odpady medyczne 5-6L o wymiarach: szer. 16,5cm (+/-0,2cm), dł. 16,5cm (+/-0,2cm), wys. 38,5cm (+/-0,2cm), wykonany z tworzywa sztucznego, z uchwytem do przenoszenia, posiadający wskaźnik maksymalnego napełnienia umieszczony na zewnątrz pojemnika, wieczko z otworem wrzutowym z wcięciem do zdejmowania igieł i otworem typu "margaretka" do zdejmowania igieł insulinowych, z systemem zatrzaskowym zapobiegającym przypadkowemu zamknięciu. Oznakowany zgodnie z obowiązującymi przepisami. 1 szt. 4 500 54 Pojemnik na odpady medyczne 10L wykonany z PP z pokrywą z otworem wrzutowym o średnicy min. 80mm. Oznakowany zgodnie z obowiązującymi przepisami. Kolor czerwony. 1 szt. 1 000 55 Przedłużacz tlenowy sterylny długości min. 2,0 m 1 szt. 90 56 Prowadnica do rurek intubacyjnych- rozmiary 6Fr,10Fr,14Fr, sterylne 1 szt. 60 57 Rękawice diagnostyczne do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowe, bezpudrowe, chlorowane. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,40mm, dłoni 0,30mm, mankiecie 0,20mm, długość 290-300 mm, siła zrywająca przed starzeniem min. 28N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej - dołączone do oferty. Odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, zgodne z normą EN 420 - potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej - dołączonym do oferty. Odporne na przenikanie min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min. 70% potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej dołączonym do oferty. Rozmiar S, M, L op. a 50 szt. 1op. 145 58 Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, niejałowe, o wysokiej rozciągliwości, teksturowana powierzchnia na końcach palców, chlorowane od strony wewnętrznej, pokryte polimerem na stronie roboczej, mankiet rolowany, kształt uniwersalny. Długość minimalna 240mm. Grubości pojedynczej ścianki na: palcu 0,08mm +/-0,01, dłoni 0,07mm +/-0,01 mankiet 0,06mm +/-0,01. AQL 1,0. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Zgodne z wymaganiami EN 455. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu oraz certyfikatem z jednostki niezależnej dołączonym do oferty . Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta - dołączone do oferty. Zgodne z normą EN 374-1,2,3 (w całości) - potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej – dołączonym do oferty. Odporne na przenikanie min. 10 substancji chemicznych na min. 2 poziomie ochrony wg. normy EN 374 potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej dołączonym do oferty. Informacja o substancjach oraz poziomie ochrony nadrukowana na opakowaniu. Odporne na przenikanie min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min. 2 poziomie ochrony potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej od producenta dołączonymi do oferty. Pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej od producenta - dołączone do oferty. Rozmiar S, M, L opakowanie a 200szt., rozmiar XL-opakowanie po 180 szt. 1 op. 6 100 59 Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, z rolowanym mankiem, polimerowane obustronnie, kolor zielony. Wewnętrzna warstwa zawierająca środek pielęgnujący dłonie - żel aloesowy – potwierdzone oświadczeniem producenta dołączonym do oferty oraz formułą ułatwiająca zakładanie rękawic na wilgotną dłoń. Kształt anatomiczny. AQL 0,65. Produkt zgodny ASTM F1671 – potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Zgodne z normą EN 374 1,2,3 (w całości) – potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej dołączonym do oferty. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,16-0,20mm, dłoni 0,12-0,16mm, mankiet 0,12-0,16mm. Długość minimalna rękawicy 280mm. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe (nie składane na pół). Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0;

6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5. 1 para 55 60 Szyna Kramera długość 150 x 10 cm 1 szt. 60 61 Szyna Kramera długość 100x 10cm 1 szt. 110 62 Szyna Kramera długość 80 x 12 cm 1 szt. 55 63 Szyna Kramera długość 50 x 8 cm 1 szt. 60 64 Układ noworodkowy, 2 rury o długości 1,2 m, średnicy 10mm, końcówki 15 M od strony respiratora, od strony pacjenta złącze Y z portem 7,6 i końcówką 15F 1 szt. 55 65 Układ nnoworodkowy, 2 rury o długości 1,6 m, średnicy 10mm,kończówki 15 M od strony respiratora, od strony pacjenta złącze Y z portem 7,6 i końcówką 15F 1 szt. 42 66 Worek na mocz 2l z odpływem jałowy 1 szt. 550 67 Zgłębnik żołądkowy ch 12-24/1250mm 1 szt. 50 68 Żel do EKG 250 ml 1 szt. 40 69 Worek na wymiociny o pojemności 1000 ml, z podziałką co 50 ml do 1000 ml; skala numeryczna 50 ml oraz co 100 ml do 1000 ml. Pomnicza ukośna skala numeryczna co 10 ml od 10 ml do 100 ml. Przeźroczysty, wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści oraz tekturowy uchwyt. 1 szt. 200 70 Strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml trzyczęściowa, Luer-Lock, 1 szt. 40 71 Koreczki do kaniul luer-lock jednorazowego użytku, sterylne, niepirogenne. Pakowane po 1 szt. Opakowanie posiadające duży znacznik otwarcia na całej szerokości. Sposób pakowania umożliwia aseptyczne wyjęcie koreczka z opakowania. Trzpień wewnętrzny położony poniżej krawędzi korka. 1 szt. 340 Wszystkie zaferowane artykuły medyczne muszą posiadać ważne dokumenty dopuszczające do obrotu i użytkowania oraz deklaracje zgodności CE, stwierdzające zgodność z dyrektywą 93/42 EEC, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych(Dz.U z 2017r.poz.211), za wyjątkiem wyrobów medycznych klasy I i IIa, które zostały już wprowadzone do obrotu w innych krajach członkowskich UE lub EFTA i nie są objęte obowiązkiem zgłoszenia. Wszystkie wymagane dokumenty można załączyć do oferty lub dostarczyć na wezwanie Zamawiającego.

II.5) Główny kod CPV: 33141000-0

Dodatkowe kody CPV:

II.6) Całkowita wartość zamówienia (jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

(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:

Okres w miesiącach	Okres w dniach	Data rozpoczęcia	Data zakończenia
12			

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: Zamawiający nie określił warunków

Informacje dodatkowe

III.1.2) Sytuacja finansowa lub ekonomiczna

Określenie warunków: Zamawiający nie określił warunków

Informacje dodatkowe

III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa

Określenie warunków: wykaz dostaw lub usług wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, 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, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.

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

Nie Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia:

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:

Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy pzp, z wykorzystaniem wzoru – załącznik nr 5 do SIWZ

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:

Wykaz wykonanych dostaw w okresie ostatnich trzech lat, z wykorzystaniem wzoru – załącznik nr 7 do SIWZ.

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

Wszystkie zaoficerowane artykuły medyczne muszą posiadać ważne dokumenty dopuszczające do obrotu i użytkowania oraz deklaracje zgodności CE, stwierdzające zgodność z dyrektywą 93/42 EEC, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych(Dz.U z 2017r.poz.211), za wyjątkiem wyrobów medycznych klasy I i IIa, które zostały już wprowadzone do obrotu w innych krajach członkowskich UE lub EFTA i nie są objęte obowiązkiem zgłoszenia. Wszystkie wymagane dokumenty można załączyć do

oferty lub dostarczyć na wezwanie Zamawiającego.

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

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:

Nie

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
Parametry jakościowe	20,00
Okres gwarancji niezmienności cen netto	20,00

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

Nie

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 negocjacom 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: Tak

Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

Strony dopuszczają możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty (w szczególności części dotyczącej przedmiotu umowy, terminów oraz wynagrodzenia), na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy w następującym zakresie: 1) Zmiany przywoływanych w przedmiotowej umowie ustaw oraz rozporządzeń, w przypadku uchwalenia nowych ustaw lub rozporządzeń mających odpowiednie zastosowanie (zmiany przepisów bądź wymogów szczególnych dotyczących przedmiotu zamówienia). 2) Zmiany terminu wykonania przedmiotu zamówienia (terminu wynikającego z harmonogramu, terminu rozpoczęcia i zakończenia), w sytuacji gdyby wystąpiły okoliczności powodujące, że wykonanie zamówienia nie jest możliwe do wykonania w terminie, o którym mowa w SIWZ, z przyczyn leżących po stronie Dostawcy i Zamawiającego, przedłużenia się procedury przetargowej. 3) Zmiany o charakterze niezależnym od stron, którego strony nie mogły przewidzieć przed zawarciem umowy, z uwagi na niezależne od stron okoliczności – siła wyższa. Za okoliczności „siły wyższej” uznaje się między innymi: pożar, powódź, huragan, eksplozję, awarie energetyczne, wojnę, operacje wojskowe, rozruchy, niepokoje społeczne, ograniczenia i zakazy wydane przez organy

administracji publicznej, a także inne nadzwyczajne zjawiska losowe i przyrodnicze, wszystkie z nich powstające poza kontrolą Stron, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a jeżeli możliwe były do przewidzenia nie można było im zapobiec. Zaistnienie siły wyższej powinno być udokumentowane przez Stronę powołującą się na nią. 4) Strony umowy dopuszczają możliwość zmiany cen jednostkowych brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT, 5) Ceny jednostkowe netto przedmiotu umowy mogą ulec zmianie po okresie niezmienności ceny w przypadku zmiany o (+, -) 10 % średniego kursu euro w odniesieniu do średniego kursu euro z dnia zawarcia umowy lub z dnia ostatniej zmiany ceny przedmiotu umowy w związku ze zmianą średniego kursu euro. „Średni kurs euro” oznacza: oficjalny średni kurs wymiany EURO i Polskiego Złotego, który odpowiada kursowi średniemu pomiędzy oficjalnym kursem kupna i sprzedaży EURO i Polskiego Złotego ogłoszonym przez Narodowy Bank Polski. Zmiany zawartej umowy wymagają pisemnego uzasadnienia Zamawiającego.

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: 2018-11-20, godzina: 11:00,

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 PL

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