

Solidarność UE z Ukrainą

Prozorro+: ukraińska platforma zamówień publicznych

Workshop on eForms for reusers of TED data, register here before the 23rd of September

Dostawy - 486658-2022

07/09/2022 S172

I. II. III. IV. VI.

Polska-Zabrze: Materiały medyczne

2022/S 172-486658

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Podstawa prawna:
Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.

Krajowy numer identyfikacyjny: 6482775049

Adres pocztowy: ul. M. Curie-Skłodowskiej 10

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Kod pocztowy: 41-800

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Aldona Myślińska

E-mail: kierownik.zamowienia@klinika-zabrze.med.pl

Tel.: +48 0323732346

Faks: +48 0323732308

Adresy internetowe:

Główny adres: www.klinika-zabrze.med.pl

Adres profilu nabywcy: www.klinika-zabrze.med.pl

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem:

www.klinika-zabrze.med.pl

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem:

<https://miniportal.uzp.gov.pl>

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać na adres podany powyżej

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Podmiot prawa publicznego

I.5) Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla pacjentów Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o.

Numer referencyjny: DZP/14 PN/2022

II.1.2) Główny kod CPV

33140000 Materiały medyczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla pacjentów Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o. przez okres 24 miesięcy. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych, na jedną lub więcej wybranych części (także na wszystkie części). Przedmiot zamówienia został podzielony na 20 Pakietów.

II.1.5) Szacunkowa całkowita wartość

II.1.6) Informacje o częściach

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

II.2) Opis

- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr 1 – Aparaty do przetoczeń płynów i krwi, zgłębniki, igły, strzykawki, maski, cewniki, rurki, dreny, hemostatyki, jedn. oprzyrząd. zabiegowe, opatrunki, przygotowanie pacjenta do zabiegu
Część nr: 1
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przylepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 1 – Pakiet nr 1 – Aparaty do przetoczeń płynów i krwi, zgłębniki, igły, strzykawki, maski, cewniki, rurki, dreny, hemostatyki, jednorazowe oprzyrządowanie zabiegowe, opatrunki, przygotowanie pacjenta do zabiegu.
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewni transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) Informacje dodatkowe

Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.

Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Pakiet nr 2 – Marker endoskopowy sterylny do tatuażu jelita śródoperacyjnie
Część nr: 2

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.

ul. M. Curie-Skłodowskiej 10

41-800 Zabrze

POLSKA

II.2.4) Opis zamówienia:

Część nr 2 – Pakiet nr 2 – Marker endoskopowy sterylny do tatuażu jelita śródoperacyjnie

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:

1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,

2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:

a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),

b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),

c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),

d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,

e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),

f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),

3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)

4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak

Opis wznowień:

po 24 miesiącach lub wg potrzeb

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr 3 – Opatrunki specjalistyczne
Część nr: 3
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 3 – Pakiet nr 3 – Opatrunki specjalistyczne
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewni transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ..
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak

- Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesiące od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr 4 – Cewniki, iniekcje, jednorazowe oprzyrządowanie zabiegowe, opatrunki, przygotowanie pacjenta do zabiegu
Część nr: 4
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igiły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 4 – Pakiet nr 4 – Cewniki, iniekcje, jednorazowe oprzyrządowanie zabiegowe, opatrunki, przygotowanie pacjenta do zabiegu
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej

Cena

- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesiące od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr 5 – Jednorazowe oprzyrządowanie zabiegowe, opatrunki, narzędzia jednorazowego użytku
Część nr: 5
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przylepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 5 – Pakiet nr 5 – Jednorazowe oprzyrządowanie zabiegowe, opatrunki, narzędzia jednorazowego użytku
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)

- W Pakiecie nr 5, zgodnie z opisem w Załączniku nr 3 tj. Formularzu asortymentowo-cenowym, we wskazanych pozycjach Zamawiający wymaga co najmniej dwóch naklejek do dokumentacji
- 4) zaferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) - z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr 6 – Cewniki, rurki, dreny, iniekcje, jednorazowe oprzyrządowanie zabiegowe, opatrunki, przygotowanie pacjenta do zabiegu, hemostatyki, kosmetyki
Część nr: 6
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przylepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 6 – Pakiet nr 6 – Cewniki, rurki, dreny, iniekcje, jednorazowe oprzyrządowanie zabiegowe, opatrunki, przygotowanie pacjenta do zabiegu, hemostatyki, kosmetyki
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaferują produkty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów

- medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
- e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
- f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
- 3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
- 4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesiące od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr 7 – Zestawy opatrunkowe do terapii podciśnieniowej
Część nr: 7
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 7 – Pakiet nr 7 – Zestawy opatrunkowe do terapii podciśnieniowej
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),

- b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
- c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
- d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
- e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
- f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
- 3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
- Zamawiający wymaga bezpłatnego użyczenia urządzenia do terapii NPWT na czas trwania umowy, zgodnie z opisem w Załączniku nr 3 tj. Formularzu asortymentowo-cenowym.
- 4) zaferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr 8 – Hemostatyk
Część nr: 8
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 8 – Pakiet nr 8 – Hemostatyki

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:

- 1) zaferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
- 2) zaferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
 - a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
 - b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
 - c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
 - d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
 - e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
 - f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
- 3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
- 4) zaferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak

Opis wznowień:

po 24 miesiącach lub wg potrzeb

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

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

II.2.14) Informacje dodatkowe

Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesiące od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.

Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Pakiet nr I – Pojemniki na zużyte igły

Część nr: 9

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

33141110 Opatrunki

33141111 Opatrunki przylepne

33141112 Plastry

33141113 Bandaże

33141114 Gaza medyczna

33141115 Wata medyczna

33141116 Zestawy opatrunkowe

33141119 Kompresy

33141123 Pojemniki na skalpele

33141220 Kaniula

33141320 Igły medyczne

33141640 Dreny

33141642 Akcesoria do drenażu

33169400 Pojemniki chirurgiczne

33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji

33171200 Przyrządy do resuscytacji

33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne

38423100 Ciśnieniomierze

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.

ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA

II.2.4) Opis zamówienia:

Część nr 9 – Pakiet nr I – Pojemniki na zużyte igły

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:

- 1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
- 2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
 - a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
 - b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
 - c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
 - d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
 - e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
 - f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
- 3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.). Zamawiający wymaga naklejki zawierającej piktogram BHP: GDW009 na pojemnikach zgodnie z opisem w załączniku nr 3 do SWZ.
- 4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak

Opis wznowień:

po 24 miesiącach lub wg potrzeb

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

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

II.2.14) Informacje dodatkowe

Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.

Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Pakiet nr II – Pojemniki na wycinki histopatologiczne

Część nr: 10

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

33141110 Opatrunki

33141111 Opatrunki przylepne

33141112 Plastry

33141113 Bandaże

33141114 Gaza medyczna

33141115 Wata medyczna

33141116 Zestawy opatrunkowe

33141119 Kompresy

33141123 Pojemniki na skalpele

33141220 Kaniula

33141320 Igły medyczne

33141640 Dreny

33141642 Akcesoria do drenażu

33169400 Pojemniki chirurgiczne

33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji

33171200 Przyrządy do resuscytacji

- 33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 10 – Pakiet nr II – Pojemniki na wycinki histopatologiczne
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
Zamawiający wymaga naklejki zawierającej piktogram: GHS06, GHS07, GHS08 na pojemnikach zgodnie z opisem w załączniku nr 3 do SWZ.
4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesiące od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr III – Ciśnieniomierze i akcesoria wymienne
Część nr: 11
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele

- 33141220 Kaniula
- 33141320 Igły medyczne
- 33141640 Dreny
- 33141642 Akcesoria do drenażu
- 33169400 Pojemniki chirurgiczne
- 33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
- 33171200 Przyrządy do resuscytacji
- 33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
- 38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 11 – Pakiet nr III – Ciśnieniomierze i akcesoria wymienne
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr IV – Układ oddechowy
Część nr: 12
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przylepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże

33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA

II.2.4) Opis zamówienia:

Część nr 12 – Pakiet nr IV – Układ oddechowy

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:

- 1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
- 2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
 - a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
 - b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
 - c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
 - d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
 - e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
 - f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
- 3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
- 4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

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

II.2.14) Informacje dodatkowe

Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Pakiet nr V – Elektrody i żele
Część nr: 13

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

- 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
 - 33141110 Opatrunki
 - 33141111 Opatrunki przylepne
 - 33141112 Plastry
 - 33141113 Bandaże
 - 33141114 Gaza medyczna
 - 33141115 Wata medyczna
 - 33141116 Zestawy opatrunkowe
 - 33141119 Kompresy
 - 33141123 Pojemniki na skalpele
 - 33141220 Kaniula
 - 33141320 Igły medyczne
 - 33141640 Dreny
 - 33141642 Akcesoria do drenażu
 - 33169400 Pojemniki chirurgiczne
 - 33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
 - 33171200 Przyrządy do resuscytacji
 - 33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
 - 38423100 Ciśnieniomierze
 - II.2.3) Miejsce świadczenia usług
 - Kod NUTS: PL22 Śląskie
 - Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
 - Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
 - Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
 - ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
 - 41-800 Zabrze
 - POLSKA
 - II.2.4) Opis zamówienia:
 - Część nr 13 – Pakiet nr V – Elektrody i żele
 - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
 - Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
 - 1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
 - 2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
 - a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
 - b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
 - c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
 - d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
 - e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
 - f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
 - 3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
 - 4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
 - II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
 - Kryteria określone poniżej
 - Cena
 - II.2.6) Szacunkowa wartość
 - II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
 - Okres w miesiącach: 24
 - Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
 - Opis wznowień:
 - po 24 miesiącach lub wg potrzeb
 - II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
 - Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
 - II.2.11) Informacje o opcjach
 - Opcje: nie
 - II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
 - Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
 - II.2.14) Informacje dodatkowe
 - Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
 - Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis

- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr VI – Drobnny sprzęt medyczny
Część nr: 14
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 14 – Pakiet nr VI – Drobnny sprzęt medyczny
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie

zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.

Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr VII – Wkłady do ssaków
Część nr: 15
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przylepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 15 – Pakiet nr VII – Wkłady do ssaków
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie

- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr VIII – Elektrody do defibrylacji
Część nr: 16
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 16 – Pakiet nr VIII – Elektrody do defibrylacji
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb

- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr IX – Elektrody neutralne
Część nr: 17
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przylepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 17 – Pakiet nr IX – Elektrody neutralne
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość

- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesiące od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr X – Elektrody stymulacyjne
Część nr: 18
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 18 – Pakiet nr X – Elektrody stymulacyjne
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)
4) zaferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.

- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak
Opis wznowień:
po 24 miesiącach lub wg potrzeb
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe
Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.
Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- II.2) Opis
- II.2.1) Nazwa:
Pakiet nr XI – Drobne akcesoria medyczne
Część nr: 19
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141110 Opatrunki
33141111 Opatrunki przyklepne
33141112 Plastry
33141113 Bandaże
33141114 Gaza medyczna
33141115 Wata medyczna
33141116 Zestawy opatrunkowe
33141119 Kompresy
33141123 Pojemniki na skalpele
33141220 Kaniula
33141320 Igły medyczne
33141640 Dreny
33141642 Akcesoria do drenażu
33169400 Pojemniki chirurgiczne
33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji
33171200 Przyrządy do resuscytacji
33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne
38423100 Ciśnieniomierze
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
41-800 Zabrze
POLSKA
- II.2.4) Opis zamówienia:
Część nr 19 – Pakiet nr XI – Drobne akcesoria medyczne
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.
Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:
1) zaoferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,
2) zaoferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:
a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),
b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),
c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),
d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o

produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.)

4) zaferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak

Opis wznowień:

po 24 miesiącach lub wg potrzeb

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

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

II.2.14) Informacje dodatkowe

Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesięcy od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.

Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Pakiet nr XII – Akcesoria do spirometrii

Część nr: 20

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

33141110 Opatrunki

33141111 Opatrunki przyklepne

33141112 Plastry

33141113 Bandaże

33141114 Gaza medyczna

33141115 Wata medyczna

33141116 Zestawy opatrunkowe

33141119 Kompresy

33141123 Pojemniki na skalpele

33141220 Kaniula

33141320 Igły medyczne

33141640 Dreny

33141642 Akcesoria do drenażu

33169400 Pojemniki chirurgiczne

33171000 Przyrządy do anestezji i resuscytacji

33171200 Przyrządy do resuscytacji

33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne

38423100 Ciśnieniomierze

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.

ul. M. Curie-Skłodowskiej 10

41-800 Zabrze

POLSKA

II.2.4) Opis zamówienia:

Część nr 20 – Pakiet nr XII – Akcesoria do spirometrii

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 3 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Warunki wymagane od Wykonawców – Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań:

1) zaferują produkty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia uszczegółowionym w załączniku nr 3 do SWZ – formularzu asortymentowo-cenowym,

2) zaferują przedmiot zamówienia, który spełnia wymagania (odpowiednio w zależności od Pakietu) określone w:

a) Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.),

b) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 215, poz. 1416),

c) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 211),

d) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,

- e) Ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.),
- f) Ustawie o produktach kosmetycznych z dnia 04.10.2018 r. (Dz.U. 2018 poz. 2227 ze zm.),
- 3) zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach zgodnych z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), Ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 poz. 2227 ze zm.) i Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1977 ze zm.).
- 4) zaoferują produkty z datą ważności co najmniej 75% całkowitej długości ważności od daty dostawy (każdą inną datę krótszą od wskazanego okresu Wykonawca musi uzgodnić z Zamawiającym) – z pominięciem Części nr 11 Pakietu nr III, Pozostałe wymagania zawiera Rozdział III pkt. 3 SWZ.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: tak

Opis wznowień:

po 24 miesiącach lub wg potrzeb

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

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

II.2.14) Informacje dodatkowe

Zamówienie należy zrealizować w terminie: 24 miesiący od dnia podpisania umowy lub, o ile w tym czasie nie zostanie zrealizowany przedmiot Umowy w ilości co najmniej 80 % wartości danego Pakietu – do czasu realizacji 80% wartości danego Pakietu, nie dłużej jednak niż do upływu 4 lat od podpisania umowy.

Zamawiający nie wymaga wadium ani zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

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

III.1) Warunki udziału

III.1.1) Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Wykaz i krótki opis warunków:

SWZ rozdz. XIV pkt 4.2. Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej – dotyczy produktu leczniczego określonego w Części nr 8 Pakiet 8 poz. 545:

Wykonawca musi posiadać uprawnienia do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej zgodnie z wymogami ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001 r. (Dz.U. z 2021 r., poz. 1977 ze zm.) czyli ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej lub ważne zezwolenie GIF w zakresie wytwarzania produktów leczniczych – jeżeli Wykonawca jest wytwórcą.

Ocena spełniania warunku udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.

Uwaga:

W formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ) w sekcji A części IV Wykonawca składający ofertę w zakresie Pakietu nr 8 wskazuje posiadane uprawnienia, o których mowa w pkt. 4.2 powyżej.

III.1.2) Sytuacja ekonomiczna i finansowa

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu w tym zakresie

III.1.3) Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu w tym zakresie

III.2) Warunki dotyczące zamówienia

III.2.2) Warunki realizacji umowy:

1. Informacje dotyczące umowy zostały zawarte w rozdziale XXV SWZ.

2. Istotne dla Zamawiającego postanowienia umowy, stanowi wzór umowy ramowej (zał nr 4).

3. Umowa zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści SWZ oraz danych zawartych w ofercie.

4. Zamawiający przewiduje możliwość zmian postanowień zawartej umowy (tzw. zmiany kontraktowe w oparciu o art. 455 ust. 1 pkt. 1 ustawy) w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, zgodnie z warunkami zawartymi w Załączniku 4 do SWZ

5. Zmiana umowy może także nastąpić w przypadkach, o których mowa w art. 455 ust. 1 pkt. 2-4 oraz ust. 2 ustawy.

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Opis

IV.1.1) Rodzaj procedury

Procedura otwarta

IV.1.3) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

IV.1.8) Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Data: 10/10/2022

Czas lokalny: 10:00

IV.2.3) Szacunkowa data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału wybranym kandydatom

IV.2.4) Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:
Polski

IV.2.6) Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą
Oferta musi zachować ważność do: 07/01/2023

IV.2.7) Warunki otwarcia ofert

Data: 10/10/2022

Czas lokalny: 10:30

Miejsce:

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o. ul. M. Curie-Skłodowskiej 10, Zabrze.

Informacje o osobach upoważnionych i procedurze otwarcia:

Czynności związane z otwarciem ofert opisane zostały w rozdziale XX. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: tak

Przewidywany termin publikacji kolejnych ogłoszeń:

Po 24 miesiącach lub wg potrzeb

VI.2) Informacje na temat procesów elektronicznych

Akceptowane będą faktury elektroniczne

Stosowane będą płatności elektroniczne

VI.3) Informacje dodatkowe:

1. Wykonawca jest zobowiązany do złożenia wraz z ofertą:

1) Formularz oferty (wzór Zał.nr 1 do SWZ).

2) JEDZ – wg wzoru Zał. nr 2 do SWZ – Rozdział XI SWZ pkt. 4.1.

3) Oświadczenie, że Wykonawca zapoznał się z warunkami zamówienia i z projektowanymi postanowieniami umowy w sprawie zamówienia, które zostaną wprowadzone do umowy w sprawie zamówienia oraz, że przyjmuje ich treść bez żadnych zastrzeżeń – zgodnie z treścią zawartą w formularzu ofertowym, stanowiącym Zał. nr 1 do SWZ.

4) Oświadczenie Wykonawcy o braku postaw wykluczenia z postępowania zgodnie z art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz.UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1) – wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 7 do SWZ.

5) Pełnomocnictwo (jeżeli dotyczy) – Rozdział XI SWZ pkt. 4.4.

6) Formularz asortymentowo-cenowy – Zał. nr 3 do SWZ.

7) Oświadczenie o spełnieniu przez oferowane dostawy wymagań określonych w SWZ – wzór Zał. nr 8 do SWZ (dot. wszystkich Pakietów).

2. Przedmiotowe środki dowodowe – składane na każde żądanie – zgodnie z Rozdziałem V pkt. 3 SWZ.

3. Zamawiający przeprowadza postępowanie z zastosowaniem art. 139 ustawy Pzp tzw. odwrócona kolejność oceny ofert.

4. Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zostanie wezwany, na podst. art. 126 ust. 1 ustawy, do złożenia następujących podm. środków dowodowych (aktualnych na dzień ich złożenia):

4.1. w celu wykazania braku podstaw (przesłanek) wykluczenia z postępowania:

1) informacji z KRK w zakresie określonym:

– w art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy,

– w art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy,

wystawionej nie wcześniej niż 6 mies. przed jej złożeniem;

2) oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2021, poz. 275), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej, niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – wzór załącznika nr 5 do SWZ.

3) odpisu lub informacji z KRS lub z CEiDG, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządz. nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;

4) oświadczenia Wykonawcy (wzór Zał. nr 6 do SWZ) o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:

a) art.108 ust. 1 pkt 3 ustawy,

b) art.108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,

c) art.108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,

d) art.108 ust. 1 pkt 6 ustawy,

e) art.109 ust. 1 pkt 5, 7 ustawy.

f) art.5k Rozp.Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. i art. 7 ust. 1 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach... (Dz. U. 2022, poz. 835) – Rozdz. XIV pkt.5.1.4.f) SWZ.

5) W przypadku Wykonawcy mającego siedzibę/miejsce zamieszkania poza RP – dokumenty podmiotowe zgodnie z Rozdziałem XIV pkt. 6 SWZ.

4.2. w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu:

– dot. Pakiet 8 poz. 545: Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (zgodnie z Rozdziałem XIV pkt. 5.2 SWZ).

5. Informacje dot. ochrony danych osobowych–RODO zawiera Rozdział XXIX SWZ.

VI.4) Procedury odwoławcze

VI.4.1) Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Oficjalna nazwa: Urząd Zamówień Publicznych
Adres pocztowy: ul. Postępu 17A
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Państwo: Polska
Tel.: +48 224587840
Faks: +48 224587801
Adres internetowy: <https://www.uzp.gov.pl/kio>

VI.4.3) Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

1. Zasady, terminy oraz sposób korzystania ze środków ochrony prawnej szczegółowo regulują przepisy działu IX ustawy – Środki ochrony prawnej (art. 505 – 590 ustawy).

2. Środki ochrony prawnej określone w dziale IX przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.

3. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

4. Postępowanie odwoławcze jest prowadzone w języku polskim.

5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

6. Odwołanie przysługuje na:

1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;

2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;

3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.

7. Odwołanie wnosi się:

1) w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne, w terminie:

a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,

b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a;

8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkurs lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie:

1) 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne;

9. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 7,8 wnosi się w terminie:

1) 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne;

10.1 Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

10.2. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.

11. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych, zwanego dalej „sądem zamówień publicznych”.

12. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi.

VI.4.4) Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań

Oficjalna nazwa: Urząd Zamówień Publicznych
Adres pocztowy: ul. Postępu 17
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Państwo: Polska
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Tel.: +48 224587840
Faks: +48 224587801
Adres internetowy: <https://www.uzp.gov.pl/kio>

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

02/09/2022