

Poland-Wałbrzych: Cardiac stimulation devices

OJ S 171/2023 06/09/2023

Contract notice

Supplies

Legal Basis:

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego

Postal address: ul. Sokołowskiego 4

Town: Wałbrzych

NUTS code: PL Polska

Postal code: 58-309

Country: Poland

Contact person: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

E-mail: agnieszka.dziadkiewicz@zdrowie.walbrzych.pl

Telephone: +48 746489700

Fax: +48 746489700

Internet address(es):

Main address: www.zdrowie.walbrzych.pl

Address of the buyer profile: https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych

I.3. Communication

The procurement documents are available for unrestricted and full direct access, free of charge, at: https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych

Additional information can be obtained from the abovementioned address

Tenders or requests to participate must be submitted electronically via:

https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych

I.4. Type of the contracting authority

Body governed by public law

I.5. Main activity

Health

Section II: Object

II.1. Scope of the procurement

II.1.1. Title

Dostawa stymulatorów i kardiowerterów dla pracowni elektroterapii serca

Reference number: Zp/64/PN/23

II.1.2. Main CPV code

33182200 Cardiac stimulation devices

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

Dostawa stymulatorów i kardiowerterów dla pracowni elektroterapii serca

Pakiet nr 1 – Stymulator dwujamowy – DDDR MRI z elektrodami przystosowany do pracy w środowisku MRI z bezprzewodową interrogacją

Pakiet nr 2 – Stymulator jednojamowy PM-VVIR/AAIR przystosowany do pracy w środowisku MRI z bezprzewodową interrogacją

Pakiet nr 3 – Stymulator dwujamowy DDD MRI (na wymiany) z bezprzewodową interrogacją

Pakiet nr 4 – Stymulator jednojamowy PM-VVI/AAI MRI na wymiany z bezprzewodową interrogacją

Pakiet nr 5 – Kardiowerter – defibrylator jednojamowy z elektrodą przystosowany do pracy w środowisku MRI, umożliwiający podgląd IEGM przedsionka z prowadzeniem badań MRI po wszczepieniu z bezprzewodową interrogacją z osprzętem i telemonitoringiem

II.1.5. Estimated total value

II.1.6. Information about lots

This contract is divided into lots: yes

Tenders may be submitted for all lots

Maximum number of lots that may be awarded to one tenderer: 5

II.2. Description

II.2.1. Title

Stymulator dwujamowy – DDDR MRI z elektrodami przystosowany do pracy w środowisku MRI z bezprzewodową interrogacją

Lot No: 1

II.2.2. Additional CPV code(s)

33182200 Cardiac stimulation devices

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4. Description of the procurement

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ŁOŚĆ 36 M-CY

1.Stymulator dwujamowy przystosowany do pracy w środowisko MRI z bezprzewodową interrogacją szt. 300

2.Elektrody komorowe aktywne proste MRI szt. 300

3.Elektrody przedsionkowe aktywne proste MRI szt. 300

4.Introductory do implantacji elektrod 7-9 F szt. 300

5.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital szt. 300

W składzie konsygnacyjnym 10 urządzeń

L.P. Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1.Żywotność stymulatora min 10 lat (nastawy nominalne) TAK

2.Waga max. 28 g TAK

3.Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

4.Amplituda impulsu min.zakres 0,2 - 7,5 [V] TAK

5.Szerokość impulsu (A / V) min. zakres 0,1 - 1,5 [ms] TAK

- 6.Czułość komorowa - co najmniej w zakresie 0,5 - 7,5 [mV] TAK
- 7.Czułość przedsionkowa - co najmniej w zakresie 0,1 - 7,5 [mV] TAK
- 8.Odstęp AV , programowany w zakresie min. 20 - 300 [ms] TAK
- 9.Automatyczna możliwość przełączania polarności w przypadku przekroczenia zakresu impedancji elektrod TAK
- 10.Urządzenie wraz z elektrodami certyfikowane do badań w środowisku MRI 1,5T bez stref wykluczenia oraz 3T ze strefą wykluczenia TAK
- 11.Okres refrakcji A / V min. zakres 225 - 400 [ms] TAK
- 12.Algorytm promujący własne przewodzenie przedsionkowo - komorowe TAK
- 13.Program nocny TAK
- 14.Histereza w obu kanałach stymulatora min 3 typy TAK
- 15.Funkcja dostosowania częstotliwości stymulacji do zapotrzebowania metabolicznego pacjenta TAK
- 16.Algorytm zabezpieczający przed przewodzeniem typu 2:1 w trzepotaniu przedsionków TAK
- 17.Algorytm automatycznie wykrywający polarność elektrod oraz automatycznie aktywujący podstawowe funkcje stymulatora TAK
- 18.Automatyczna zmiana trybu stymulacji w obecności szybkich rytmów przedsionków TAK
- 19.Funkcja automatycznie określająca komorowy próg stymulacji oraz automatycznie dostosowująca parametry stymulacji komorowej do zmierzonego progu stymulacji TAK
- 20.Rejestrowanie trendów oporności elektrod przez cały okres życia urządzenia TAK
- 21.Możliwość automatycznego przełączenia polarności w przypadku przekroczenia zaprogramowanego zakresu impedancji elektrod TAK
- 22.Elektrody A i V aktywne TAK
- 23.Elektrody A i V sterydowe TAK
- 24.Introductory 7-9 F TAK
- 25.Łączny zapis IEGM min.70 s TAK
- 26.Funkcja bezprzewodowej telemetrii TAK
- 27.Elektrody przedsionkowe / komorowe przechodzące przez introducery $\leq 6F$ TAK
- 28.Grubość stymulatora $\leq 7mm$ TAK
- 29.Możliwość dostarczenia sprzętu z programowalną funkcją automatycznego rozpoznawania środowiska MRI TAK
- 30.Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK
- 31.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital TAK

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Weighting: 40

Price - Weighting: 60

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 36

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

Główny kod CPV : 33182000-9 – Urządzenia do wspomagania serca

Dodatkowe kody CPV : 33158210-7 – Stymulatory

II.2. Description

II.2.1. Title

Stymulator jednojamowy PM-VVIR/AAIR przystosowany do pracy w środowisku MRI z bezprzewodową interrogacją

Lot No: 2

II.2.2. Additional CPV code(s)

33182200 Cardiac stimulation devices

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4. Description of the procurement

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ŁOŚĆ 36 M-CY

1.Stymulator jednojamowy przystosowany do pracy w środowisku MRI z bezprzewodową interrogacją szt. 400

2.Elektrody aktywne proste 52-63 cm MRI szt. 400

3.Introductory do implantacji elektrod 7-8 F szt. 400

4.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital szt. 400

W składzie konsygnacyjnym 10 urządzeń

L.P. Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1.Żywotność stymulatora min 10 lat (nastawy nominalne) TAK

2.Waga max. 28 g TAK

3.Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

4.Amplituda impulsu min.zakres 0,2 - 7,5 [V] TAK

5.Szerokość impulsu (A / V) min. zakres 0,1 - 1,5 [ms] TAK

6.Czułość co najmniej w zakresie 0,5 - 7,5 [mV] TAK

7.Urządzenie wraz z elektrodami certyfikowane do badań w środowisku MRI o parametrach nie gorszych niż: 1,5T bez stref wykluczenia oraz 3T ze strefą wykluczenia TAK

8.Program nocny TAK

9.Funkcja dostosowania częstotliwości stymulacji do zapotrzebowania metabolicznego pacjenta TAK

10.Algorytm automatycznie wykrywający polarność elektrod oraz automatycznie aktywujący podstawowe funkcje stymulatora TAK

11.Funkcja automatycznie określająca komorowy próg stymulacji oraz automatycznie dostosowująca parametry stymulacji komorowej do zmierzonego progu stymulacji TAK

12.Rejestrowanie trendów oporności elektrod przez cały okres życia urządzenia TAK

- 13. Możliwość automatycznego przełączenia polarności w przypadku przekroczenia zaprogramowanego zakresu impedancji elektrod TAK
- 14. Elektrody A i V aktywne TAK
- 15. Introducery 7-8 F TAK
- 16. Łączny zapis IEGM min. 70 s TAK
- 17. Funkcja bezprzewodowej telemetrii TAK
- 18. Elektrody przedsiolkowe / komorowe przechodzące przez introducery $\leq 7F$ TAK
- 19. Grubość stymulatora $\leq 7\text{mm}$ TAK
- 20. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK
- 21. Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital TAK

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Weighting: 40

Price - Weighting: 60

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 36

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

Główny kod CPV : 33182000-9 – Urządzenia do wspomagania serca

Dodatkowe kody CPV : 33158210-7 – Stymulatory

II.2. Description

II.2.1. Title

Stymulator dwujamowy DDD MRI (na wymiany) z bezprzewodową interrogacją

Lot No: 3

II.2.2. Additional CPV code(s)

33182200 Cardiac stimulation devices

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4. Description of the procurement

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY

- 1.Stymulator dwujamowy MRI na wymiany z bezprzewodową interrogacją szt. 120
- 2.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital szt. 120
- Lp. Parametry wymagane Spełnianie parametrów
- 1.Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK
- 2.Stymulator DDD TAK
3. Tryby stymulacji - DDD(R);DDI(R);DOO(R) TAK
- 4.Czułość przedsionkowa (mV) - co najmniej w zakresie : 0,4 – 4,0 mV TAK
- 5.Czułość komorowa (mV) – co najmniej w zakresie:1,0-6,0 mV TAK
- 6.Amplituda impulsu- min. zakres: 0,5 -7,0 V TAK
- 7.Opóźnienie przedsionkowo-komorowe TAK
- 8.Algorytm promujący własne przewodzenie przedsionkowo komorowe TAK
- 9.Automatyczny PVARP TAK
- 10.Automatyczna czułość w przedsionku i komorze TAK
- 11.Waga stymulatora (g) ≤ 28 TAK
- 12.Tryb pracy promujący własne przewodzenie przedsionkowo-komorowe nominalnie włączony z automatyczną zmianą trybu stymulacji AAI – DDD jako zabezpieczeniem w przypadku zaburzeń przewodnictwa A-V TAK
- 13.Algorytm dostosowujący energię impulsu do indywidualnych potrzeb pacjenta (automatycznie bądź po uprzednim zaprogramowaniu) TAK
- 14.Algorytm automatycznie dostosowujący energię impulsu do indywidualnych potrzeb pacjenta w przedsionku TAK
- 15.Automatyczna możliwość przełączania polarności w przypadku przekroczenia zakresu impedancji elektrod TAK
- 16.Żywotność baterii min. 8 lat (założenie ampl. RV 2.5v) TAK
- 17.W składzie konsygnacyjnym 3 urządzenia TAK
- 18.Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK
- 19.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital TAK

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Weighting: 40

Price - Weighting: 60

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 36

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

Główny kod CPV : 33182000-9 – Urządzenia do wspomagania serca

Dodatkowe kody CPV : 33158210-7 – Stymulatory

II.2. Description

II.2.1. Title

Stymulator jednojamowy PM-VVI/AAI MRI na wymiany z bezprzewodową interrogacją

Lot No: 4

II.2.2. Additional CPV code(s)

33182200 Cardiac stimulation devices

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4. Description of the procurement

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY

1.Stymulator jednojamowy MRI na wymiany z bezprzewodową interrogacją szt. 120

2.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital szt. 120

Lp.Parametry wymagane Spełnione parametry

1.Częstość podstawowa min ≤ 40 ppm max ≥ 120 ppm TAK

2.Amplituda impulsu min $\leq 0,5$ V max $\geq 6,5$ V TAK

3.Szerokość impulsu min $\leq 0,3$ ms max $\geq 1,0$ ms TAK

4.Czułość :

Przedsionek min $\leq 0,5$ mV max $\geq 4,0$ mV

Komora min $\leq 1,0$ mV max ≥ 10 mV

TAK

5.Okres refrakcji :

Przedsionek min ≤ 250 ms

Komora max ≥ 500 ms

TAK

6.Histereza TAK

7.Program nocny dostosowany do aktywności pacjenta (programowalny) TAK

8.Polarność elektrod Unipolarne i bipolarne TAK

9.Przylącze elektrod : IS-1 TAK

10.Żywotność baterii min. 9 lat (założenie ampl. RV 2.5v) TAK

11.Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

12.W składzie konsygnacyjnym 3 urządzenia TAK

13.Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

14.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital TAK

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Weighting: 40

Price - Weighting: 60

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 36

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

Główny kod CPV : 33182000-9 – Urządzenia do wspomaganie serca

Dodatkowe kody CPV : 33158210-7 – Stymulatory

II.2. Description

II.2.1. Title

Kardiowerter – defibrylator jednojamowy z elektrodą przystosowany do pracy w środowisku MRI, umożliwiający podgląd IEGM przedsionka z prowadzeniem badań MRI po wszczepieniu z bezprzewodową ...

Lot No: 5

II.2.2. Additional CPV code(s)

33182200 Cardiac stimulation devices

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4. Description of the procurement

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY

1.Kardiowerter-defibrylator jednojamowy z elektrodą przystosowany do pracy w środowisku MRI, umożliwiający podgląd IEGM przedsionka z prowadzeniem badań MRI po wszczepieniu z bezprzewodową interrogacją szt. 20

2.Osprzęt szt. 20

3.Telemonitoring szt. 20

4.Elektrody komorowe jednokoilowe defibrylujące aktywne proste MRI szt. 20

5.Introductory 8-9 F szt. 20

6.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital szt. 20

W składzie konsygnacyjnym 3 urządzenia: jedno z łączem DF1 i dwa z łączem DF4.

L.P. Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1.Waga kardiowertera-defibrylatora poniżej 82g TAK

2.Tryby pracy: VVIR, VDD, VVI, V00, OFF TAK

3.Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

- 4.Grubość kardiowertera defibrylatora max 11 mm TAK
- 5.Automatyczny pomiar progu stymulacji i automatyczne dostosowanie wartości impulsu stymulującego do zmierzonej wartości TAK
- 6.Min 3 dyskryminatory arytmii TAK
- 7.Terapie niskonapięciowe min 2 TAK
- 8.Optymalizacja Terapii ATP, wybór ostatniej skutecznej terapii ATP TAK
- 9.Terapie ATP w strefie VF przed ładowaniem kondensatorów TAK
- 10.Czas zapisu IEGM w obu kanałach łącznie powyżej 40 min TAK
- 11.Możliwość zmiany kształtu impulsu wysokoenergetycznego TAK
- 12.Automatyczny follow up TAK
- 13.Bezprzewodowa telemetria (RF) TAK
- 14.Elektroda komorowa przechodząca przez Introducer $\leq 8F$ TAK
- 15.ICD z elektrodą certyfikowane do przeprowadzenia badania MRI w polu o natężeniu nie gorzej niż 1,5T bez stref wykluczenia TAK
- 16.Min. 8 szoków terapii wysokoenergetycznej, w każdej ze stref terapii TAK
- 17.Dyskryminacja arytmii na podstawie porównania interwałów przedsionkowych i komorowych TAK
- 18.Możliwość prowadzenia ciągłej stymulacji VOO w trybie MRI 1,5T bez stref wykluczenia TAK
- 19.Elektroda defibrylująca z dipolem wyczuwającym umieszczonym na wysokości przedsionka DF1 lub DF4 do wyboru przez wszczepiającego TAK
- 20.Elektroda komorowa z dipolami typu TrueBipolar TAK
- 21.Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK
- 22.Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical wykorzystywanym przez szpital TAK

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Weighting: 40

Price - Weighting: 60

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 36

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds: no

II.2.14. Additional information

Główny kod CPV : 33182000-9 – Urządzenia do wspomaganie serca

Dodatkowe kody CPV : 33182100-0 – Defibrylatory

III.1. Conditions for participation

III.1.1. Suitability to pursue the professional activity, including requirements relating to enrolment on professional or trade registers

List and brief description of conditions:

1. Zaświadczenia właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
2. Zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
3. Odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
4. Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”,
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,
– sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
5. Oświadczenia wykonawcy 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,oraz 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 (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który

złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (załącznik nr 5)

6. Oświadczenia wykonawcy 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 art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1170), (załącznik nr 6 do SWZ)

III.1.3. Technical and professional ability

List and brief description of selection criteria:

Na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia:

1. Oświadczenie dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu, składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp. (JEDZ).

Podmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu. Dokumenty do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy P.z.p.:

1. Posiadanie zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie świadczenia dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia - na podstawie wykazu dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy; tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie urządzeń do wspomagania serca, a w szczególności: stymulatorów (pakiety nr 1,2,3,4) oraz defibrylatorów (pakiety nr 5) na kwotę :

dla pakietu nr: 1 – 400 000,00 zł,

dla pakietu nr: 2 – 400 000,00 zł,

dla pakietu nr: 3 – 100 000,00 zł,

dla pakietu nr: 4 – 80 000,00 zł,

dla pakietu nr: 5 – 200 000,00 zł,

każda z dostaw.

Przedmiotowe środki dowodowe:

1. Foldery, opisy, katalogi i/lub inne materiały producenta oferowanych produktów potwierdzające spełnienie wymagań Zamawiającego w zakresie opisu przedmiotu zamówienia w języku polskim. Wszystkie dokumenty potwierdzające posiadanie przez oferowane towary wymaganych parametrów muszą być wyraźnie oznakowane numerem pakietu i pozycji.

2.Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974) - zał. nr 10 do SWZ.

Section IV: Procedure

IV.1. Description

IV.1.1. Type of procedure

Open procedure

IV.1.3. Information about a framework agreement or a dynamic purchasing system

IV.1.8. Information about the Government Procurement Agreement (GPA)

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement: no

IV.2. Administrative information

IV.2.2. Time limit for receipt of tenders or requests to participate

Date: 02/10/2023 Local time: 08:00

IV.2.3. Estimated date of dispatch of invitations to tender or to participate to selected candidates

IV.2.4. Languages in which tenders or requests to participate may be submitted

Polish

IV.2.6. Minimum time frame during which the tenderer must maintain the tender

Tender must be valid until: 30/12/2023

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 02/10/2023 Local time: 09:00

Place:

platformazakupowa.pl

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.3. Additional information

INFORMACJA ADMINISTRATORA

Na podstawie art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016 /679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych) Dz. U. UE. L. 2016.119.1 z dnia 4 maja 2016r., dalej jako „RODO” informujemy, że:
Administratorem Pani/Pana danych osobowych przetwarzanych w związku z przeprowadzaniem postępowania o udzielenie zamówienia na „Dostawa stymulatorów i kardiowerterów dla pracowni elektroterapii serca” - Zp/64/PN/23 jest Specjalistyczny Szpital im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, telefon 74 /6489600, e-mail: sekretariat@zdrowie.walbrzych.pl

1. Informujemy, że Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych Osobowych (IODO), kontakt możliwy jest za pośrednictwem e-mail: iodo@zdrowie.walbrzych.pl, numer (74) 6489600 oraz osobę zastępującą IODO, kontakt za pośrednictwem e-mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, numer (74) 6489696 lub korespondencyjnie na adres Administratora.
2. Celem przetwarzania danych osobowych jest wypełnienie obowiązków prawnych ciążących na jednostkach sektora finansów publicznych, w tym na podmiocie leczniczym, w zakresie przeprowadzania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: „Dostawa stymulatorów i kardiowerterów dla pracowni elektroterapii serca”- Zp/64/PN/23 na podstawie art. 4 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r. poz. 1605). Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 6 ust. 1 lit. c. W wyjątkowych przypadkach w tym samym celu będziemy również przetwarzać dane osobowe dotyczące wyroków skazujących lub naruszeń prawa na podstawie art. 108 ust. 1 w związku z art. 124 pkt. 1 cytowanej wyżej ustawy. Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 10.
3. Dane przekazane przez Panią/Pana będą podlegały udostępnieniu następującym kategoriom odbiorców: organy władzy publicznej, organy ścigania, inne uprawnione podmioty, w zakresie i celach, gdy występują z żądaniem w oparciu o stosowną podstawę prawną w tym np. Krajowa Izba Odwoławcza, inne podmioty, które świadczą usługi na rzecz administratora np. podmiotom świadczącym obsługę prawną, podmiotom, z którymi administrator zawarł umowę przetwarzania danych w imieniu administratora, serwisanci lub Poczta Polska.
4. Administrator nie ma zamiaru przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
5. Dane osobowe, wynikające ze zgromadzonej dokumentacji zamówienia wraz z załącznikami, będą przechowywane przez okres 4 lat licząc od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia a w przypadku obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego powyżej 4 lat, przechowywana jest przez cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego. Jeżeli środki finansowe zostały pozyskane z funduszy europejskich wówczas taka dokumentacja będzie przechowywana przez okres wskazany w tych dokumentach przyznających te środki i mogą wynosić okresy dłuższe niż 4 lata. Po tym terminie dane będą protokolarnie niszczone.
6. Przysługuje Pani/Panu prawo dostępu do treści swoich danych oraz otrzymywania ich kopii, sprostowania (poprawiania) swoich danych osobowych, gdy są niezgodne ze stanem rzeczywistym. Prawo do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą Prawo zamówień publicznych, w tym nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników. ...w związku z ograniczeniami więcej informacji znajduje się w SWZ

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

VI.4.3. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures:

Odwołanie przysługuje na:

1. Niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
2. Zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
3. Zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.
 - Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
 - Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
5. Odwołanie wnosi się 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.
6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym UE lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 4 i 5 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
8. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do Sądu Okręgowego w Warszawie – Sądu Zamówień Publicznych.

VI.4.4. Service from which information about the review procedure may be obtained

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

VI.5. Date of dispatch of this notice

01/09/2023