

Poland-Wałbrzych: Medical consumables

OJ S 198/2023 13/10/2023

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: malgorzata.kuczynska@zdrowie.walbrzych.pl

Telephone: +48 746489941

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 materiałów medycznych na Oddziały Szpitalne Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu

Reference number: Zp/70/PN/23

II.1.2. Main CPV code

33140000 Medical consumables

II.1.3.

Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

Pakiet nr 1 – Opatunki specjalistyczne

Pakiet nr 2 – Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii

Pakiet nr 3 – Zestaw do biopsji wspomaganej próżnią

Pakiet nr 4 – Znacznik do biopsji piersi

Pakiet nr 5 – Igła półautomatyczna do biopsji histopatologicznej 16G x 10 cm

Pakiet nr 6 – Cement kostny

Pakiet nr 7 – Termometr lekarski

Pakiet nr 8 – Jednorazowe pojemniki na mocz

Pakiet nr 9 – Czujnik jednorazowy SpO2 technologii Masimo SET

Pakiet nr 10 – Jednorazowy układ oddechowy do wspomagania oddechu u noworodków współpracujący z respiratorem Maquet, wraz z asortymentem do nCPAP

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: 10

II.2. Description

II.2.1. Title

Opatunki specjalistyczne

Lot No: 1

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 WYMIARY JEDN. MIARY ILOŚĆ 12 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Miękkie, piankowy opatrunek chłonny wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), zmniejszającej adhezję do łoża rany, o chłonności wysięku nie mniej niż 5000g/m² (0,5/cm²). Opatrunek składa się z utrzymującej optymalnie wilgotne środowisko warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej absorbującej wysięk wertykalnie, oraz chłonnego, włókninowego podłoża poliuretanowego. Stymulujący proliferację fibroblastów, mogący pozostać do 7 dni na ranie, atraumatyczny, chroniący skórę wokół rany, bez przeciekania bocznego, zabezpieczający przed wystąpieniem maceracji, z udokumentowanymi badaniami klinicznymi. 10x10cm szt. 50

2. Miękkie, piankowy opatrunek chłonny, wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), zmniejszającej adhezję do łoża rany, o chłonności wysięku nie mniej niż 5000g/m² (0,5g/cm²). Opatrunek składa się z utrzymującej optymalnie wilgotne środowisko warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej absorbującej wysięk wertykalnie, oraz chłonnego,

włókninowego podłoża poliuretanowego. Stymulujący poliferaację fibroblastów, mogący pozostać do 7 dni na ranie, atraumatyczny, chroniący skórę wokół rany, bez przeciekania bocznego, zabezpieczający przed wystąpieniem maceracji, z udokumentowanymi badaniami klinicznymi. 15x20cm szt. 50

3.Samoprzylepny, miękki opatrunek piankowy wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej, przepuszczalnej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach. 10x10cm szt. 50

4.Opatrunek zawierający nie więcej i nie mniej niż 0,35mg/cm² aktywnych jonów srebra przenoszonych przez siarczany srebra (nie więcej i nie mniej niż 0,50 mg/cm²), wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej),impregnowany cząsteczkami wazeliny i parafiny.

Opatrunek w postaci poliestrowej, nieokluzyjnej, drobnej siatki kontaktowej, nie przywierającej do rany, utrzymującej wilgotne środowisko rany,atraumatycznej, o udokumentowanym badaniami klinicznymi działaniu przeciwdrobnoustrojowym wobec *P.aeruginosa*,*S.aureus*, *E. faecalis*, *S.pyogenes*,*E.coli*, *C.albicans*. Opatrunek mogący pozostać na ranie do 7 dni. 10x12cm szt. 100

5.Antybiofilmowy opatrunek wykonany w technologii TLC(lipido-koloidowej), zmniejszającej adhezję do łoża rany, zbudowany z włókninowej wkładki składającej się z adhezyjnych, koherentnych włókien poliabsorbcyjnych o właściwościach chłonnych i autolitycznych. Matryca przeciwdrobnoustrojowaTLC Ag zawierająca nie więcej i nie mniej niż 0,39 mg/cm² aktywnych jonów srebra, penetrujących na głębokość ok 10 mm w głąb rany,pozwalająca na redukcję biofilmu oraz miana szerokiego spektrum bakterii ran zakażonych. Opatrunek o udokumentowanym badaniami klinicznymi działaniu przeciwdrobnoustrojowym przeciwko między innymi *P. Aeruginosa*, *S. aureus*, *K.pneumoniae*, *C.albicans*. Opatrunek o chłonności nie mniejszej niż 17,85 g/10cm² lub 0,1785 g / 1cm², tj.17,85 g dla opatrunku 10x10 cm. Opatrunek mający właściwości hemostatyczne i mogący pozostać na ranie do 7 dni. 10x10cm szt. 150

6.Opatrunek w postaci taśmy 5x40cm z dołączoną do niego jałową sondą. Oczyszczający ranę z martwicy rozpuszczalnej, zbudowany z adhezyjnych,koherentnych włókien poliabsorbcyjnych z rdzeniem akrylowym o właściwościach chłonnych i autolitycznych. Zdolność 1 opatrunku do pochłaniania wysięku to 20g/opatrunek. Opatrunek odporny na rozciąganie, mający właściwości hemostatyczne,atraumatyczny z udokumentowanymi badaniami klinicznymi. 5x40 cm szt. 10

7.Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii lipidokoloidowej zawierającej cząsteczki nanooligosacharydów (TLC–NOSF)” 12x10cm szt. 50
W związku z ograniczoną ilością znaków dalszy szczegółowy opis znajduje się w SWZ

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 12

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**II.2. Description****II.2.1. Title**

Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii

Lot No: 2

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 WYMIARY JEDN. MIARY ILOŚĆ 24 M-CE CENA
NETTO CENA BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR
KATALOGOWY

1.Zestaw do przezskórnej endoskopowej (PEG) w wersji Pull i Push z silikonu, z możliwością
usunięcia zestawu przezskórnie (bez konieczności wykonania endoskopii)- rozmiar Fr24 szt.
100

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących
liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt.
5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 24

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Zestaw do biopsji wspomaganej próżnią
Lot No: 3

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 12 M-CY CENA NETTO CENA
BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1.Igła do biopsji piersi rozmiar 7G i 10G kompatybilne z systemem do biopsji piersi
wspomaganej próżnią typu Seno- Rx szt. 160

2.Znaczniki tkankowe kompatybilne z igłą do biopsji wspomaganej próżnią typu Seno-Rx
rozmiar 7G i 10G szt. 120

3.Dreny ssąco-płuczące w zestawie z pojemnikiem próżniowym kompatybilne z systemem do
biopsji piersi wspomaganej próżnią typu Seno-Rx (dren ssący, przewód płuczący, kanister i
pokrywka) szt. 60

4.Przewód płuczący kompatybilny z systemem do biopsji piersi wspomaganej próżnią typu
Seno-Rx szt. 60

5.Kaseta ssąco-płuczająca kompatybilna z systemem do biopsji piersi wspomaganej próżnią
typu Seno-Rx szt. 50

6.Kanister próżniowy kompatybilny z systemem do biopsji piersi wspomaganej próżnią typu
Seno-Rx szt. 50

7.Sterylna wkładka do prowadnicy igłowej (prowadnik do igły biopsyjnej kompatybilny z igłami
7G Seno-Rx szt. 5

8.Sterylna wkładka do prowadnicy igłowej (prowadnik do igły biopsyjnej kompatybilny z igłami
10G Seno-Rx szt. 5

Wymagania:

1.Sprzęt kompatybilny z posiadanymi przez Szpital urządzeniami Encor Enspire i Classic.
Możliwość wykorzystania takiej samej igły w procedurze pod USG jak i w procedurze
Stereotaksji.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących
liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt.

5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 12

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Znacznik do biopsji piersi

Lot No: 4

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 12 M-CY CENA NETTO CENA
BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1.Znacznik do biopsji piersi szt. 180

Wymagania:

1. Końcówka dystalna aplikatora zakończona skośnym ścięciem.

2. Znacznik wykonany z nitinolu, po zaaplikowaniu przybiera kształt pierścienia o średnicy
4mm.

3. Średnica przewodnika 17g, długość robocza 10cm, z podziałką co 1 cm.

4. Ergonomiczna rękojeść z pierścieniem aktywującym w części tylnej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących
liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt.

5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 12

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Igła półautomatyczna do biopsji histopatologicznej 16G x 10cm

Lot No: 5

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 12 M-CY CENA NETTO CENA
BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1.Igła półautomatyczna do biopsji histopatologicznej 16 G x 10 cm szt. 600

Wymagania:

1. Mocny mechanizm sprężynowy ładowany skokowo.
2. Możliwość ustawienia długości pobieranego bioptatu na 15 lub 22 mm.
3. Echogeniczny marker ułatwiający pozycjonowanie pod kontrolą USG.
4. Oznaczenie centymetrowe dla łatwiejszego określenia głębokości wkłucia.
5. Ostrze widoczne w obrazie USG.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących
liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt.

5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 12

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Cement kostny
Lot No: 6

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 24 M-CE CENA NETTO CENA
BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Cement bioprzebudowywalny – pojemność 5 ml szt. 5
2. Cement bioprzebudowywalny – pojemność 10 ml szt. 10
3. Cement bioprzebudowywalny – pojemność 18 ml szt. 10
4. Igły do podawania o różnej długości i grubości szt. 5

Wymagania:

Materiał kośćcozastępczy płynny z podajnikiem. Substytut kostny składający się z bioprzebudowywalnego, niskotemperaturowego, nietoksycznego oraz bezzapachowego cementu kostnego, w pełni resorbowalnego, o składzie: 40% hydroksyapatytu, 60% siarczanu wapnia oraz z zestawu mieszalników i podajników, przeznaczony do wypełnienia ubytków kostnych oraz przy zabiegu wertebroplastyki. Maksymalna temperatura podczas formowania nie większa niż 40°C. Wytrzymałość na ściskanie powinna być zbliżona do parametrów kości gąbczastej (tj. około 5-8 MPa). Czas tężenia nie dłuższy niż 20-25 min. Objętości: 5 ml, 10 ml, 18 ml. Możliwość wyboru substytutu z antybiotykiem (genamecyną lub vankomecyną).

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących
liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt.
5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 24

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Termometr lekarski
Lot No: 7

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 24 M-CE CENA NETTO CENA
BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1.Termometr lekarski bezręczowy w etui szt. 400

Wymagania:

1.Termometr do pomiaru temperatury ciała.

2.Bezręczowy.

3.Szklany.

4.Z wyraźną skalą.

5.Łatwy do strząsania słupka cieczy.

6.Możliwość poddania dezynfekcji przez całkowite zanurzenie w środkach dezynfekcyjnych
stosowanych w szpitalu.

7.Każdy termometr w etui zabezpieczającym przed stłuczeniem.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących
liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt.

5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 24

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Jednorazowe pojemniki na mocz
Lot No: 8

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 24 M-CE CENA NETTO CENA
BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Pojemnik do transportu moczu o poj. 120 ml szt. 33000

2. Pojemnik na mocz-sterylny 120 ml szt. 13000

Wymagania:

Ad. 1. Jednorazowy pojemnik na próbkę moczu o pojemności 120 ml, z wyraźną podziałką z
nakrętką.

Ad. 2. Jednorazowy, sterylny pojemnik z nakrętką, nietoksyczny, z wyraźną podziałką o
pojemności 120 ml, pakowany jednostkowo, opakowanie folia-papier lub folia.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących
liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt.
5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 24

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Czujnik jednorazowy SpO2 technologii Masimo SET
Lot No: 9

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 12 M-CY CENA NETTO CENA
BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1 Czujnik jednorazowy SpO2 z możliwością wymiany taśmy mocującej szt. 400

2 Taśma wymienna do czujników LNCS szt. 200

Wymagania :

Ad.1. Czujnik jednorazowy saturacji w technologii Masimo SET, LNCS Neo- dla noworodków i dzieci < 3 kg >30 kg, kompatybilny z kablem połączeniowym LNCS, z wejściem 9 pinowym komatybilnym z urządzeniami Masimo SET w posiadaniu Zamawiającego, czujnik wskazujący pomiar przy niskiej perfuzji oraz podczas ruchu pacjenta, samoprzylepny, mikrobiologicznie czysty. Podlega rewitalizacji po przetarciu alkoholem, w razie potrzeby występuje możliwość wymiany oryginalnej taśmy mocującej czujnika na taśmę wymienną. Długość czujnika 90 cm. Pakowany folia - papier, na opakowaniu zawarta informacja w jakiej technologii pracuje czujnik.

Ad. 2. Taśma wymienna do czujników Masimo < 3 kg >30 kg, przedłużająca żywotność pracy czujnika, samoprzylepna, wykonana z materiału przyjaznego dla skóry noworodka.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących
liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt.

5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 12

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Jednorazowy układ oddechowy do wspomagania oddechu u noworodków współpracujący z respiratorem Maquet, wraz z asortymentem do nCPAP
Lot No: 10

II.2.2. Additional CPV code(s)

33140000 Medical consumables

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 12 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1 Obwód oddechowy jednorazowego użytku dla noworodków, kompatybilny z respiratorem MAQUET oraz nawilżaczem MR 850 Fisher&Paykel szt. 130

2 Mocowanie noska do użytku z nCPAP szt. 70

3 Silikonowe kaniule donosowe, do użytku z nCPAP szt. 50

4 Silikonowe maseczki oddechowe do użytku z nCPAP szt. 70

5 Czapeczki jednorazowego użytku do nCPAP szt. 70

6 Filtry przeciw/bakteryjne i przeciw/wirusowe zabezpieczające układ wydechowy w respiratorze noworodkowym szt. 260

Ad.1. Obwód oddechowy jednorazowego użytku dla noworodków i dzieci do respiratorów, posiadających spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułpkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech. W komplecie dren proksymalny . Część Y obrotowa, zdejmowana, oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu. Część Y umieszczona pod kątem prostym w stosunku do drenu. Długość odcinka wdechowego 1,1 m – odcinek podgrzewany. Odcinek przedłużający do inkubatora 0,4 m. Posiadający komplet adapterów umożliwiających stosowanie układów do respiratorów SERVO I. Wejście w grzałce z trójkątnym wcięciem, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temperatury stosowanego do modelu nawilżacza MR850 firmy Fisher&Paykel. Układ sterylny lub mikrobiologicznie czysty, w komplecie komora nawilżacza MR 290.

Ad.2. Mocowanie noska do użytku z nCPAP jednorazowego użytku do układów pacjenta, współpracującego z respiratorem typu MAQUET umożliwiający przepływ wdechowy i wydechowy z możliwością regulacji kąta nachylenia adaptera w miejscu mocowania końcówek donosowych i maseczek.

Ad.3. Silikonowe kaniule donosowe, przystosowane rozmiarami dla noworodków od 500g do 5 kg wagi ciała, w pięciu różnych rozmiarach (XS, S, M, L, XL), wypustki donosowe bardzo miękkie, wypoflowane.

Ad.4. Silikonowe maseczki oddechowe kompatybilne do mocowania noska, przystosowane rozmiarami dla noworodków o wadze od 500 g do 5 kg, w pięciu rozmiarach (XS, S, M, L, XL).

Ad.5. Czapeczki jednorazowego użytku do nCPAP z poliamidu, umożliwiające mocowanie generatora, oznaczone rozmiarem na czapce, czapeczka posiadająca możliwość rozwiązywania, bez zdejmowania, uzyskując dostęp do ciemniczka, wykonana z elastycznego materiału, dopasowująca się do obwodu głowy, min. 19 cm, max. 36 cm w obwodzie głowy, w komplecie tasiemki do mocowania końcówek donosowych i maseczek. Dla szybkiej identyfikacji rozmiar czapeczki powinien być kodowany kolorem oraz rozmiarem określonym od XXS do XXXL w zależności od obwodu.

Ad.6. Filtr jednorazowy z możliwością stosowania przy wentylacji noworodka i wcześniaka – materiał HEPA, obudowa filtra pozwalająca na do kontrolę jego stanu, skuteczność filtra min. 24 godz., bez konieczności dodatkowej wymiany filtra po wykonanej nebulizacji z lekiem. Filtr dwukierunkowy, do zastosowania w przewodach wydechowych i/lub wdechowych układu wentylacji. Wymagana możliwość stosowania filtrów w połączeniu z ogrzewanymi nawilżaczami i w czasie podawania leków przez nebulizator wytwarzający mgiełkę. Skuteczność filtrowania nie mniejsza niż 99,99%. Filtr w pełni kompatybilny do respiratora Maguet. Filtr pakowany pojedynczo, opakowanie folia – papier, lub folia, na opakowaniu filtra data przydatności oraz LOT.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. / 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: 12

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

Section III: Legal, economic, financial and technical information

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 z 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

III.1.3. Technical and professional ability

List and brief description of selection criteria:

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 materiałów medycznych na kwotę :

dla pakietu nr: 1 – 8 000,00 zł,
dla pakietu nr: 2 – 12 000,00 zł,
dla pakietu nr: 3 – 90 000,00 zł,
dla pakietu nr: 4 – 19 000,00 zł,
dla pakietu nr: 5 – 12 000,00 zł,
dla pakietu nr: 6 – 55 000,00 zł,
dla pakietu nr: 7 – 2 000,00 zł,
dla pakietu nr: 8 – 5 000,00 zł,
dla pakietu nr: 9 – 12 000,00 zł,
dla pakietu nr: 10 – 20 000,00 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 - dotyczy pakietów nr 1 - 10.

3. Model fizyczny (Próbka) - zgodnie z art. 65 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp Zamawiający odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej (sposób złożenia próbki za pośrednictwem operatora pocztowego, osobiście lub za pośrednictwem pośłańca art. 65 ust.

2) - dotyczy pakietów 3,4,5,6,7,8,9,10.

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: 17/11/2023 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: 14/02/2024

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 17/11/2023 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 postępowani Oddziały Szpitalne Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu a o udzielenie zamówienia na „Dostawa materiałów medycznych na Oddziały Szpitalne Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ”- Zp/70/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 ciążyących na jednostkach sektora finansów publicznych, w tym na podmiocie leczniczym, w zakresie przeprowadzania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: „Dostawa materiałów medycznych na Oddziały Szpitalne Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ”- Zp/70/PN/23 na podstawie art. 4 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). 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.

W związku z ograniczoną ilością znaków dalszy szczegółowy opis 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

10/10/2023