

Polska-Sosnowiec: Opatrunki

OJ S 119/2023 22/06/2023

Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1. Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji

Adres pocztowy: ul. Szpitalna 1

Miejscowość: Sosnowiec

Kod NUTS: PL22B Sosnowiecki

Kod pocztowy: 41-219

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Ela Kwaśnicka

E-mail: zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl

Tel.: +48 324130125

Faks: +48 324130112

Adresy internetowe:

Główny adres: www.szpital.sosnowiec.pl

I.4. Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: Art.4 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych

I.5. Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1. Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1. Nazwa

DOSTAWA MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH, ŚRODKÓW HIGIENICZNYCH
(PIELUCHOMAJTKI)

Numer referencyjny: ZP-2200-10/23

II.1.2. Główny kod CPV

33141110 Opatrunki

II.1.3. Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4. Krótki opis

Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów opatrunkowych, środków higienicznych (pieluchomajtki). Zamówienie składa się z 21 części tzw. pakietów, z których każdy stanowi oddzielny przedmiot zamówienia.

II.1.6.

Informacje o częściach

To zamówienie podzielone jest na części: tak

II.1.7. Całkowita wartość zamówienia

Wartość bez VAT: 648 050,44 PLN

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 1 – Kompresy gazowe niejałowe

Część nr: 1

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 1 – Kompresy gazowe niejałowe. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.1 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 2 – Kompresy z włókniny

Część nr: 2

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 2 – Kompresy z włókniny. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.2 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 3 – Kompresy jałowe i serwety operacyjne
Część nr: 3

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zagadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 3 – Kompresy jałowe i serwety operacyjne. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.3 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 4 – Gaza jałowa i niejłowa
Część nr: 4

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zagadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 4 – Gaza jałowa i niejłowa. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.4 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 5 – Plastry opatrunkowe niejałowe
Część nr: 5

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 5 – Plastry opatrunkowe niejałowe. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.5 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 6 – Opaski niejałowe dziane i elastyczne

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 6 – Opaski niejałowe dziane i elastyczne. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.6 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 7 – Opaski gipsowe i podgipsowe

Część nr: 7

II.2.2.

Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 7 – Opaski gipsowe i podgipsowe. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.7 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 8 – Przylepiec jałowy z centralnym opatrunkiem
Część nr: 8

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 8 – Przylepiec jałowy z centralnym opatrunkiem. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.8 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 9 – Materiały opatrunkowe różne
Część nr: 9

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 9 – Materiały opatrunkowe różne . Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.9 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 10 – Gąbki żelatynowe
Część nr: 10

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 10 – Gąbki żelatynowe . Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.10 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 11 – Lignina i wata
Część nr: 11

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 11 – Lignina i wata. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.11 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 12 – Opatrunki jałowe na wenflony i do centralnego wklucia
Część nr: 12

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 12 – Opatrunki jałowe na wenflony i do centralnego wkłucia. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.12 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 13 – Opatrunki specjalistyczne do leczenia ran
Część nr: 13

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 13 – Opatrunki specjalistyczne do leczenia ran. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.13 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 14 – Opatrunek jałowy do stabilizacji cewników epiduralnych, opatrunek do mocowania cenników i sond donosowych

Część nr: 14

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 14 – Opatrunek jałowy do stabilizacji cewników epiduralnych, opatrunek do mocowania cenników i sond donosowych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.14 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 15 – Jałowy opatrunek sterylny do mocowania kaniul
Część nr: 15

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 15 – Jałowy opatrunek sterylny do mocowania kaniul. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.15 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 16 – Pianka myjąco-pielęgnująca
Część nr: 16

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 16 – Pianka myjąco-pielęgnująca. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.16 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 17 – Chusteczki myjąco-pielęgnujące dla dorosłych
Część nr: 17

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki, 33140000 Materiały medyczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 17 – Chusteczki myjąco-pielęgnujące dla dorosłych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.17 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 18 – Pieluchomajtki dla potrzeb Zakładu Opiekuńczo-Leczniczego
Część nr: 18

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki, 33140000 Materiały medyczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 18 – Pieluchomajtki dla potrzeb Zakładu Opiekuńczo-Leczniczego. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.18 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 19 – Pieluchomajtki dla potrzeb oddziałów szpitalnych
Część nr: 19

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki, 33140000 Materiały medyczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 19 – Pieluchomajtki dla potrzeb oddziałów szpitalnych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.19 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 20 – Opatrunki do terapii podciśnieniowej oraz opatrunki specjalistyczne
Część nr: 20

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 20 – Opatrunki do terapii podciśnieniowej oraz opatrunki specjalistyczne.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.20 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Pakiet nr 21 – Zestaw sterylny do zakładania szwów

Część nr: 21

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141110 Opatrunki

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, Apteka: Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i/lub ul. Zegadłowicza 3 – zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego,

II.2.4. Opis zamówienia

Pakiet nr 21 – Zestaw sterylny do zakładania szwów. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3.21 do SWZ.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych DZ.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

5. Transport wszystkich wyrobów medycznych odbywał się będzie zgodnie z wymogami przewidzianymi w aktualnych dokumentach potwierdzających dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) na dystrybutorze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Wymagania dotyczące oferowanych wyrobów:

- powinny być zapakowane w oryginalne opakowania,
- etykiety na opakowaniach powinny zawierać wszystkie wymagane informacje zgodnie z ustawą z 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 roku (MDR),
- opakowania produktów sterylnych muszą być wykonane w sposób umożliwiający aseptyczne otwarcie i muszą być dostosowane do rozmiaru zawartości, muszą cechować się wymaganą trwałością (dotyczy pozycji pakietów, w których znajdują się wyroby medyczne sterylne).

9. Do opisu przedmiotu zamówienia użyto standardowych wymiarów. Dopuszczamy tolerancję rzeczywistych wymiarów produktów w zakresie +/- 0,5 cm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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

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.2.1. Poprzednia publikacja dotycząca przedmiotowego postępowania

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2023/S 051-152149](#)

IV.2.8. Informacje o zakończeniu dynamicznego systemu zakupów

IV.2.9. Informacje o zakończeniu zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w postaci wstępnego ogłoszenia informacyjnego

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Część nr: 1

Nazwa:

Pakiet nr 1 – Kompresy gazowe niejałowe

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 6

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 26 836,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 2

Część nr: 2

Nazwa:

Pakiet nr 2 – Kompresy z włókniny

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 3

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 8 161,50 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 3

Część nr: 3

Nazwa:

Pakiet nr 3 – Kompresy jałowe i serwety operacyjne

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 3

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Paul Hartmann Polska Sp. z o.o.

Miejscowość: Pabianice

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 103 945,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 4

Część nr: 4

Nazwa:

Pakiet nr 4 – Gaza jałowa i niejłowa

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 3

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 4 030,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 5

Część nr: 5

Nazwa:

Pakiet nr 5 – Plastry opatrunkowe niejałowe

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 10 286,42 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 6

Część nr: 6

Nazwa:

Pakiet nr 6 – Opaski niejałowe dziane i elastyczne

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 2

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 15 725,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 7

Część nr: 7

Nazwa:

Pakiet nr 7 – Opaski gipsowe i podgipsowe

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 2

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska
Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 17 632,88 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 8

Część nr: 8

Nazwa:

Pakiet nr 8 – Przylepiec jałowy z centralnym opatrunkiem

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 17 772,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 9

Część nr: 9

Nazwa:

Pakiet nr 9 – Materiały opatrunkowe różne

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 2

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: tak

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Citonet Śląski Sp. z o.o.

Miejscowość: Czeladź

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: TZMO S.A. - Członek

Miejscowość: Toruń

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 16 351,76 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa**Sekcja V: Udzielenie zamówienia**

Zamówienie nr: 10

Część nr: 10

Nazwa:

Pakiet nr 10 – Gąbki żelatynowe

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia**V.2.1. Data zawarcia umowy**

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 4

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Medicus Sp. z o.o. S.K.A.

Miejscowość: Tychy

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 1 210,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 11

Część nr: 11

Nazwa:

Pakiet nr 11 – Lignina i wata

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 3

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 17 681,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 12

Część nr: 12

Nazwa:

Pakiet nr 12 – Opatrunki jałowe na wenflony i do centralnego wkłucia

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: J. Chodacki, A. Misztal Medica Sp.j.

Miejscowość: Lubin

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska
Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 420,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 13

Część nr: 13

Nazwa:

Pakiet nr 13 – Opatrunki specjalistyczne do leczenia ran

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Skamex Sp. z o.o.

Miejscowość: Łódź

Kod NUTS: PL711 Miasto Łódź

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 11 431,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 14

Część nr: 14

Nazwa:

Pakiet nr 14 – Opatrunek jałowy do stabilizacji cewników epiduralnych, opatrunek do mocowania cenników i sond donosowych

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: nie

V.1. Informacje o nieudzieleniu zamówienia

Zamówienia/zamówienia na część nie udzielono

Nie otrzymano ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub wszystkie otrzymane oferty lub wnioski zostały odrzucone

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 15

Część nr: 15

Nazwa:

Pakiet nr 15 – Jałowy opatrunek sterylny do mocowania kaniul

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 3

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: J. Chodacki, A. Misztal Medica Sp.j.

Miejscowość: Lubin

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 9 590,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 16

Część nr: 16

Nazwa:

Pakiet nr 16 – Pianka myjąco-pielęgnująca

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 5

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3.

Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Zarys International Group Sp. z o.o.

Miejscowość: Zabrze

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 8 015,50 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa**Sekcja V: Udzielenie zamówienia**

Zamówienie nr: 17

Część nr: 17

Nazwa:

Pakiet nr 17 – Chusteczki myjąco-pielęgnujące dla dorosłych

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia**V.2.1. Data zawarcia umowy**

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 5

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Białmed Sp. z o.o.

Miejscowość: Warszawa

Kod NUTS: PL911 Miasto Warszawa

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 1 437,75 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa**Sekcja V: Udzielenie zamówienia**

Zamówienie nr: 18

Część nr: 18

Nazwa:

Pakiet nr 18 – Pieluchomajtki dla potrzeb Zakładu Opiekuńczo-Leczniczego

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 2

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Gespar G. Pyjor, M. Sutkowski Sp.j.

Miejscowość: Warszawa

Kod NUTS: PL911 Miasto Warszawa

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 104 630,70 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 19

Część nr: 19

Nazwa:

Pakiet nr 19 – Pieluchomajtki dla potrzeb oddziałów szpitalnych

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 2

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Gespar G. Pyjor, M.Sutkowski Sp.j.

Miejscowość: Warszawa

Kod NUTS: PL911 Miasto Warszawa

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 110 269,80 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 20

Część nr: 20

Nazwa:

Pakiet nr 20 – Opatrunki do terapii podciśnieniowej oraz opatrunki specjalistyczne

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Paul Hartmann Polska Sp. z o.o.

Miejscowość: Pabianice

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 29 278,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 21

Część nr: 21

Nazwa:

Pakiet nr 21 – Zestaw sterylny do zakładania szwów

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

30/05/2023

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 2

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Paul Hartmann Polska Sp. z o.o.

Miejscowość: Pabianice

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 2 185,20 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.3. Informacje dodatkowe

W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego należy przedłożyć:

1.1. oświadczenie według załącznika nr 1 do SWZ – Formularz oferty,
1.2 oświadczenie według załącznika nr 1 do SWZ, że oferowane produkty kwalifikowane jako wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych Dz.U 2022 poz. 974 z 07 kwietnia 2022 z późniejszymi zm. Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r (MDR), Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1020 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie nadzoru rynku i zgodności produktów – w zakresie jakim dotyczy.

- Zamawiający wymaga wskazania klasy wyrobu w Załączniku nr 3 do SWZ Arkusz asortymentowo cenowy oraz kodu UDI – w zakresie, jakim dotyczy.

1.3 katalogi, karty produktowe/techniczne, ulotki, opisy, informacje z opakowania handlowego lub inne dokumenty zawierające informacje o wymaganych parametrach, cechach techniczno-użytkowych zaoferowanych produktów.

2. Zamawiający wymaga aby przedmiotowe środki dowodowe zostały złożone wraz z ofertą - art. 107 ust. 2 nie ma zastosowania.

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

Komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami w niniejszym postępowaniu odbywa się w języku polskim przy użyciu/pomocy:

- platforma <https://szpital-sosnowiec.logintrade.net/>

- poczta elektroniczna: zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl – z wyłączeniem oferty i załączników do oferty.

Dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego

1. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt. 1, 2, 4 ustawy Pzp, aktualnej na dzień złożenia, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

2. Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy Pzp o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji konsumentów (Dz.U. z 2020r. poz.1076 i 1086 ze zm.), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej, aktualne na dzień ich złożenia.

Oferta, wszelkie składane dokumenty i oświadczenia muszą być sporządzone pod rygorem nieważności i złożone w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym (podpisy winny być opatrzone znacznikiem czasu). Wykonawca składa ofertę, za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na Platformie, a do danych zawierających dokumenty tekstowe, tekstowo-graficzne lub multimedialne stosuje się:

txt; .rft; .pdf; .xps; .odt; .ods; .odp; .doc; .xls; .ppt; .docx; .xlsx; .pptx; .csv. (preferowany jest przez Zamawiającego: doc, pdf, xls).

6. Wszystkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy dostarczyć przetłumaczone na język polski.

VI.4. Procedury odwoławcze

VI.4.1. Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17 a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: Warszawa

Państwo: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Tel.: +48 224587801

Adres internetowy: <http://uzp.gov.pl>

VI.4.2. Organ odpowiedzialny za procedury mediacyjne

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Miejscowość: Warszawa

Państwo: Polska

VI.4.3. Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

W toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.

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

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17 a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: Warszawa

Państwo: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587803

Adres internetowy: <http://uzp.gov.pl>

VI.5. Data wysłania niniejszego ogłoszenia

20/06/2023