

797914-2024 - Wyniki

Polska – Materiały medyczne – Dostawa sprzętu medycznego i materiałów opatrunkowych - część 2.

OJ S 252/2024 30/12/2024

Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia lub ogłoszenie o udzieleniu koncesji – tryb standardowy Dostawy

1. Nabywca

1.1. Nabywca

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny w Chorzowie

E-mail: dzp@sswch.pl

Status prawny nabywcy: Podmiot prawa publicznego

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: Dostawa sprzętu medycznego i materiałów opatrunkowych - część 2.

Opis: Materiały opatrunkowe. Zestawy medyczne, drobny sprzęt sterylny. Drobny sprzęt medyczny. Opatrunki i drobny jednorazowy sprzęt medyczny. Bezpieczny sprzęt jednorazowy, drobny sprzęt medyczny. Środki ochrony indywidualnej, jednorazowy sprzęt do przygotowywania cytostatyków 1. Środki ochrony indywidualnej, jednorazowy sprzęt do przygotowywania cytostatyków 2. Pojemniki twardościennne na odpady medyczne. Środki ochrony indywidualnej. Papiery do: USG, EKG, elektrody, żel do USG. Zestawy do drenażu, zbiorniki na wydzieliny. Pieluchomajtki, podkłady chłonne oraz środki do pielęgnacji pacjenta leżącego. Papier termoczuły do drukarki laboratoryjnej. Akcesoria endoskopowe kompatybilne z bronchofiberoskopem typu FB-18V,FB-19TV, videobronchoskopem typu EB-1970TK, EB-19-J10, videobronchoskopem EB15-J10 i echobronchoskopem typu EB-1970UK oraz typu EB19-J10U firmy Pentax. Jednorazowe krioinstrumenty do urządzenia do kriochirurgii ERBECRYO 2, kompatybilne z videobronchoskopem typu EB19-J10, videobronchoskopem typu EB15-J10. Temat: Akcesoria jednorazowe do spirometru Lungtest Lab 1000 z dyfuzją firmy MES. Sprzęt jednorazowy do podawania kontrastu.

Identyfikator procedury: 57c21a5e-5925-418e-8182-cc72f9b15145

Poprzednie ogłoszenie: 598551-2024

Wewnętrzny identyfikator: PN/252/SM/16/24

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: tak

Uzasadnienie procedury przyspieszonej: Art. 138 ust. 4 ustawy Pzp - Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33140000 Materiały medyczne

2.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Zjednoczenia 10

Miejscowość: Chorzów
Kod pocztowy: 41-500
Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)
Kraj: Polska
Informacje dodatkowe: Apteka lub Magazyn

2.1.4. Informacje ogólne

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE
art. 132 ustawy Pzp

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0012

Tytuł: Pieluchomajtki, podkłady chłonne oraz środki do pielęgnacji pacjenta leżącego.
Opis: Pieluchomajtki, podkłady chłonne oraz środki do pielęgnacji pacjenta leżącego - szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został zawarty w dokumentacji postępowania.
Wewnętrzny identyfikator: Pakiet nr 12

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33140000 Materiały medyczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: Zjednoczenia 10
Miejscowość: Chorzów
Kod pocztowy: 41-500
Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)
Kraj: Polska
Informacje dodatkowe: Apteka lub Magazyn

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie
Informacje dodatkowe: Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych: 1. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych (zwaną dalej MDD), wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD oraz b) oświadczenia wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. 2. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z MDD, które od 26.05.2021r. podlegają klasyfikacji w wyższej klasie ryzyka na podstawie przepisów rozporządzenia UE nr

2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r w sprawie wyrobów medycznych (zwaną dalej MDR) oraz zostały wprowadzone do obrotu po 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD, oraz b) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w art. 120 ust 2-3 MDR . 3. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, wprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub wyrobów klasy IIa, IIb, III, innych niż wyroby na zamówienie, korzystających z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2-4 MDR: a) deklaracji zgodności EC(WE) oferowanych wyrobów, sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą 90/385/EWG z dn. 20 czerwca 1990r. w sprawie zbliżania ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania (zwaną dalej AIMDD) oraz dodatkowo: b) certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDD lub AIMDD a w przypadku gdy wyrób został wprowadzony do obrotu po wskazanej na certyfikacie dacie ważności certyfikatu także dodatkowo: c) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2-4 MDR 4. W przypadku oferowania wyrobów medycznych zgodnych z MDR, innych niż wyroby na zamówienie : a) deklaracji zgodności EU(UE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z wymaganiami MDR a w przypadku oferowania wyrobów klasy I wprowadzanych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub stanowiących narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku lub klasy IIa, IIb lub III dodatkowo : b) certyfikatu zgodności odnoszącego się do oferowanych wyrobów wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDR 5. W przypadku oferowania zestawów zabiegowych lub systemów w rozumieniu art. 22 ust.1 MDR : a) Oświadczenia podmiotu zestawiającego sporządzonego zgodnie z wymaganiami określonymi w art. 22 ust. 2 MDR. A także do wszystkich oferowanych produktów : Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie, ulotki, materiały informacyjne, opisy zawierające pełną informację o parametrach oferowanego produktu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów i warunków granicznych oraz inne wymagane dokumenty, zgodnie z warunkami określonymi w arkuszach cenowych do poszczególnych pakietów - wszystkie dokumenty w języku polskim. WYKAZ DOKUMENTÓW SKŁADANYCH Z OFERTĄ ORAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą : 1. Formularz oferty wraz z arkuszem /arkuszami cenowymi – Załącznik nr 1 do SWZ. 2. Jednolity europejski dokument zamówienia - Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy (w formie Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia) stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia – Załącznik nr 2 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy potwierdzające brak podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 1497) - Załącznik nr 4 do SWZ. 4. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp w zakresie wykazu dostaw, które wykonają wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia - Załącznik nr 5 do SWZ – jeżeli dotyczy. 5. Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik. 6. Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy

ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych: 1) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2. Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej - 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 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie 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 6 do SWZ 3. Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego - Załącznik nr 7 do SWZ 2) Dokumenty podmiotów zagranicznych: Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Opis: Termin dostawy

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 40

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: Szpital Specjalistyczny w Chorzowie

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0013

Tytuł: Papier termoczuły do drukarki laboratoryjnej.

Opis: Papier termoczuły do drukarki laboratoryjnej - szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został zawarty w dokumentacji postępowania.

Wewnętrzny identyfikator: Pakiet nr 13

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33140000 Materiały medyczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: Zjednoczenia 10

Miejscowość: Chorzów

Kod pocztowy: 41-500

Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: Apteka lub Magazyn

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych: 1. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych (zwaną dalej MDD), wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD oraz b) oświadczenia wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. 2. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z MDD, które od 26.05.2021r. podlegają klasyfikacji w wyższej klasie ryzyka na podstawie przepisów rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r w sprawie wyrobów medycznych (zwaną dalej MDR) oraz zostały wprowadzone do obrotu po 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD, oraz b) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w art. 120 ust 2-3 MDR . 3. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, wprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub wyrobów klasy IIa, IIb, III, innych niż

wyroby na zamówienie, korzystających z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2-4 MDR: a) deklaracji zgodności EC(WE) oferowanych wyrobów, sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą 90/385/EWG z dn. 20 czerwca 1990r. w sprawie zbliżania ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania (zwaną dalej AIMDD) oraz dodatkowo: b) certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDD lub AIMDD a w przypadku gdy wyrób został wprowadzony do obrotu po wskazanej na certyfikacie dacie ważności certyfikatu także dodatkowo: c) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2-4 MDR 4. W przypadku oferowania wyrobów medycznych zgodnych z MDR, innych niż wyroby na zamówienie : a) deklaracji zgodności EU(UE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z wymaganiami MDR a w przypadku oferowania wyrobów klasy I wprowadzanych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub stanowiących narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku lub klasy IIa, IIb lub III dodatkowo : b) certyfikatu zgodności odnoszącego się do oferowanych wyrobów wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDR 5. W przypadku oferowania zestawów zabiegowych lub systemów w rozumieniu art. 22 ust.1 MDR : a) Oświadczenia podmiotu zestawiającego sporządzonego zgodnie z wymaganiami określonymi w art. 22 ust. 2 MDR. A także do wszystkich oferowanych produktów : Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie, ulotki, materiały informacyjne, opisy zawierające pełną informację o parametrach oferowanego produktu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów i warunków granicznych oraz inne wymagane dokumenty, zgodnie z warunkami określonymi w arkuszach cenowych do poszczególnych pakietów - wszystkie dokumenty w języku polskim. WYKAZ DOKUMENTÓW SKŁADANYCH Z OFERTĄ ORAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą : 1. Formularz oferty wraz z arkuszem /arkuszami cenowymi – Załącznik nr 1 do SWZ. 2. Jednolity europejski dokument zamówienia - Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy (w formie Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia) stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia – Załącznik nr 2 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy potwierdzające brak podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 1497) - Załącznik nr 4 do SWZ. 4. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp w zakresie wykazu dostaw, które wykonają wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia - Załącznik nr 5 do SWZ – jeżeli dotyczy. 5. Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik. 6. Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych: 1) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2. Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej - 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 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie 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 6 do SWZ 3.

Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego - Załącznik nr 7 do SWZ 2) Dokumenty podmiotów zagranicznych: Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Opis: Termin dostawy

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 40

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: Szpital Specjalistyczny w Chorzowie

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0014

Tytuł: Akcesoria endoskopowe kompatybilne z bronchofiberoskopem typu FB-18V,FB-19TV, videobronchoskopem typu EB-1970TK, EB-19-J10, videobronchoskopem EB15-J10 i echobronchoskopem typu EB-1970UK oraz typu EB19-J10U firmy Pentax.

Opis: Akcesoria endoskopowe kompatybilne z bronchofiberoskopem typu FB-18V,FB-19TV, videobronchoskopem typu EB-1970TK, EB-19-J10, videobronchoskopem EB15-J10 i echobronchoskopem typu EB-1970UK oraz typu EB19-J10U firmy Pentax - szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został zawarty w dokumentacji postępowania.

Wewnętrzny identyfikator: Pakiet nr 14

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33140000 Materiały medyczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: Zjednoczenia 10

Miejscowość: Chorzów

Kod pocztowy: 41-500

Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: Apteka lub Magazyn

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą

następujących, przedmiotowych środków dowodowych: 1. W przypadku oferowania wyrobów

medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających

funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację

zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14

czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych (zwaną dalej MDD), wprowadzonych do

obrotu przed 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta

lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego

wyrobu z MDD oraz b) oświadczenia wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego

przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały

wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. 2. W przypadku oferowania wyrobów

medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających

funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację

zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z MDD, które od 26.05.2021r.

podlegają klasyfikacji w wyższej klasie ryzyka na podstawie przepisów rozporządzenia UE nr

2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r w sprawie wyrobów medycznych (zwaną dalej MDR) oraz

zostały wprowadzone do obrotu po 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE)

sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta,

poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD, oraz b) oświadczenia producenta lub

upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany

wyrób jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w art. 120 ust 2-3 MDR . 3. W

przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, wprowadzonych do obrotu w stanie

sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub wyrobów klasy IIa, IIb, III, innych niż

wyroby na zamówienie, korzystających z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120

ust 2-4 MDR: a) deklaracji zgodności EC(WE) oferowanych wyrobów, sporządzonej przez

producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność

oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą 90/385/EWG z dn. 20 czerwca 1990r. w sprawie

zbliżania ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania (zwaną dalej AIMDD) oraz dodatkowo: b) certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDD lub AIMDD a w przypadku gdy wyrób został wprowadzony do obrotu po wskazanej na certyfikacie dacie ważności certyfikatu także dodatkowo: c) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2-4 MDR 4. W przypadku oferowania wyrobów medycznych zgodnych z MDR, innych niż wyroby na zamówienie : a) deklaracji zgodności EU(UE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z wymaganiami MDR a w przypadku oferowania wyrobów klasy I wprowadzanych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub stanowiących narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku lub klasy IIa, IIb lub III dodatkowo : b) certyfikatu zgodności odnoszącego się do oferowanych wyrobów wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDR 5. W przypadku oferowania zestawów zabiegowych lub systemów w rozumieniu art. 22 ust.1 MDR : a) Oświadczenia podmiotu zestawiającego sporządzonego zgodnie z wymaganiami określonymi w art. 22 ust. 2 MDR. A także do wszystkich oferowanych produktów : Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie, ulotki, materiały informacyjne, opisy zawierające pełną informację o parametrach oferowanego produktu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów i warunków granicznych oraz inne wymagane dokumenty, zgodnie z warunkami określonymi w arkuszach cenowych do poszczególnych pakietów - wszystkie dokumenty w języku polskim. WYKAZ DOKUMENTÓW SKŁADANYCH Z OFERTĄ ORAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą : 1. Formularz oferty wraz z arkuszem /arkuszami cenowymi – Załącznik nr 1 do SWZ. 2. Jednolity europejski dokument zamówienia - Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy (w formie Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia) stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia – Załącznik nr 2 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy potwierdzające brak podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 1497) - Załącznik nr 4 do SWZ. 4. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp w zakresie wykazu dostaw, które wykonają wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia - Załącznik nr 5 do SWZ – jeżeli dotyczy. 5. Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik. 6. Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych: 1) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2. Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej - 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 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie 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 6 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego - Załącznik nr 7 do SWZ. 2) Dokumenty podmiotów zagranicznych: Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Opis: Termin dostawy

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 40

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: Szpital Specjalistyczny w Chorzowie

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0015

Tytuł: Jednorazowe krioinstrumenty do urządzenia do kriochirurgii ERBECRYO 2, kompatybilne z videobronchoskopem typu EB19-J10, videobronchoskopem typu EB15-J10.

Opis: Jednorazowe krioinstrumenty do urządzenia do kriochirurgii ERBECRYO 2, kompatybilne z videobronchoskopem typu EB19-J10, videobronchoskopem typu EB15-J10- szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został zawarty w dokumentacji postępowania.

Wewnętrzny identyfikator: Pakiet nr 15

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33140000 Materiały medyczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: Zjednoczenia 10
Miejscowość: Chorzów
Kod pocztowy: 41-500
Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)
Kraj: Polska
Informacje dodatkowe: Apteka lub Magazyn

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych: 1. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych (zwaną dalej MDD), wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD oraz b) oświadczenia wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. 2. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z MDD, które od 26.05.2021r. podlegają klasyfikacji w wyższej klasie ryzyka na podstawie przepisów rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r w sprawie wyrobów medycznych (zwaną dalej MDR) oraz zostały wprowadzone do obrotu po 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD, oraz b) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w art. 120 ust 2-3 MDR . 3. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, wprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub wyrobów klasy IIa, IIb, III, innych niż wyroby na zamówienie, korzystających z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2-4 MDR: a) deklaracji zgodności EC(WE) oferowanych wyrobów, sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą 90/385/EWG z dn. 20 czerwca 1990r. w sprawie zbliżania ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania (zwaną dalej AIMDD) oraz dodatkowo: b) certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDD lub AIMDD a w przypadku gdy wyrób został wprowadzony do obrotu po wskazanej na certyfikacie dacie ważności certyfikatu także dodatkowo: c) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w

art. 120 ust 2-4 MDR 4. W przypadku oferowania wyrobów medycznych zgodnych z MDR, innych niż wyroby na zamówienie : a) deklaracji zgodności EU(UE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z wymaganiami MDR a w przypadku oferowania wyrobów klasy I wprowadzanych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub stanowiących narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku lub klasy IIa, IIb lub III dodatkowo : b) certyfikatu zgodności odnoszącego się do oferowanych wyrobów wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDR 5. W przypadku oferowania zestawów zabiegowych lub systemów w rozumieniu art. 22 ust.1 MDR : a) Oświadczenia podmiotu zestawiającego sporządzonego zgodnie z wymaganiami określonymi w art. 22 ust. 2 MDR. A także do wszystkich oferowanych produktów : Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie, ulotki, materiały informacyjne, opisy zawierające pełną informację o parametrach oferowanego produktu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów i warunków granicznych oraz inne wymagane dokumenty, zgodnie z warunkami określonymi w arkuszach cenowych do poszczególnych pakietów - wszystkie dokumenty w języku polskim. **WYKAZ DOKUMENTÓW SKŁADANYCH Z OFERTĄ ORAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH**

Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą : 1. Formularz oferty wraz z arkuszem /arkuszami cenowymi – Załącznik nr 1 do SWZ. 2. Jednolity europejski dokument zamówienia - Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy (w formie Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia) stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia – Załącznik nr 2 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy potwierdzające brak podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 1497) - Załącznik nr 4 do SWZ. 4. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp w zakresie wykazu dostaw, które wykonają wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia - Załącznik nr 5 do SWZ – jeżeli dotyczy. 5. Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik. 6. Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych: 1) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2. Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej - 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 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie 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 6 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego - Załącznik nr 7 do SWZ. 2) Dokumenty podmiotów zagranicznych: Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument Jeżeli Wykonawca ma

siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Opis: Termin dostawy

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 40

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: Szpital Specjalistyczny w Chorzowie

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0016

Tytuł: Akcesoria jednorazowe do spirometru Lungtest Lab 1000 z dyfuzją firmy MES.

Opis: Akcesoria jednorazowe do spirometru Lungtest Lab 1000 z dyfuzją firmy MES-szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został zawarty w dokumentacji postępowania.

Wewnętrzny identyfikator: Pakiet nr 16

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33140000 Materiały medyczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: Zjednoczenia 10

Miejscowość: Chorzów

Kod pocztowy: 41-500

Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą

następujących, przedmiotowych środków dowodowych: 1. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających

funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację

zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14

czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych (zwaną dalej MDD), wprowadzonych do

obrotu przed 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta

lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego

wyrobu z MDD oraz b) oświadczenia wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego

przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały

wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. 2. W przypadku oferowania wyrobów

medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających

funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację

zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z MDD, które od 26.05.2021r.

podlegają klasyfikacji w wyższej klasie ryzyka na podstawie przepisów rozporządzenia UE nr

2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r w sprawie wyrobów medycznych (zwaną dalej MDR) oraz

zostały wprowadzone do obrotu po 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE)

sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta,

poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD, oraz b) oświadczenia producenta lub

upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany

wyrób jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w art. 120 ust 2-3 MDR . 3. W

przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, wprowadzonych do obrotu w stanie

sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub wyrobów klasy IIa, IIb, III, innych niż

wyroby na zamówienie, korzystających z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120

ust 2-4 MDR: a) deklaracji zgodności EC(WE) oferowanych wyrobów, sporządzonej przez

producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność

oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą 90/385/EWG z dn. 20 czerwca 1990r. w sprawie

zbliżania ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych

aktywnego osadzania (zwaną dalej AIMDD) oraz dodatkowo: b) certyfikatu odnoszącego się

do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z

wymaganiami MDD lub AIMDD a w przypadku gdy wyrób został wprowadzony do obrotu po

wskazanej na certyfikacie dacie ważności certyfikatu także dodatkowo: c) oświadczenia

producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim,

że oferowany wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w

art. 120 ust 2-4 MDR 4. W przypadku oferowania wyrobów medycznych zgodnych z MDR,

innych niż wyroby na zamówienie : a) deklaracji zgodności EU(UE) sporządzonej przez

producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność

oferowanego wyrobu z wymaganiami MDR a w przypadku oferowania wyrobów klasy I

wprowadzanych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub

stanowiących narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku lub klasy IIa, IIb lub III dodatkowo :

b) certyfikatu zgodności odnoszącego się do oferowanych wyrobów wystawionego przez

jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDR 5. W przypadku oferowania zestawów

zabiegowych lub systemów w rozumieniu art. 22 ust.1 MDR : a) Oświadczenia podmiotu zestawiającego sporządzonego zgodnie z wymaganiami określonymi w art. 22 ust. 2 MDR. A także do wszystkich oferowanych produktów : Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie, ulotki, materiały informacyjne, opisy zawierające pełną informację o parametrach oferowanego produktu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów i warunków granicznych oraz inne wymagane dokumenty, zgodnie z warunkami określonymi w arkuszach cenowych do poszczególnych pakietów - wszystkie dokumenty w języku polskim. WYKAZ DOKUMENTÓW SKŁADANYCH Z OFERTĄ ORAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą : 1. Formularz oferty wraz z arkuszem /arkuszami cenowymi – Załącznik nr 1 do SWZ. 2. Jednolity europejski dokument zamówienia - Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy (w formie Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia) stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia – Załącznik nr 2 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy potwierdzające brak podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 1497) - Załącznik nr 4 do SWZ. 4. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp w zakresie wykazu dostaw, które wykonają wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia - Załącznik nr 5 do SWZ – jeżeli dotyczy. 5. Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik. 6. Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych: 1) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2. Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej - 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 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie 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 6 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego - Załącznik nr 7 do SWZ. 2) Dokumenty podmiotów zagranicznych: Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Opis: Termin dostawy

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 40

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: Szpital Specjalistyczny w Chorzowie

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0017

Tytuł: Sprzęt jednorazowy do podawania kontrastu

Opis: Sprzęt jednorazowy do podawania kontrastu - szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został zawarty w dokumentacji postępowania.

Wewnętrzny identyfikator: Pakiet nr 17

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33140000 Materiały medyczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: Zjednoczenia 10

Miejscowość: Chorzów

Kod pocztowy: 41-500

Podział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: Apteka lub Magazyn

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych: 1. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych (zwaną dalej MDD), wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD oraz b) oświadczenia wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. 2. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, niewprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym, nieposiadających funkcji pomiarowej oraz innych niż wyroby na zamówienie, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność wyrobu z MDD, które od 26.05.2021r. podlegają klasyfikacji w wyższej klasie ryzyka na podstawie przepisów rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r w sprawie wyrobów medycznych (zwaną dalej MDR) oraz zostały wprowadzone do obrotu po 26 maja 2021 r: a) deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD, oraz b) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w art. 120 ust 2-3 MDR . 3. W przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, wprowadzonych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub wyrobów klasy IIa, IIb, III, innych niż wyroby na zamówienie, korzystających z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2-4 MDR: a) deklaracji zgodności EC(WE) oferowanych wyrobów, sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą 90/385/EWG z dn. 20 czerwca 1990r. w sprawie zbliżania ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania (zwaną dalej AIMDD) oraz dodatkowo: b) certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDD lub AIMDD a w przypadku gdy wyrób został wprowadzony do obrotu po wskazanej na certyfikacie dacie ważności certyfikatu także dodatkowo: c) oświadczenia producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2-4 MDR 4. W przypadku oferowania wyrobów medycznych zgodnych z MDR, innych niż wyroby na zamówienie : a) deklaracji zgodności EU(UE) sporządzonej przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z wymaganiami MDR a w przypadku oferowania wyrobów klasy I wprowadzanych do obrotu w stanie sterylnym lub posiadających funkcję pomiarową lub stanowiących narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku lub klasy IIa, IIb lub III dodatkowo : b) certyfikatu zgodności odnoszącego się do oferowanych wyrobów wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami MDR 5. W przypadku oferowania zestawów zabiegowych lub systemów w rozumieniu art. 22 ust.1 MDR : a) Oświadczenia podmiotu zestawiającego sporządzonego zgodnie z wymaganiami określonymi w art. 22 ust. 2 MDR. A także do wszystkich oferowanych produktów : Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie, ulotki, materiały informacyjne, opisy zawierające pełną informację o parametrach oferowanego produktu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów i warunków granicznych oraz inne wymagane dokumenty, zgodnie z warunkami określonymi w arkuszach cenowych do poszczególnych pakietów - wszystkie dokumenty w języku polskim. WYKAZ DOKUMENTÓW SKŁADANYCH Z OFERTĄ ORAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą : 1. Formularz oferty wraz z arkuszem /arkuszami cenowymi – Załącznik nr 1 do SWZ. 2. Jednolity europejski dokument zamówienia - Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy (w formie Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia) stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia – Załącznik nr 2 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy potwierdzające brak podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2023 poz. 1497) - Załącznik nr 4 do SWZ. 4. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp w zakresie wykazu dostaw, które wykonają wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia - Załącznik nr 5 do SWZ – jeżeli dotyczy. 5. Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik. 6. Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych: 1) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2. Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej - 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 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1689), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie 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 6 do SWZ. 3. Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego - Załącznik nr 7 do SWZ. 2) Dokumenty podmiotów zagranicznych: Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Opis: Termin dostawy

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 40

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: Szpital Specjalistyczny w Chorzowie

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

6. Wyniki

Wartość wszystkich umów przyznanych w tym zawiadomieniu: 431 407,16 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0012

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Nazwa strony oferującej: Konsorcjum : Citonet i TZMO na pakiet nr 12

Lider uczestnika przetargu: Citonet Śląski Sp. z o.o.

Oficjalna nazwa: Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta Konsorcjum : Citonet i TZMO na pakiet nr 12

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0012

Wartość przetargu: 28 390,02 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: Umowa na pakiet nr 12

Data wyboru zwycięzcy: 29/11/2024

Data zawarcia umowy: 02/12/2024

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0013

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono zwycięzcy, a procedura konkurencyjna została zamknięta.

Powód, dla którego nie wyłoniono zwycięzcy: Nie otrzymano żadnych ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału lub projektów

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0014

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: Varimed Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta Varimed na pakiet nr 14

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0014

Wartość przetargu: 186 092,10 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: Umowa na pakiet nr 14

Data wyboru zwycięzcy: 29/11/2024

Data zawarcia umowy: 02/12/2024

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0015

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: Erbe Polska Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta Erbe na pakiet nr 15

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0015

Wartość przetargu: 129 131,84 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: Umowa na pakiet nr 15

Data wyboru zwycięzcy: 29/11/2024

Data zawarcia umowy: 02/12/2024

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0016

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: NZ TECHNO Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta NZ Techno na pakiet nr 16

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0016

Wartość przetargu: 1 350,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: Umowa na pakiet nr 16

Data wyboru zwycięzcy: 29/11/2024

Data zawarcia umowy: 02/12/2024

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0017

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Nazwa strony oferującej: Konsorcjum : Nettle i Bayer na pakiet nr 17

Lider uczestnika przetargu: Nettle S.A.

Oficjalna nazwa: Bayer Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta Konsorcjum : Nettle i Bayer na pakiet nr 17

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0017

Wartość przetargu: 86 443,20 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: Umowa na pakiet nr 17

Data wyboru zwycięzcy: 29/11/2024

Data zawarcia umowy: 02/12/2024

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

8. Organizacje

8.1. ORG-0001

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny w Chorzowie

Numer rejestracyjny: 6272323217

Adres pocztowy: ul. Zjednoczenia 10

Miejscowość: Chorzów

Kod pocztowy: 41-500
Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)
Kraj: Polska
Punkt kontaktowy: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
E-mail: dzp@sswch.pl
Telefon: +48 323463652
Adres strony internetowej: <https://www.szpitalspecjalistycznywchorzowie.pl>
Adres na potrzeby wymiany informacji (URL): <https://e-propublico.pl>
Profil nabywcy: <https://e-propublico.pl>
Role tej organizacji:
Nabywca
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia

8.1. ORG-0002

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza
Numer rejestracyjny: 5262239325
Adres pocztowy: ul. Postępu 17A
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Telefon: 224587801
Adres strony internetowej: <https://www.gov.pl/web/uzp/krajowa-izba-odwolawcza>
Adres na potrzeby wymiany informacji (URL): <https://www.gov.pl/web/uzp/epuap>
Role tej organizacji:
Organ odwoławczy
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

8.1. ORG-0003

Oficjalna nazwa: Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A.
Numer rejestracyjny: 8790166790
Adres pocztowy: ul. Żółkiewskiego 20/26
Miejscowość: Toruń
Kod pocztowy: 87-100
Podpodział krajowy (NUTS): Bydgosko-Toruński (PL613)
Kraj: Polska
E-mail: tzmo@tzmo-global.com
Telefon: +48 566123548
Adres strony internetowej: <https://tzmo-global.com>
Role tej organizacji:
Oferent
Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0012

8.1. ORG-0004

Oficjalna nazwa: Citonet Śląski Sp. z o.o.
Numer rejestracyjny: 6252455022
Adres pocztowy: ul. Wojkowska 35
Miejscowość: Czeladź
Kod pocztowy: 41-250

Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)
Kraj: Polska
E-mail: slaski.citonet@tzmo-global.com
Telefon: +48 887 640 140
Adres strony internetowej: <https://citonet.pl/citonet-slaski/>
Role tej organizacji:
Oferent
Lider uczestnika przetargu
Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0012

8.1. ORG-0005

Oficjalna nazwa: Varimed Sp. z o.o.
Numer rejestracyjny: 8990202964
Adres pocztowy: ul. Tadeusza Kościuszki 115/4U
Miejscowość: Wrocław
Kod pocztowy: 50-442
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)
Kraj: Polska
E-mail: varimed@varimed.pl
Telefon: +48 655293689
Adres strony internetowej: www.varimed.pl
Role tej organizacji:
Oferent
Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0014

8.1. ORG-0006

Oficjalna nazwa: Erbe Polska Sp. z o.o.
Numer rejestracyjny: 5210085040
Adres pocztowy: Aleja Rzeczypospolitej 14 lok. 2.8
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-972
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
E-mail: przetargi@erbe.pl
Telefon: +48 226422526
Adres strony internetowej: www.erbe-polska.com
Role tej organizacji:
Oferent
Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0015

8.1. ORG-0007

Oficjalna nazwa: NZ TECHNO Sp. z o.o.
Numer rejestracyjny: 1130234889
Adres pocztowy: ul. Berneńska 5A
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 03-976
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
E-mail: office.pl@nztechno.com
Telefon: +48 226163245
Adres strony internetowej: www.nztechno.com

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0016

8.1. ORG-0008

Oficjalna nazwa: Nettle S.A.

Numer rejestracyjny: 8992569522

Adres pocztowy: ul. Hubska 44

Miejscowość: Wrocław

Kod pocztowy: 50-502 Wrocław

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Kraj: Polska

E-mail: przetargi@nettle.pl

Telefon: +48 717156788

Adres strony internetowej: <https://nettle.pl/>

Role tej organizacji:

Oferent

Lider uczestnika przetargu

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0017

8.1. ORG-0009

Oficjalna nazwa: Bayer Sp. z o.o.

Numer rejestracyjny: 5260019068

Adres pocztowy: Al. Jerozolimskie 158

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-326

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

Telefon: +48 225723500

Adres strony internetowej: <https://www.bayer.com/pl/>

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0017

8.1. ORG-0000

Oficjalna nazwa: Publications Office of the European Union

Numer rejestracyjny: PUBL

Miejscowość: Luxembourg

Kod pocztowy: 2417

Podpodział krajowy (NUTS): Luxembourg (LU000)

Kraj: Luksemburg

E-mail: ted@publications.europa.eu

Telefon: +352 29291

Adres strony internetowej: <https://op.europa.eu>

Role tej organizacji:

TED eSender

Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: aac8fa00-80a3-40cd-97d2-503ca5f5f4f1 - 01

Typ formularza: Wyniki

Rodzaj ogłoszenia: Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia lub ogłoszenie o udzieleniu koncesji
– tryb standardowy

Podrodzaj ogłoszenia: 29

Ogłoszenie – data wysłania: 27/12/2024 12:50:36 (UTC+00:00) czas zachodnioeuropejski,
GMT

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski

Numer publikacji ogłoszenia: 797914-2024

Numer wydania Dz.U. S: 252/2024

Data publikacji: 30/12/2024