

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:127847-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Materiały medyczne
2021/S 051-127847**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Specjalistyczny Szpital im. dr. Alfreda Sokołowskiego

Adres pocztowy: ul. Sokołowskiego 4

Miejscowość: Wałbrzych

Kod NUTS: PL Polska

Kod pocztowy: 58-309

Państwo: Polska

E-mail: dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl

Tel.: +48 746489700

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zdrowie.walbrzych.pl

Adres profilu nabywcy: https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Podmiot prawa publicznego

I.5) Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawy materiałów medycznych

Numer referencyjny: Zp/5/PN-5/21

II.1.2) Główny kod CPV

33140000 Materiały medyczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Liczba pakietów – 9

Pakiet nr 1 - Zestawy do autotransfuzji

Pakiet nr 2 - Końcówka noża harmonicznego

Pakiet nr 3 - Elektrody neutralne, kable

Pakiet nr 4 - Pęsety, kable

Pakiet nr 5 - Kołnierz ortopedyczny wielorazowy

Pakiet nr 6 - Koce grzewcze

Pakiet nr 7 - Przenośny system infuzyjny

Pakiet nr 8 - Igła Hubera

Pakiet nr 9 - Zamknięty aspiracyjno-próżniowy system do pobierania krwi

II.1.5) **Szacunkowa całkowita wartość**

II.1.6) **Informacje o częściach**

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

Maksymalna liczba części, które mogą zostać udzielone jednemu oferentowi: 9

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Zestawy do autotransfuzji

Część nr: 1

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Zestawy do autotransfuzji szt. 550

Zestaw przeznaczony do pooperacyjnej, autologicznej autotransfuzji krwi pełnej.

W skład zestawu wchodzi pojemnik ssący typu mieszek, wykonany z polietylenu o wysokim stopniu rozprężalności - o pojemności 250ml o podciśnieniu początkowym na poziomie min 120mbar, dren o długości 140cm z uniwersalną, docinaną, nie zwężającą światła drenów końcówką łączącą, wykonaną z silikonu, kompatybilną ze wszystkimi drenami Redona w rozmiarach od CH 6-CH 18. Dren umożliwia jednoczesny drenaż dwoma drenami. Precyzyjna skala pomiarowa- co 40 ml. W drenie samouszczelniający się port iniekcyjny, umożliwiający podawanie mn. Antykoagulantów.

Drugi dren łączący o długości 6 cm zakończony łącznikiem typu large-lock do połączenia z workiem na krew. Wyposażony w nasadkę ochronną do zabezpieczenia łącznika po odłączeniu worka.

Worek zbiorczy na krew o poj.1000ml, skalowany co 50-100ml, z filtrem 200µm.

Worek wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną zapobiegającą cofaniu się krwi, oraz w samouszczelniający zawór łączeniowy do igły aparatu transfuzyjnego.

Aparat do transfuzji z filtrami 10µm - z dużą, elastyczną komorą kroplową, oraz drenem o długości 150cm z zakończeniem luer-lock oraz precyzyjnym zaciskiem rolkowym.

Sterylny, podwójnie pakowany.

Zgodny z normami PN EN ISO 11607, PN EN ISO 868

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40
Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne

Dodatkowe kody CPV: 33194000-6 - urządzenia i przyrządy do transfuzji i infuzji (pakiet nr 1)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Końcówka noża harmonicznego

Część nr: 2

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Końcówka noża harmonicznego szt. 70

Jednorazowa końcówka do noża harmonicznego:

— Dł. Ramienia 36 cm. sr. 5 mm, bransza aktywna

— Wykonana ze stopu tytanu pokryta czarną powłoką minimalizującą przywieranie

— Końcówka posiada dwa przyciski aktywujące max i min,

— Końcówka z wbudowaną adaptacyjną technologią tkankową umożliwiającą generatorowi identyfikowanie i monitorowanie instrumentu podczas jego użycia, co pozwala generatorowi modulować i zmniejszać moc wyjściową a także generować zwrotne sygnały dźwiękowe dla użytkownika, stosownie do potrzeb

— Możliwość cięcia i koagulacji,

— Kształt uchwytu pistoletowy

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Elektrody neutralne, kable

Część nr: 3

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 90cm², wymiary 128x122mm, podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki, skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu, klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry, dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg/ opakowanie 100 szt. op. 30

2. Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 110cm², wymiary 122x174mm, podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki, skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu, klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry, dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg/ opakowanie 100 szt. op. 50

3. Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 40cm², wymiary 110x76mm, podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki, skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu, klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry, dla dzieci o wadze do 5kg/ opakowanie 100 szt. op. 5

4. Kabel do elektrod neutralnych, długość 4,5m, od strony elektrody zakończony klipsem 2,5cm, od strony aparatu wtyczka płaska z bolcem (REM); przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji. szt. 8

5. Kabel do elektrod neutralnych, długość 4,5m, od strony elektrody zakończony klipsem 2,5cm, od strony aparatu wtyczka 1-bolcowa Ø6,3 mm, przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji. szt. 8

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) **Informacje o opcjach**
Opcje: nie
- II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) **Informacje dodatkowe**
Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Pęsety, kable
Część nr: 4
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33140000 Materiały medyczne
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL Polska
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
1. Szczypce bipolarne, bagnetowe, długość 195mm, końcówka 6mm x 1mm i końcówka 8mm x 2mm do wyboru przy zamówieniu, ze stali nierdzewnej, złącze 2-bolcowe płaskie. szt. 10
 2. Szczypce bipolarne, proste z zagiętą końcówką, długość 195mm, końcówka 8mm x 1mm i końcówka 8mm x 2mm do wyboru przy zamówieniu, ze stali nierdzewnej, złącze 2-bolcowe płaskie. szt. 10
 3. Szczypce bipolarne, proste, długość 195mm, końcówka 8mm x 1mm i 8mm x 2mm do wyboru przy zamówieniu ze stali nierdzewnej, złącze 2-bolcowe płaskie szt. 10
 4. Kabel bipolarny do pęset, długość 4,5m, wtyczka od strony instrumentu – dwa bolce płaskie, od strony aparatu
2-bolcowa 28,58mm; przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji szt. 10
 5. Kabel bipolarny do pęset, długość 4m, wtyczka od strony instrumentu – dwa bolce płaskie, od strony aparatu żeńska
Ø4 mm (typ Erbe); przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji. szt. 10
- II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40
Cena - Waga: 60
- II.2.6) **Szacunkowa wartość**
- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**
Okres w miesiącach: 24
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Kołnierz ortopedyczny wielorazowy

Część nr: 5

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Kołnierz ortopedyczny dla dorosłych szt. 100

2. Kołnierz ortopedyczny pediatryczny szt. 50

Parametry - kołnierz dla dorosłych:

- Możliwość ustawiania jednego z 4 rozmiarów pozwalające na skuteczne użycie kołnierza u wszystkich osób dorosłych: « bez szyi », krótka szyja, typowa długa
- Bez przylepców, z zatrzaskami utrzymującymi wybrany rozmiar
- Prowadnice regulacji rozmiaru zapewniające symetryczność kołnierza
- Instrukcja dobrania rozmiaru do poszkodowanego techniką „palcową” (wytłoczona na części potylicznej)
- Duże otwory zarówno w części potylicznej jak i z przodu kołnierza umożliwiające lepszy dostęp do Pacjenta (np. w celu sprawdzenia tętna czy wykonania konikotomii)
- Wyprofilowany podbródek z możliwością odchylenia w dół w celu uzyskania dostępu do ust pacjenta
- Możliwość prześwietlania i badanie metodą rezonansu magnetycznego
- Wykonany z polietylenu, wyścielony po wewnętrznej stronie nietoksyczną i hypoalergiczną pianką.

Struktura polietylenu zabezpiecza kołnierz przed wchłanianiem wody i krwi

- Kołnierz wielokrotnego zastosowania (minimum 10-krotne)
- Możliwość poddania dezynfekcji środkami ogólnie stosowanymi w szpitalu i sterylizacji.
- Dostarczany w formie całkowicie płaskiej, ułatwiającej przechowywanie

Parametry - kołnierz dla dzieci:

- Zapewniający co najmniej trzystopniową regulację rozmiaru z zatrzaskami umożliwiającymi dokładne ustawienie wielkości w zależności od rozmiarów szyi pacjenta.
 - Wyposażony w zatrzaski utrzymujące wybrany rozmiar
 - Prowadnice regulacji rozmiaru zapewniające symetryczność kołnierza
 - Instrukcja dobrania rozmiaru do poszkodowanego techniką „palcową” (wytłoczona na części Potylicznej)
 - Duże otwory zarówno w części potylicznej jak i z przodu kołnierza umożliwiające lepszy dostęp do Pacjenta (np. w celu sprawdzenia tętna czy wykonania konikotomii)
 - Wyprofilowany podbródek z możliwością odchylenia w dół w celu uzyskania dostępu do ust pacjenta
 - Możliwość prześwietlania i badanie metodą rezonansu magnetycznego
 - Dodatkowe specjalne mocowania do zabezpieczenia przewodów tlenowych po obu stronach kołnierza.
 - Wykonany z polietylenu, wyścielony po wewnętrznej stronie nietoksyczną i hypoalergiczną pianką.
- Struktura polietylenu zabezpiecza kołnierz przed wchłanianiem wody i krwi.
- Kołnierz wielokrotnego zastosowania (minimum 10-krotne).
 - Możliwość poddania dezynfekcji środkami ogólnie stosowanymi w szpitalu i sterylizacji.
 - Dostarczany w formie całkowicie płaskiej, ułatwiającej przechowywanie.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

- II.2.11) **Informacje o opcjach**
Opcje: nie
- II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) **Informacje dodatkowe**
Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Koce grzewcze
Część nr: 6
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33140000 Materiały medyczne
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL Polska
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
1. Koce grzewcze dla dorosłych na całe ciało ok. 230x120 cm szt. 500
2. Koce grzewcze pediatryczne na całe ciało ok. 145x100 cm szt. 100
Parametry:
— Koce wykonane z wielowarstwowej tkaniny, nie zawierającej lateksu,
— Materiał odporny na rozdarcie, przebicie, zamoczenie,
— Materiał radioprzezierny, nie zakłóca działania promieni X, przystosowany do pracy w ezonansie, nie przewodzi ładunków elektrycznych,
— Materiał perforowany, umożliwiający równomierny przepływ powietrza, możliwość zastosowania niskiego przepływu powietrza,
— Zewnętrzna warstwa koca wykonana z nietkanego tworzywa, co eliminuje możliwość kontaktu rozgrzanych powierzchni ze skórą,
— Koce posiadające dopuszczenie producenta ogrzewacza do stosowania z urządzeniem Mistral-Air,
— Koce zaopatrzone w sztywny ring, umożliwiający połączenie z aparatem Mistral-Air poprzez wcisk
- II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40
Cena - Waga: 60
- II.2.6) **Szacunkowa wartość**
- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**
Okres w miesiącach: 12
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) **Informacje o opcjach**
Opcje: nie
- II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Przenośny system infuzyjny

Część nr: 7

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przenośny system infuzyjny szt. 700

Parametry:

Przenośny system infuzyjny z elastomerowym zbiornikiem umieszczonym w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, pozwalającego na wygodne ułożenie na płaskiej powierzchni w trakcie napełniania, pozbawiony elementów zawierających DEHP w częściach mających kontakt z lekiem, zapewniający ciągły przepływ leku 5 ml/h (całkowity czas podaży 48h), wyposażony w filtr cząstek stałych i powietrza, przez który podawana jest zawartość. Wymagana objętość minimalna 215 ml, nominalna 275 ml, maksymalna 335 ml. Zbiornik elastomerowy musi być umieszczony w obudowie umożliwiającej kontrolę postępu wlewu.

Urządzenie musi posiadać dren o długości minimum 125 cm, z klamrą zaciskającą i zatyczką z filtrem hydrofobowym, port do napełniania posiadający połączenie Luer-Lock i zawór uniemożliwiający cofanie się płynu po odłączeniu strzykawki.

Każde urządzenie musi posiadać indywidualny, jednorazowy system transportu.

Pakowane pojedynczo, jałowe.

Wymagane dokumenty:

— certyfikat CE/świadectwo rejestracji w URPL

— badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-fluorouracylem

— karta danych technicznych

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne

Dodatkowe kody CPV: 33194000-6 - urządzenia i przyrządy do transfuzji i infuzji (pakiet nr 7)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Igła Hubera

Część nr: 8

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Igła Hubera szt. 2200

2. Igła Hubera Szt. 500

Parametry:

Ad. 1

Igła jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, nietoksyczna, niepirogenna, bez lateksu, bez DEHP, z łyżeczkowato wydrążonym ostrzem zapobiegającym uszkodzeniu membrany portu i ułatwiającym penetrację do jego wnętrza, załamana pod kątem 90 stopni, z drenem zamykanym zaciskiem, ze „skrzydełkami” ułatwiającymi uchwyt igły oraz jej mocowanie, pozwalająca na iniekcje pod wysokim ciśnieniem substancji kontrastujących (MRI, TK), posiadająca system zapobiegania przypadkowemu zakłuciu przy usuwaniu igły, zalecana miękka podstawa z gąbki, zwiększająca komfort noszenia i zabezpieczająca miejsce wkłucia przed dostępem z zewnątrz. Igły o długości od 15-32 mm i grubości od 19-22G.

Ad. 2

Igła jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, nietoksyczna, niepirogenna, bez lateksu, bez DEHP, z łyżeczkowato wydrążonym ostrzem zapobiegającym uszkodzeniu membrany portu i ułatwiającym penetrację do jego wnętrza, załamana pod kątem 90 stopni, z drenem zamykanym zaciskiem, posiadająca system zapobiegania przypadkowemu zakłuciu przy usuwaniu igły. Igły o długości od 15-25 mm i grubości od 19-22G.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Zamknięty aspiracyjno-próżniowy system do pobierania krwi

Część nr: 9

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Probówko-strzykawka z heparyną litową, poj 8-9 ml, śr. 15-16 mm, HBCO szt. 500
2. Probówko-strzykawka z heparyną litową, poj 1,0-1,2 ml, śr. 8-9 mm, HBCO szt. 500
3. Probówko-strzykawka do badań biochemicznych z czynnikiem przyspieszającym wykrzepianie (kulki), poj 8-9 ml, śr.15-16 mm szt. 1 000
4. Probówko-strzykawka do badań biochemicznych z czynnikiem przyspieszającym wykrzepianie (kulki), poj 7,0-7,5 ml, śr.15-16 mm szt. 1000
5. Probówko-strzykawka do badań biochemicznych z czynnikiem przyspieszającym wykrzepianie (kulki), poj 4,0-4,5 ml, śr. 11-13 mm szt. 600
6. Probówko-strzykawka do badań biochemicznych z czynnikiem przyspieszającym wykrzepianie (kulki), poj 2,0-2,7ml, śr. 11-13 mm szt. 96 000
7. Probówko-strzykawka do badań biochemicznych z czynnikiem przyspieszającym wykrzepianie dla potrzeb pediatrii (kulki lub krążki), poj 1,0-1,2ml, śr. 8-9 mm szt. 5000
8. Probówko-strzykawka neutralna o poj. 2,7 ml, śr.11 mm szt. 500
9. Probówko-strzykawka do badań układu krzepnięcia z cytrynianem sodu poj. 2,0-3,0 ml, śr. 11-13 mm szt. 40 000
10. Probówko-strzykawka do badań układu krzepnięcia z cytrynianem sodu poj. 1,0-1,4 ml, śr. 8-9 mm szt. 1 000
11. Probówko-strzykawka do glukozy, poj. 1,0-1,2 ml, śr. 8-9 mm szt. 17 000
12. Probówko-strzykawka do glukozy, poj. 2,0-2,7 ml, śr. 11-13 mm szt. 1 500
13. Probówko-strzykawka do badań hematologii (z EDTA), poj. 2,0-2,6 ml, śr.11-13 mm szt. 90 000
14. Probówko-strzykawka do badań hematologii (z EDTA), poj. 1,0-1,5 ml, śr.8-9 mm szt. 5 000
15. Probówko-strzykawka do oznaczania trombocytopenii rzekomej z jonami magnezu jako koagulantem, poj. 2,0-2,7 ml, kolor korka odmienny od probówek morfologicznych szt. 100
16. Mikroprobówka do pobierania krwi włosniczkowej i żyłnej do badań biochemicznych, poj. 0,6 ml szt. 300
17. Mikroprobówka do pobierania krwi włosniczkowej i żyłnej do badań hematologicznych, poj. 0,6 ml szt. 300
18. Mikroprobówka do pobierania krwi włosniczkowej i żyłnej do badań układu krzepnięcia z cytrynianem sodu dla potrzeb pediatrii, poj.0,5 ml szt. 200
19. Adapter do pobierania krwi z wkłuc zakończonych luer do probówko-strzykawek tj. np. cewniki dożyłne szt. 27 000
20. Igła systemowa (0,7 x 38 mm-40 mm) szt. 3 000
21. Igła systemowa (0,8 x 38 mm-40 mm) szt. 16 000
22. Igła systemowa (0,9 x 38 mm-40 mm) szt. 54 000
23. Igła systemowa (0,7x38 mm-40 mm) z osłonką przed zakłuciem szt. 500
24. Igła systemowa (0,8 x38 mm-40 mm) z osłonką przed zakłuciem szt. 1 000
25. Igła systemowa (0,9 x38 mm-40 mm) z osłonką przed zakłuciem szt. 5 000
26. Igła systemowa typu motylek 0,6 G długość drenu do 80mm szt. 120
27. Igła systemowa typu motylek 0,5 G długość drenu do 80 mm szt. 120

Warunki graniczne:

- system zapewniający możliwość wyboru techniki pobrania krwi w zależności od stanu żył pacjenta,
- probówki z możliwością wytworzenia świeżej próżni przed pobraniem krwi,
- wszystkie wyroby muszą być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta,
- strzykawko-probówki z naklejonymi etykietami,
- igły i adaptery pakowane pojedynczo w papierowo-foliowe blistry,
- utylizacja przez spalanie,

- zamknięcie strzykawkowo-probówki eliminujące efekt aerosolowy, zakręcane korkiem,
- probówki systemowe wykonane z tworzywa sztucznego,
- zamknięcia probówek z membraną przekłuwalną przez próbnik analizatora,
- termin ważności produktów: nie mniejszy niż 6 miesięcy od dnia dostawy
- opakowania produktów muszą gwarantować ich sterylność podczas transportu.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) Szacunkowa wartość

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

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

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

II.2.14) Informacje dodatkowe

Główny kod CPV: 33140000-3 – materiały medyczne

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

III.1) Warunki udziału

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

Wykaz i krótki opis warunków:

1.Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu zgodnie z art. 108 ust. 1 oraz art. 109 ust.1 pkt 1, 4, 5,7 i 8 ustawy Pzp, składane na podst. art. 125 ust. 1 ustawy Pzp. (JEDZ)

2.Zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art.109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności

3.Zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art.109 ust.1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek

na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;

4.Odpisu lub informacji z KRS lub z CEiIDG w zakresie art.109 ust.1 pkt 4 ustawy sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji

5.Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie

a) art.108 ust.1 pkt 1i2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”

b) art.108 ust.1 pkt4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego

— sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem

6.Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art.125 ust.1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w

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

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

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

d) art.108 ust.1 pkt 6 ustawy oraz oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (DzU z 2020r poz.1076 i 1086) z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (zał.nr 5 do SWZ)

7.Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art.125 ust.1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w

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

b) art. 109 ust. 1 pkt 5,7,8 ustawy (zał. nr 6 do SWZ)

III.1.3) **Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

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

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

zamówienia tj. dostawie materiałów medycznych (dotyczy pakietu nr 2, 3, 4, 5, 6, 8, 9) oraz urządzeń i przyrządów do transfuzji i infuzji (dotyczy pakietu nr 1, 7) na kwotę:

Dla pakietu nr: 1 – 49 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 2 – 60 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 3 – 15 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 4 – 9 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 5 – 3 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 6 – 15 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 7 – 27 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 8 – 25 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 9 – 65 000,00 zł,

Każda z dostaw.

Przedmiotowe środki dowodowe

1. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymogi zawarte w Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z dowodami w postaci katalogów, opisów, fotografii przedmiotu zamówienia potwierdzających w/w oświadczenie.
2. Dokument potwierdzający dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020r. poz. 186 z póź. zm.)
3. Model fizyczny (Próbka) - zgodnie z art. 65 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp Zamawiający odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej (sposób złożenia próbki za pośrednictwem operatora pocztowego, osobiście lub za pośrednictwem posłańca art. 65 ust. 2) - dotyczy pakietu nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8.

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Opis

IV.1.1) Rodzaj procedury

Procedura otwarta

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

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

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

IV.2) Informacje administracyjne

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

Data: 14/04/2021

Czas lokalny: 09:00

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

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

Polski

IV.2.6) Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą

Oferta musi zachować ważność do: 12/07/2021

IV.2.7) Warunki otwarcia ofert

Data: 14/04/2021

Czas lokalny: 09:30

Miejsce:

Siedziba Zamawiającego, ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.3) **Informacje dodatkowe:**

VII. Wadium

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

Dla pakietu nr 1 – 2 500,00zł

Dla pakietu nr 2 – 3 000,00zł

Dla pakietu nr 3 – 800,00zł

Dla pakietu nr 4 – 500,00zł

Dla pakietu nr 5 – 120,00zł

Dla pakietu nr 6 – 800,00zł

Dla pakietu nr 7 – 1 400,00zł

Dla pakietu nr 8 – 1 300,00zł

Dla pakietu nr 9 – 3 300,00zł

1. Wadium może być wnoszone według wyboru wykonawcy w jednej lub kilku następujących formach:

1) pieniądzu;

2) gwarancjach bankowych;

3) gwarancjach ubezpieczeniowych;

4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2019 r. poz. 310, 836 i 1572).

2. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy wskazany przez zamawiającego.

3. Wadium wniesione w pieniądzu zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.

4. Jeżeli wadium jest wnoszone w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w ust. 1 pkt 2–4, wykonawca przekazuje zamawiającemu oryginał gwarancji lub poręczenia, w postaci elektronicznej.

5. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert i utrzymuje nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2 ustawy Pzp.

DATA UZNANIA WPŁATY BĘDZIE DATA WPŁYWU NA KONTO ZAMAWIAJĄCEGO:

Santander Bank Polska S.A O/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Informacja dotycząca ochrony danych osobowych (RODO)

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu
- inspektorem ochrony danych osobowych w Specjalistycznym Szpitalu im. dra Alfreda Sokołowskiego jest Pan Jarosław Golec, mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, tel. /74 6489696;

Dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawy materiałów medycznych” - Zp/5/PN-5/21 prowadzonym w trybie podstawowym z możliwością negocjowania treści ofert;

• odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy z dnia 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 2019 z późn.zm.), dalej „ustawa Pzp”;

• Dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie

zamówienia publicznego przekracza 4 lata, zamawiający przechowuje protokół postępowania wraz z załącznikami przez cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego.

- obowiązek podania danych osobowych bezpośrednio dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- Wykonawca posiada:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych jego dotyczących,
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych*.

W związku z ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – dalszy szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia znajduje się w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

VI.4) **Procedury odwoławcze**

VI.4.1) **Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze**

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

Odwołanie przysługuje na:

1. Niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
2. Zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
3. Zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.
 - Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu,
 - Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
4. Odwołanie wnosi się w terminie:
 - a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej;
 - b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a.
5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym UE lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 4 i 5 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
7. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do Sądu Okręgowego w Warszawie – Sądu Zamówień Publicznych.

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

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

10/03/2021