

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:385531-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Materiały medyczne
2021/S 146-385531**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego

Adres pocztowy: ul. Sokołowskiego 4

Miejscowość: Wałbrzych

Kod NUTS: PL Polska

Kod pocztowy: 58-309

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

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

Tel.: +48 746489700

Faks: +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

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

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:

Dostawa: opatrunków specjalistycznych, akcesoriów do bronchofiberoskopii oraz Ebus, akcesoriów do nieinwazyjnej wentylacji mechanicznej, klisz do mammografii, jednorazowego czujnika do pomiaru SpO₂....

Numer referencyjny: Zp/31/PN-31/21

II.1.2) Główny kod CPV

33140000 Materiały medyczne

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Liczba pakietów – 7

Pakiet nr 1 - Opatrunki specjalistyczne

Pakiet nr 2 - Akcesoria do bronchofiberoskopii oraz Ebus

Pakiet nr 3 - Akcesoria do nieinwazyjnej wentylacji mechanicznej

Pakiet nr 4 - Klisze do mammografii do drukarki laserowej Carestream Dry View 5950

Pakiet nr 5 - Jednorazowy czujnik do pomiaru SpO2 w technologii Nellcor OxiMax przeznaczony dla noworodków i niemowląt

Pakiet nr. 6 - Cewniki centralne stosowane u noworodka

Pakiet nr.7 - Strzykawki jednorazowego użytku

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: 7

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Opatrunki specjalistyczne

Część nr: 1

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

33141110 Opatrunki

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

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

chroniący skórę wokół rany, bez przeciekania bocznego, zabezpieczający przed wystąpieniem maceracji, z udokumentowanymi badaniami klinicznymi. szt 300

2.Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej),impregnowany cząsteczkami wazeliny, parafiny. Nie przywiera do rany, atraumatyczny,utrzymuje wilgotne środowisko rany szt 200

3.Samoprzylepny, miękki opatrunek piankowy wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej, przepuszczalnej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach szt 200

4.Opatrunek zawierający nie więcej i nie mniej niż 0,35mg/cm² aktywnych jonów srebra przenoszonych przez siarczan srebra(nie więcej i nie mniej niż 0,50 mg/cm²), wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej),impregnowany cząsteczkami wazeliny i parafiny. Opatrunek w postaci poliestrowej, nieokluzyjnej, drobnej siatki kontaktowej, nie przywierającej do rany, utrzymującej wilgotne środowisko rany,atraumatycznej, o udokumentowanym badaniami klinicznymi działaniu przeciwdrobnoustrojowym wobec P.aeruginosa,S.aureus, E.faecalis, S.pyogenes,E.coli, C.albicans. Opatrunek mogący pozostać na ranie do 7 dni.szt 300

5.Opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezyjnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (poliakrylan) szt 300

6. Antybiofilmowy opatrunek wykonany w technologii TLC(lipido-koloidowej), zmniejszającej adhezję do łoża rany, zbudowany z włókninowej wkładki składającej się z adhezyjnych, koherentnych włókien poliabsorbcyjnych o właściwościach chłonnych i autolitycznych. Matryca przeciwdrobnoustrojowaTLC Ag zawierająca nie więcej i nie mniej niż 0,39 mg/cm² aktywnych jonów srebra, penetrujących na głębokość ok 10 mm w głąb rany,pozwalająca na redukcję biofilmu oraz miana szerokiego spektrum bakterii ran zakażonych. Opatrunek o udokumentowanym badaniami klinicznymi działaniu przeciwdrobnoustrojowym przeciwko między innymi P. aeruginosa, S.aureus, K.pneumoniae, C.albicans. Opatrunek o chłonności nie mniejszej niż 17,85 g/10cm² lub 0,1785 g / 1cm², tj.17,85 g dla opatrunku 10x10 cm. Opatrunek mający właściwości hemostatyczne i mogący pozostać na ranie do 7 dni. szt 300

7. Opatrunek w postaci taśmy 5x40cm z dołączoną do niego jałową sondą. Oczyszczający ranę z martwicy rozplývnej, zbudowany z adhezyjnych,koherentnych włókien poliabsorbcyjnych z rdzeniem akrylowym o właściwościach chłonnych ..

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 SWZ

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

CPV Dodatkowe kody: 33141110-4 – opatrunki (dotyczy pakietu nr 1)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Akcesoria do bronchofiberoskopii oraz Ebus

Część nr: 2

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

33141323 Igły do biopsji

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Szczypce biopsyjne dł 1150 szt. 300
2. Szczypce biopsyjne dł 1550 szt. 20
3. Jednorazowa dwustronna szczotka do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych szt. 2000
4. Jednostronna szczoteczka do czyszczenia kanałów endoskooów szt. 200
5. Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej
22G szt. 60
6. Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej
21G, 22G szt. 50
7. Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej 19G szt. 3
8. Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej 25G szt. 10

Parametry:

Ad. 1

- szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem bez igły;
- krawędzie typu szczęki aligatora oraz gładkie – do wyboru;
- łyżeczki uchylne do biopsji stycznych;
- łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu;
- teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów;
- długość narzędzia 1150 mm;
- maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopów 1,9 mm;
- minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm;
- rozwarcie łyżeczek 5,0 mm, pojemność łyżeczek 4,0 mm;
- krawędzie szczypiec ostre, dobrze chwytające materiał diagnostyczny;
- zapakowane sterylnie po 1 sztuce;
- sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.
- udokumentowana kompatybilność z bronchofiberoskopami firmy Olympus (aktualnie posiadamy endoskopy objęte gwarancją)

Szt - 300

Ad. 2

- szczyce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem oraz owalne z okienkiem i igłą mocującą (do wyboru)
- łyżeczki uchylne do biopsji stycznych;
- łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach;
- teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów;
- długość narzędzia 1550 mm;
- maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopów 2,45 mm;
- rozwarcie łyżeczek 6,5 mm;
- pojemność łyżeczek 6,1 mm³, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm;
- zapakowane sterylnie po 1 sztuce;
- krawędzie szczypiec ostre, dobrze chwytające materiał diagnostyczny;
- sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.
- udokumentowana kompatybilność z bronchofiberoskopami firmy Olympus (aktualnie posiadamy endoskopy objęte gwarancją) Szt - 20

Ad. 3

- jednorazowa szczoteczka dwustronna do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych;
- długość robocza 950 mm;
- posiadająca plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych;

- do kanałów endoskopów o średnicy 2,0 mm – 3,2 mm; Szt -2000 szt

Ad. 4

- jednorazowa szczoteczka jednostronna do czyszczenia wąskich kanałów endoskopowych;

- długość robocza 950 mm

- średnica włosia 2.4 mm

- długość włosia 5 mm

- średnica kanałów endoskopów 1,0 mm – 1,5 mm;

- kompatybilna z EBUS firmy Olympus (sprzęt nowy, objęty gwarancją) Szt – 200

Ad 5

- jednorazowa igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS – TBNA)

- długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm,

- minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm;

- średnica ostrza igły 22G;

- maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,8mm;

- minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0mm;

- na końcówce ostrza igły znajdują się otworki, które wzmacniają echo;

- wewnątrz narzędzia znajduje się wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły;

- posiada regulację wysunięcia osłonki (pokrętło) oraz suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły;

- na części sterującej znajduje się skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły;

- posiada usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm ...

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 SWZ

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

CPV Dodatkowe kody:

33141323-0 - igły do biopsji (dotyczy pakietu nr 2)

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Akcesoria do nieinwazyjnej wentylacji mechanicznej
Część nr: 3

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

33157100 Maski do gazów medycznych

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Maska AMARA Full Face

(dostępność w rozmiarze S – L) szt. 100

2 Maska AMARA Full Face

Bezprzeciekowa (S-L) szt. 50

3 Maska MIRAGE QUATTRO

(dostępność w rozmiarze S – L) szt. 30

4 Maska AMARA VIEW

(dostępność w rozmiarze S – L) szt. 50

5 Maska AIR FIT 10

(dostępność w rozmiarze S – L) szt. 50

6 Maska DREAM WEAR FULL FACE

(dostępność w rozmiarze S – L) szt. 20

7 Maska WEINMAN JOYCE ONE ustno – nosowa uniwersalna szt. 20

8 Maska WEINMAN JOYCE SilkGel ustno - nosowa szt. 20

9 Układ do respiratora Trilogy/Bipap jednoramienny dł. 180 cm. szt. 100

10 Port tlenowy (łącznik T) szt. 120

Części zużywalne, wymienne:

11 Kołnierz do maski AMARA Full Face szt. 100

12 Uprząż do maski AMARA Full Face szt. 50

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
CPV Dodatkowe kody 33157100-6 - maski do gazów medycznych (dotyczy pakietu nr 3)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Klisyze do mammografii do drukarki laserowej Carestream Dry View 5950
Część nr: 4

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

32354100 Klisza radiologiczna

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Błona w formacie 20 cm x 25 cm szt. 500
 2. Błona w formacie 25 cm x 30 cm szt. 375
- Specyfikacja asortymentu:
1. Błony produkcji Carestream lub kompatybilne.
 2. Błony oznaczone symbolem „DVM”,
 3. Błony diagnostyczne do obróbki kaserowej,
 4. Błony w formatach: 20 cm x 25 cm i 25 cm x 30 cm
 5. Wszystkie składowe jednego producenta kompatybilne z drukarką laserową Carestream Dry View 5950 Laser Imager,
 6. Termin przydatności do użytku minimum 9 miesięcy od daty dostarczenia,
 7. Opakowania po: 25, 50 lub 125 sztuk.

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
CPV Dodatkowe kody: 32354100-0 - klisza radiologiczna (dotyczy pakietu nr 4)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Jednorazowy czujnik do pomiaru SpO2 w technologii Nellcor OxiMax przeznaczony dla noworodków i niemowląt

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:

Ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Czujnik jednorazowego użytku do pomiaru saturacji dla noworodków <3 kg>i dorosłych >30 kg Szt. 2.500

2 Czujnik jednorazowego użytku do pomiaru saturacji dla niemowląt od 1- do 20 kg Szt. 1000

Parametry:

Czujnik jednorazowy mikrobiologicznie czysty, bezlateksowy, bez ftalanów, technologia OxiMax, cyfrowa i analogowa kalibracja czujnika z minimum dokładnością (% SpO2)w zakresie 70-100 % +/- 2, do stosowania w ruchu i przy niskiej perfuzji. W kształcie litery L, długość kabla 45-90 cm, warstwa samoprzylepna wykonana z materiału eliminującego podrażnienia skóry noworodka i wcześniaka. Czujnik prawidłowo identyfikowany przez monitory pracujące w tej samej technologii.

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:**

Cewniki centralne stosowane u noworodka

Część nr: 6

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

33141200 Cewniki

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Przeszkórny mikrocewnik wprowadzany obwodowo za pomocą rozrywanej igły G-20, przeznaczony do przewlekłego stosowania wykonany z poliuretanu, cieniujący w Rtg znaczniki co 1 cm. O rozmiarze 2F (0,3x0,6mm) i długości 15 cm. Cewnik zakończony giętkimi skrzydełkami. Wbudowana w cewnik ochrona przed zaginaniem światła cewnika Szt. 25

2 Przeszkórny mikrocewnik wprowadzany obwodowo za pomocą rozrywanej igły G-20, przeznaczony do przewlekłego stosowania wykonany z poliuretanu, cieniujący w Rtg znaczniki co 1 cm. O rozmiarze 2F (0,3x0,6mm) i długości 30 cm. Cewnik zakończony giętkimi skrzydełkami. Wbudowana w cewnik ochrona przed zaginaniem światła cewnika Szt. 25

3 Cewnik pępkowy wykonany

Z medycznego PVC, cieniujący

W Rtg, znaczniki długości, Roz. 3,5-5F długość 40 cm.

(kod 270.03,04,05)) Szt. 50

4 Cewnik pępowinowy wykonany

Z poliuretanu, cieniujący w Rtg, używany do żył lub tętnic.

Znakowany od 4 do 23 cm.

W zestawie z kranikiem

Z możliwością oznakowania żyła – tętnica rozmiar od 3,5-5F dł. 40cm. Szt. 25

5 Premicath- 1F/28G Przeszkórny cewnik wprowadzany obwodowo za pomocą krótkiej kaniuli 24G typu Bioflow (średnica 0,7mm, długość 19 mm), przeznaczony do przewlekłego stosowania, wykonany z poliuretanu, cieniujący w RTG znakowany co 1cm., o długość 20 cm z prowadnikiem, zaopatrzony w przedłużkę 8 cm typu Premicath

Szt. 30

6 Premicath- 1F/28G Przeszkórny cewnik wprowadzany obwodowo za pomocą rozłamywalnej igły 24 G o średnicy zew 0,7 mm długości 18 mm, z metalowym prowadnikiem wykonany z poliuretanu cieniujący w RTG znakowany co 1cm. o długość 20 cm, zaopatrzony w przedłużkę 8 cm typu Premicath Szt. 20

7 Filtr infuzyjny neonatologiczny 0,2 um

Utrzymywany do 96 godzin, zakończony przedłużką 5 cm Szt. 200

8 Filtr lipidowy neonatologiczny 1,2 um utrzymywany do 24 godz zakończony przedłużką 5 cm Szt. 400

9 Pediatryczny dwuświatłowy cewnik IV wprowadzany metodą Seldingera 22G -2Fr

Kontrastujący w rtg. poliuretanowy cewnik do jednoczesnego podawania lub przetaczania roztworów lub/i leków.

Oznaczniki odległości co cm od 4cm do końca dystalnego.

Użytkownik ma możliwość wybrania dwóch wariantów wprowadzacza: igły lub I.V. kaniuli.

(1212.06,08) Szt. 20

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

CPV Dodatkowe kody: 33141200-2 – cewniki (dotyczy pakietu nr 6)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Strzykawki jednorazowego użytku

Część nr: 7

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

33141310 Strzykawki

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Strzykawka 2 ml dwuczęściowa,
Jednorazowa, sterylna, niepirogenna z końcówką typu Luer, poj. 2 ml, skala 0.1 ml z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka. szt. 250 000
2. Strzykawka 5 ml dwuczęściowa,
Jednorazowa, sterylna, niepirogenna z końcówką typu Luer, poj. 5 ml, skala 0.2 ml z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, tłok wzmocniony na całej długości. szt. 280 000
3. Strzykawka 10 ml dwuczęściowa,
Jednorazowa, sterylna, niepirogenna z końcówką typu Luer, poj. 10 ml, skala 0.5 ml z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, tłok wzmocniony na całej długości. szt. 380 000
4. Strzykawka 20 ml dwuczęściowa,
Jednorazowa, sterylna, niepirogenna z końcówką typu Luer, poj. 20 ml, skala 1 ml z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, tłok wzmocniony na całej długości. szt. 500 000
5. Strzykawka 50/60 ml
Trzyczęściowa, Luer-lock,, wyraźnie oznakowana skala co 1ml, z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, przesuw tłoka dokładny i równomierny.
Kompatybilna z pompą infuzyjną DUET20/50 firmy Kwapisz szt. 70 000
6. Strzykawka 100 ml
Trzyczęściowa, dodatkowy reduktor Luer,, wyraźnie oznakowana skala, z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, przesuw tłoka stopniowy i równomierny szt. 24 000
7. Strzykawka trzyczęściowa, Luer- Lock 2 -3 ml, wyraźnie oznakowana, skala co 0,1ml, z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka,przesuw tłoka dokładny i równomierny, Bezlataksowe uszczelnienie. szt. 1 000
- 8.Strzykawka Luer- Lock 5 ml, trzyczęściowa, wyraźnie oznakowana, skala co 0,2ml, z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, przesuw tłoka dokładny i równomierny Bezlataksowe uszczelnienie szt. 3 000
9. Strzykawka Luer- Lock 10 ml, trzyczęściowa, wyraźnie oznakowana, skala co 0,2ml, z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, przesuw tłoka dokładny i równomierny Bezlataksowe uszczelnienie szt. 1 600
10. Strzykawka Luer- Lock 20 ml, trzyczęściowa, wyraźnie oznakowana, skala co 1ml, jałowa z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, przesuw tłoka dokładny i równomierny Bezlataksowe uszczelnienie szt. 6 000
11. Strzykawka insulinowa 1ml z igłą w opakowaniu; trzyczęściowa typu Luer. Poj. 1 ml. jv., 100 J.U.
Jałowa z przezroczystym cylindrem; dobrze uszczelniony tłok,dopasowany do cylindra. Zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Dobrze widoczna skala. szt. 16 000
12. Strzykawka do insuliny 1 ml/CC U -100,
Zintegrowana z igłą 0,3x 12,7-13 mm.
Jałowa, zbudowana z przezroczystego cylindra i tłoka dobrze uszczelnionego, dopasowanego do cylindra.
Wyposażona w kryzę ograniczającą wysuwanie tłoka.
Dobrze widoczna skala. szt. 3 000
13. Strzykawka tuberkulinowa 1 ml
Z igłą w opakowaniu. Strzykawka trzyczęściowa typu Luer, jałowa. Zbudowana z przezroczystego cylindra i tłoka dobrze uszczelnionego, dopasowanego do cylindra. Wyposażona w kryzę ograniczającą wysuwanie tłoka.
Dobrze widoczna skala.
Szt. 2 000

- Opakowanie jednostkowe igły – typu blister z oznaczeniem nazwy producenta, numerem serii oraz datą przydatności do użycia.

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

CPV Dodatkowe kody: 33141310-6 – strzykawki (dotyczy pakietu nr 7)

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 i 4 ustawy Pzp, Składane na podstawie art.125 ust.1 ustawy Pzp (JEDZ).
2. Zaświadczenia właściwego naczelnika US 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 ZUS lub właściwego Oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej KRUS 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 Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej Złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.
5. Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”;
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem Środka karnego:
— sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.
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.1 pkt 3 ustawy;
 - b) art.108 ust.1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem Środka zapobiegawczego;
 - c) art.108 ust.1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu Zakłócenie konkurencji;
 - d) art.108 ust 1 pkt 6 ustawy oraz Oświadczenia wykonawcy, w zakresie art.108 ust.1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy Kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o Dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej Wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy Kapitałowej (załącznik nr 5 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 art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i

Opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1170),(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 na kwotę:

Dla pakietu nr: 1 – 35 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 2 – 60 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 3 – 94 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 4 – 14 000,00 zł,

Dla pakietu nr: 5 – 29 000,00 zł,

Dla pakietu nr, 6 – 10 000,00 zł,

Dla pakietu nr 7 - 120 000,00 zł.

Każda z dostaw.

Przedmiotowe środki dowodowe:

1 Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim - z dokładnym wskazaniem, którego pakietu dotyczy dany opis, fotografia (katalog).

Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodny z Załącznikiem nr 1 do SWZ.

2. Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest 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.) - zał. nr 8 do SWZ.

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 2,3,5,6,7.

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: 31/08/2021
Czas lokalny: 08:00
- 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: 28/11/2021
- IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**
Data: 31/08/2021
Czas lokalny: 09:00
Miejsce:
Siedziba Zamawiającego, ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych: platformazakupowa.pl

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.1) **Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia**
Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie
- VI.3) **Informacje dodatkowe:**
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 Dostawa: Opatrunki specjalistyczne, akcesoria do bronchofiberoskopii oraz Ebus, akcesoria do nieinwazyjnej wentylacji mechanicznej, klisze do mammografii, jednorazowy czujnik do pomiaru SpO2, cewniki centralne, strzykawki jednorazowego użytku - Zp/31/PN-31/21 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- 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 (tekst jedn. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 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*,
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO**,
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna, że przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO.
- Wykonawcy nie przysługuje:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych,
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

*Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

**Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

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

VI.4.4) **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:**

26/07/2021