

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:481330-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Materiały medyczne  
2021/S 186-481330**

**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: [dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl)

Tel.: +48 746489700

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.zdrowie.walbrzych.pl](http://www.zdrowie.walbrzych.pl)

Adres profilu nabywcy: [https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie\\_walbrzych](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](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](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:**

Dostawa jednorazowego wyposażenia pracowni cytostatycznej i roztworów płynów infuzyjnych

Numer referencyjny: Zp/43/PN-43/21

**II.1.2) Główny kod CPV**

33140000 Materiały medyczne

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

**II.1.4) Krótki opis:**

Liczba pakietów – 13

Pakiet nr 1 - Aplikator, bezigłowy przyrząd do przygotowywania cytostatyków, osłonka, łącznik, strzykawka

Pakiet nr 2 - Bezigłowy przyrząd z luer-lockiem, bezigłowy przyrząd do przygotowywania cytostatyków, urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku

Pakiet nr 3 - Przyrządy, strzykawki

Pakiet nr 4 - Koreczki, łącznik

Pakiet nr 5 - Aparat do infuzji grawitacyjnych

Pakiet nr 6 - Natrium chloratum, Glucosum

Pakiet nr 7- Jednorazowa półmaska, sterylny fartuch chirurgiczny

Pakiet nr 8 - Mata absorpcyjna

Pakiet nr 9 - Rękawice chirurgiczne

Pakiet nr 10 - Rękawice neoprenowe

Pakiet nr 11 - Linia, filtr

Pakiet nr 12 - Adapter, bezigłowe urządzenie

Pakiet nr 13 - Zestaw ratunkowy

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: 13

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Aplikator, bezigłowy przyrząd do przygotowywania cytostatyków, osłonka, łącznik, strzykawka

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Aplikator do pobierania i przygotowywania cytostatyków z filtrem cząsteczkowym 5µm nisko wiążący białka oraz filtrem aerozolowym 0,2µm posiadający samouszczelniający i samodomykający się zawór bezigłowy przystosowany do pracy w systemie luer lock , będący na równi z portem w celu łatwiejszej dezynfekcji , jałowe, pakowane pojedynczo. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu. Objętość wypełnienia całego systemu: 0,29 ml.

Powierzchnia filtra cząsteczkowego 1cm<sup>2</sup>. Konstrukcja wykluczającą kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu. 3000szt.

2 Bezigłowy przyrząd do przygotowywania cytostatyków i przeciwciał monoklonalnych umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro ,kolcec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm i filtr cząsteczkowy 5µm oraz

samouszczelniający się i samodomykający zawór bezigłowy. Powierzchnia filtra cząsteczkowego 1cm<sup>2</sup>. Wolny od lateksu i PCV. 3000szt.

3 Osłonka na worek infuzyjny o pojemności 500ml do ochrony przed światłem (z wyjątkiem koloru czarnego) 25 000szt.

4 Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji, prosty tor przepływu, wewnątrz pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii. 200szt.

5 Strzykawka trzyczęściowa, jednorazowa, sterylna, z poliwęglanu, bezigłowa z końcówką Luer Lock Wewnętrzne strzykawki zawierająca silikonową powłokę. Strzykawka zawierająca pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem się tłoka. Uszczelniaacz tłoka nie zawierający lateksu. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Rozmiar strzykawki 1 ml, średnica cylindra odpowiadająca średnicy strzykawki 3 ml. Opakowanie 100 sztuk 5 opak.

#### 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 : 33140000-3 – materiały medyczne (dotyczy pakietu nr 1)

#### II.2) **Opis**

##### II.2.1) **Nazwa:**

Bezigłowy przyrząd z luer-lockiem, bezigłowy przyrząd do przygotowywania cytostatyków, urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

**II.2.4) Opis zamówienia:**

1 Bezigłowy przyrząd z luer-lockiem przystosowany do transferu leków cytostatycznych z fiolki, jednorazowy, jałowy, z bolcem umożliwiającym wkłucie w gumowy korek fiolki, zaopatrzony w odpowietrznik z filtrem 0,2µm oraz posiadający samouszczelniający i samodomykający się zawór bezigłowy przystosowany do pracy w systemie luer lock , będący na równi z portem w celu łatwiejszej dezynfekcji. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. 2000szt.

2 Bezigłowy przyrząd do przygotowywania cytostatyków i przeciwciał monoklonalnych umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę.. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm oraz samouszczelniający się i samodomykający zawór bezigłowy. Wolny od lateksu i PCV. Objętość wypełnienia całego systemu 0,28ml. 3000szt.

3 Urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka/ butelki z płynem infuzyjnym poprzez zawór bezigłowy boczny w systemie zamkniętym z możliwością podłączenia standardowego zestawu infuzyjnego wyposażonego w wstępną zastawkę i korek do zamykania, objętość max 1 ml, długość przyrządu min 6cm, sterylne, bez zawartosci DEHP. Przyrząd umożliwiający pobranie, dostrzyknięcie i podaż grawitacyjną leku. 450 szt.

**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 : 33140000-3 – materiały medyczne (dotyczy pakietu nr 2)

**II.2) Opis**

**II.2.1) Nazwa:**

Przyrządy, strzykawki

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

#### II.2.4) Opis zamówienia:

1Przyrząd typu connector z luer-lockiem z możliwością połączenia z końcówką luer-lockiem żeńska, kompatybilny z przyrządem typu injector luer lock i igła luer lock, tworząc zamknięty system, gwarantujący szczelne i hermetyczne połączenia, jednorazowy jałowy, pakowany pojedynczo 1500szt

2Przyrząd typu injector luer-lock umożliwiający połączenie ze strzykawką kompatybilny z urządzeniami typu protector , infusion adapter, connector, gwarantujący hermetyczne i szczelne połączenie, posiadający zabezpieczającą igłę o średnicy 18g i objętości 0,04ml, umożliwiający pobranie leku cytostatycznego w systemie zamkniętym do trzykawki i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub miejscem wkłucia iv. , jednorazowy jałowy, pakowany pojedynczo 2000szt

3Przyrząd do rozpuszczania i pobierania leku z fiolki typu protector , zamknięty system do bezpiecznego rozpuszczania leku liofilizowanego oraz pobrania roztworu z fiolki. Przyrząd powinien być kompatybilny z korkiem o średnicy 20mm, zabezpieczając przed wyciekami leku i wydobywaniem się aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji, wyrównywać różnice ciśnień we fiolce podczas rozpuszczania leku , posiadający rozszerzającą się komorę zewnętrzną pochłaniającą wydobywające się aerozole, o objętości 50ml.

Kompatybilny z przyrządami typu luer-lock. Jednorazowy jałowy, pakowany pojedynczo 2500szt

4Strzykawka trzyczęściowa, jednorazowa, sterylna, z poliwęglanu , bezigłowa z końcówką Luer Lock Wewnętrzne strzykawki zawierająca silikonową powłokę. .Uszczelniacz tłoka nie zawierający lateksu. Sterylizowana radiacyjnie. Rozmiar strzykawki 1 ml, średnica cylindra odpowiadająca średnicy strzykawki 3 ml. Opakowanie 100 sztuk. 5 opak.

5Strzykawka trzyczęściowa 3 ml -wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, centryczne zakończenie luer-lock, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 0,1ml, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, logo marki strzykawki na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 200 szt. 5 opak.

6Strzykawka trzyczęściowa 5 ml -wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, centryczne zakończenie luer-lock, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 0,2ml, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, logo marki strzykawki na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 125 szt. 30 opak.

7Strzykawka trzyczęściowa 10 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 0,2ml, centryczne zakończenie luer-lock , Strzykawka zakończona stożkowo, owalny ożebrowany kołnierz komory, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu. Opakowania po 100szt. 20 opak.

8Strzykawka trzyczęściowa 20 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 1ml, centryczne zakończenie luer-lock Strzykawka zakończona stożkowo. Wysokość samego stożka w gumowym elemencie tłoka od postawy min 3mm owalny ożebrowany kołnierz komory, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się z komory, tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu, logo lub nazwa producenta na cylindrze . Opakowania po 120szt. 40 opak.

9Strzykawka trzyczęściowa 30 ml – wykonana z polipropylenu, wolna od PVC, nie zawierająca DEHP, wysoki kontrast podziałki-trwałe oznaczenie w kolorze czarnym, stopniowanie co 1ml, centryczne zakończenie luer-lock .

W związku z ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej–dalszy szczegółowy opis 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 : 33140000-3 – materiały medyczne (dotyczy pakietu nr 3)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Koreczki, łącznik

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Uniwersalny dwufunkcyjny koreczek z końcówką męską i żeńską , jałowe, pakowane pojedynczo 5000szt.

2 Łącznik pomiędzy strzykawkami umożliwiający połączenie strzykawek luer lock , jałowe, pakowane pojedynczo 100szt.

3 Standardowy koreczek luer-lock z trzpieniem poniżej zewnętrznej krawędzi, pakowany pojedynczo, sterylny 25 000szt.

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 : 33140000-3 – materiały medyczne (dotyczy pakietu nr 4)
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**  
Aparat do infuzji grawitacyjnych  
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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA
- II.2.4) **Opis zamówienia:**  
1 Aparat do infuzji grawitacyjnych , bursztynowy filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu podczas jego wypełniania, długość drenu 180 cm. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakteryjnej (BFE) min 99.99. zestaw bez PVC, wolny od DEHP i lateksu. Posiadający odpowiednią dokumentację potwierdzającą zgodność z lekami cytostatycznymi 22 000szt.
- 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 : 33140000-3 – materiały medyczne (dotyczy pakietu nr 5)
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**  
Natrium chloratum, Glucosum

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 0,9% Natrium chloratum Podwójny worek x 100ml 1000szt.

2 0,9% Natrium chloratum Podwójny worek x 250ml 7000szt.

3 0,9% Natrium chloratum Podwójny worek x 500ml 10 000szt.

4 0,9% Natrium chloratum Podwójny worek x 1000ml 5000szt.

5 5% Glucosum Podwójny worek x 250ml 800szt.

6 5% Glucosum Podwójny worek x 500ml 800szt.

Podwójny worek wolny od PCV wyposażony w 2 jałowe porty w tym jednym typu luer-lock.

Wymagana wolna przestrzeń do dostrzyknięcia leków dla :

Poz. 1 nie mniej niż 35ml

Poz. 3, 6 nie mniej niż 80ml

Poz. 4, nie mniej niż 100 ml

Poz. 2, 5 nie mniej niż 55 ml

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 : 33140000-3 – materiały medyczne (dotyczy pakietu nr 6)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Jednorazowa półmaska, sterylny fartuch chirurgiczny

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Jednorazowa półmaska filtrująca klasy p3 z zaworem wydechowym 50x MDS zmniejszającym opory wydechania i ułatwiającym odprowadzenie ciepła i wilgoci spod maski, kształt zapobiegający zapadaniu się maski, oznaczona czerwonym kolorem, zgodna z normą EN 149:2001, certyfikat CE. Od wewnątrz otoczona gumowym uszczelnieniem dopasowującym się do kształtu twarzy.  
2000szt.

2 Sterylny Fartuch Chirurgiczny pełnobarierowy (min.200 mmH20) i oddychający (min. 3800 g/m2/24h) na całej powierzchni wykonany z włókniny trójwarstwowej SFS o gramaturze min. 78 g/m2.

Przebadany na przenikanie min. 14 cytostatyków (wyniki badań załączone do oferty). Oznakowany jako wyrób medyczny klasy Is oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Zgodny z EN 14605.

Rękaw fartucha zakończony dzianinowym mankietem, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwalająca na nałożenie fartucha z zachowaniem jałowości zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Rękawy fartucha scalone podłużnym zgrzewem. Opakowanie zawierające min. 1 ręcznik chłonny . Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Dostępny min. w 2 rozmiarach. Różne rozmiary L,XL 1000szt.

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 : 33140000-3 – materiały medyczne (dotyczy pakietu nr 7)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Mata absorpcyjna

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Mata absorbcyjna Wymiary 40-45cm/60-75cm 650szt.

Specyfikacja :

- jałowa mata absorbcyjna przystosowana do pracy w loży aseptycznej
- wykonana z bilaminatu włóknina polipropylenowa/ folia polietylenowa
- pakowane osobno
- Sterylna serweta o wymiarach: 45x75cm wykonana z bilaminatu ( włóknina polipropylenowa/folia polietylenowa) o gramaturze max. 58g/m2,
- Odporna na penetracje płynów >178 cmH2O, o niskim współczynniku pylenia ( $\leq 1,7 \log_{10}$ ),
- Odporność na rozerwanie na sucho/mokro 145/149kPa i zdolność absorpcji >250%.
- Serweta spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795,
- Sterylizacja tlenkiem etylenu.

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 : 33140000-3 – materiały medyczne (dotyczy pakietu nr 8)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Rękawice chirurgiczne

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2012 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność cytotstatyków (raporty z wynikami badań). (Możliwość zaoferowania standardowych i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika.) Różne rozmiary S, M, L, XL, XXL 2000szt.

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 : 33141420-0 rękawice chirurgiczne (dotyczy pakietu nr 9)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Rękawice neoprenowe

Część nr: 10

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Rękawice neoprenowe, bezpudrowe, jałowe, w kolorze zielonym. Kształt anatomiczny, zakończone mankietem prostym. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana i silikonowana. Powierzchnia wewnętrzna pokryta warstwą poliuretanową i silikonowana. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,185mm, na dłoni 0,175mm, na mankiecie 0,160mm. Długość rękawicy min. 305mm. AQL:1,0. Zaklasyfikowane w kategorii III - środek ochrony indywidualnej. Zgodność z wymaganiami normy EN 455 część 1,2,3. Znak CE, zgodność z

Dyrektywą o środkach ochrony indywidualnej 89/686/EWG potwierdzone Certyfikatem Jednostki Notyfikowanej .  
Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków w warunkach dynamicznego testu ACPP (potwierdzone raportem badania wytwórcy)Rozmiar od 6 do 9,0  
Różne rozmiary  
6- 9 2000par

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 : 33141420-0 rękawice chirurgiczne (dotyczy pakietu nr 10)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Linia, filtr

Część nr: 11

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Linia do pomp perystaltycznych ASCOR AP31, jednorazowa, sterylna, niepirogenna, w skład której wchodzi: igła biorcza dwukanałowa z osłonką, komora kroplowa, filtr płynu 15pm, zacisk rolkowy, dren dł. 230cm, łącznik stożkowy z osłonką. 300szt.

2 Linia bursztynowa do pomp perystaltycznych ASCOR AP31, jednorazowa, sterylna, niepirogenna, w skład której wchodzi: igła biorcza dwukanałowa z osłonką, komora kroplowa, filtr płynu 15pm, zacisk rolkowy, dren dł. 230cm, łącznik stożkowy z osłonką. 600szt.

3 Linia infuzyjna do podaży leków z grupy taksoli, o długości 206 cm, z filtrem 0,2 mikrona. Den wykonany z poliuretanu. Objętość wypełnienia zestawu - 15,5 ml. W linii filtr 0,2 mikrona znajdujący się nie dalej niż 25 cm

od pacjenta. Wolny od lateksu, DEHP i części metalowych. Produkt pakowany pojedynczo- sterylny. W linii zacisk rolkowy, kolec z filtrem odpowietrzeniowym zamykanym klapką. Na dystalnym końcu zatyczka z filtrem hydrofobowym. Sterylizowany radiacyjnie. 1200szt.

4 Filtr o powierzchni 10cm<sup>2</sup>,

Membrana 0,2um wykonana z PES (polieterosulfon).Czas stosowania 96h, Długość drenów 5 cm przed filtrem i 20 cm za filtrem, objętość wypełnienia 3,8 ml, Przepływ >20ml/min.

Zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo, sterylny 100szt.

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 (dotyczy pakietu nr 11)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Adapter, bezigłowe urządzenie

Część nr: 12

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 Adapter do fiolki do rozpuszczania leków i wyrównywania ciśnienia w systemie zamkniętym. Do fiolek o średnicy 13 mm. Zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolki do strzykawki. Posiada plastikową igłę wdłużnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiolki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, rozszerzającą się komorą zewnętrzną o

objętości 20 ml. Zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem areozoli, oparów niebezpiecznych substancji. Bez PCV. Posiada kod ONB nadany przez FDA.

50szt.

2 Bezigłowe urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik), umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, posiadający elastomerowe membrany, gwarantujące suchość połączeń. Bez PCV. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki 100szt.

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 (dotyczy pakietu nr 12)

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Zestaw ratunkowy

Część nr: 13

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: Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1 zestaw ratunkowy do miejsc rozlania cytostatyku w składzie: 1 szt fartuch ochronny chemoprotect rozmiar L, 1 para rękawice ochronne rozmiar M, 1 para rękawice ochronne zromiar L, 1 szt. maska oddechowa, 1 szt. gogle ochronne, 1 para rękawice ochronne 9405), 1 para ochraniacze na buty, 1 szt. instrukcja użycia, 1 szt. informacje producenta, 2 szt. znaki ostrzegawcze, 1 szt. worek na odpady, 8 szt. ściereczki chłonne, 1 szt. pudełko plastikowe , 1 szt. plastikowy zacisk do worka, 1 szt. gumowa ściągaczka, 1 szt. proszek Green-Z®, 1 szt. penseta, 1 szt. wata, 1 szt. szufelka, 1 szt. taśma ostrzegawcza 5szt.

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 (dotyczy pakietu nr 13)

**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 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 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)

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),(załącznik 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, polegające na dostawie materiałów medycznych na kwotę:

dla pakietu nr: 1 – 25 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 2 – 18 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 3 – 38 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 4 – 2 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 5 – 74 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 6 – 53 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 7- 24 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 8 – 1 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 9 – 3 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 10- 7 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 11- 20 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 12 2 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 13– 2 000,00 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 wszystkich pakietów (1-13)

#### **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: 26/10/2021

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: 23/01/2022

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 26/10/2021

Czas lokalny: 09:30

**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](mailto: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 jednorazowego wyposażenia pracowni cytostatycznej i roztworów płynów infuzyjnych” - Zp/43/PN-43/21 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:**

20/09/2021