

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:314870-2022:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Urządzenia medyczne
2022/S 112-314870**

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: malgorzata.kuczynska@zdrowie.walbrzych.pl

Tel.: +48 746489941

Faks: +48 746489941

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:

Dostawa sprzętu medycznego na Oddziały Szpitalne

Numer referencyjny: Zp/28/PN/22

II.1.2) Główny kod CPV

33100000 Urządzenia medyczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego na Oddziały Szpitalne:

Liczba pakietów – 5

Pakiet nr 1 – Wózek do transportu pacjentów leżących

Pakiet nr 2 – Kardiomonitor

Pakiet nr 3 – Aparat elektrochirurgiczny

Pakiet nr 4 – Ultrasonograf

Pakiet nr 5 – Elektroniczny tonometr indukcyjny wraz z zestawem sond do tonometru

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

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Wózek do transportu pacjentów leżących

Część nr: 1

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

33100000 Urządzenia medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych

II.2.4) **Opis zamówienia:**

ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

Wózek do transportu pacjentów leżących szt. 5

L.p. Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje) wymagane (minimalne)

Parametry Wymagane :

1. Wózek do transportu pacjentów leżących -Tak: podać nazwę, typ, producenta, kraj pochodzenia, rok produkcji
2. Konstrukcja wózka – metalowa malowana proszkowo Tak
3. Długość 2020 mm (+/- 50 mm) Tak
4. Szerokość 730 mm (+/- 50 mm) Tak
5. Wymiary leża : 1950 x 600 mm (+/- 20 mm) Tak
6. Regulacja wysokości leża hydrauliczna w zakresie od 620 do 940 mm (+/- 20 mm) za pomocą obustronnej dźwigni nożnej Tak
7. Reg. Pozycji Trendelenburga ok. 18 st. i anty – Trendelenburga ok. 10 st. Za pomocą sprężyny gazowej z blokadą Tak
8. Leże dwuczęściowe pokryte odejmowanym materacem o gr. Min. 30 mm Tak
9. Leże zabezpieczone przed uderzeniami za pomocą 4 krążków odbojowych Tak
10. Wózek wyposażony w chromowane barierki boczne Tak
11. Regulacja segmentu pleców do 65 st. Za pomocą sprężyny gazowej Tak
12. Pod leżem tunel na kasetę RTG Tak
13. Podstawa z metalowym koszem na podręczne rzeczy pacjenta oraz uchwyt na butle z tlenem Tak
14. 4 koła jezdne o średnicy 150mm, wykonane z tworzywa z blokada centralną i kierunkową. Dźwignie blokady oznaczony kolorystycznie Tak
15. Wieszak kroplówki Tak

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 30

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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Kardiomonitor

Część nr: 2

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

33100000 Urządzenia medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych

II.2.4) **Opis zamówienia:**

ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

Kardiomonitor szt. 5

L.p. Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje) wymagane (minimalne) - Parametry Wymagane

1. MONITOR PACJENTA Z POMIAREM EKG, SpO₂, NIBP, TEMP Tak
2. Monitor o masie poniżej 4 kg Tak
3. Wymiary monitora 198 x 320 x 262 Tak
4. Bateria zapewniająca pracę przez min. 4h z możliwością instalacji dodatkowej baterii i wydłużenia czasu działania do 8h Tak
5. Ekran monitora o przekątnej 12" i rozdzielczości 1024x800, dotykowy Tak
6. Wskaźnik zasilania sieciowego i akumulatora na przednim panelu monitora Tak
7. Pamięć alarmów i powiązanych krzywych- min 3000 zdarzeń (ARR) Tak
8. Rejestracja trendów – min. 1800h przy rozdzielczości 10 minut, rozdzielczość zapisu min. 5 s i więcej Tak
9. Monitor wyposażony w schowek na akcesoria kardiomonitora Tak
10. Pamięć 3000 zdarzeń arytmii wraz z krzywymi powiązаныmi (ARR) Tak
11. Rozpoznawanie 27 arytmii Tak
12. Pamięć min. 2400 pomiarów NIBP Tak
13. Holograficzna krzywa 72 godziny Tak
14. Pomiar SpO₂, EKG, NIBP, temperatura Tak
15. Pomiar NIBP w trybie manualnym, automatycznym, STAT, sekwencja Tak
16. Sekwencja NIBP zapewniająca 5 grup, z których każda ma możliwość ustawienia ilości, interwału pomiaru Tak
17. Interwał pomiaru od 1 minuty do 8 godzin Tak
18. Pomiar SYS, DIA, MAP, PR Tak
19. Pomiar SYS w zakresie 30- 270 mmHg Tak
20. Pomiar DIA w zakresie 10 – 220 mmHg Tak
21. Dokładność pomiaru +/-3mmHg mmHg Tak
22. Czas pomiaru NIBP nie dłuższy niż 45 s Tak
23. Maksymalne ciśnienie mankieta NIBP 297 mmHg Tak
24. Pomiar SpO₂ w zakresie 0 – 100% Tak
25. Dokładność pomiaru w zakresie 70 – 100 % lepsza niż 3 % Tak
26. Pomiar pulsu w zakresie 25 – 300 / min Tak
27. Dokładność pomiaru pulsu +/-3 /min Tak
28. Pomiar indeksu perfuzji PI w zakresie 0.05% do 20% Tak
29. Dokładność pomiaru PI 0,1 % lub 10% odczytu Tak
30. Pomiar częstości oddechowej z czujnik SpO₂ Tak
31. Pomiar EKG przy pomocy 3 odprowadzeniowego kabla lub 6 odprowadzeniowego opcjonalnie Tak
32. Sygnalizacja braku kontaktu elektrody dla każdej elektrody Tak
33. Do wyboru 4 różne ustawienia filtracji sygnału EKG Tak
34. Czas powrotu linii bazowej po defibrylacji max 10 s Tak
35. Pomiar ST w zakresie -2 mV do 2 mV Tak
36. Czas odświeżania ST max 10 s Tak
37. Wykrywanie 27 typów arytmii Tak
38. Pomiar oddechu RA-LA, RA-LL do wyboru Tak
39. Min. 4 różne prędkości krzywych do wyboru Tak
40. Pomiar częstości HR w zakresie 10 – 350 / min Tak
41. Czułość pomiarów HR równa lub lepsza od 0,2 mVp-p Tak

- 42. Zakres pomiaru częstości oddechów 0-150 /min Tak
- 43. Dokładność pomiaru oddechów 2 / min lub 2% (co większe) Tak
- 44. Alarm apnea regulowany 10 s do 60 s Tak
- 45. Pomiar temperatury przy pomocy czujnika temperatury skóry lub temperatury wewnętrznej Tak
- 46. Pomiar w 2 kanałach z wyznaczeniem różnicy: parametry T1, T2 i Td Tak
- 47. Pomiar temperatury w zakresie 0 – 50 C Tak
- 48. Możliwość wpięcia do sieci oddziałowej centralnego monitorowania Tak
- 49. 2 gniazda USB z możliwością podłączenia skanera kodów kreskowych, klawiatury i myszki Tak
- 50. Złącze VGA Tak
- 51. Chłodzenie bez wentylatora Tak
- 52. Automatyczna regulacja jasności ekranu Tak
- 53. Koszyk na akcesoria (kable i czujniki) wbudowany w monitor Tak
- 54. Pomiar parametrów EWS i GCS Tak
- 55. Monitor dostarczony z podstawą jezdną wyposażony w koszyk na akcesoria Tak

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 30

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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Aparat elektrochirurgiczny

Część nr: 3

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

33100000 Urządzenia medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych

II.2.4) **Opis zamówienia:**

ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

Aparat elektrochirurgiczny z odsysaczem dymu szt. 1

L.p. Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje) wymagane (minimalne) Parametry Wymagane

1. Praca w wersji monopolarnej i bipolarnej Tak

2. W aparacie zainstalowana funkcja bipolarnego zamykania naczyń i struktur naczyniowych o śr. do 7 mm włącznie Funkcja bipolarnego zamykania dużych naczyń powinna opierać się na całkowicie automatycznym dozowaniu prądu w.cz. w

określonym czasie (funkcja zamykania naczyń obligatoryjnie z funkcją Auto Stop) Tak

3. Możliwość współpracy z modułem do preparowania tkanek strumieniem wody Tak

4. Oprogramowanie w języku polskim Tak

5. Wielokolorowy, czytelny ekran dotykowy obrazujący parametry urządzenia, służący do komunikacji aparat-użytkownik, wielkość wyświetlacza min. 10" Tak

6. Monitor poprawnego przylegania elektrody neutralnej Tak

7. Możliwość zapamiętania min. 40 programów i zapisania ich pod nazwą procedury lub nazwiskiem lekarza w języku polskim Tak

8. Ilość gniazd przyłączeniowych wymiennych:

Monopolarne / uniwersalne – min. 2

bipolarne – min. 2

elektrody biernej – min. 1

Aparat powinien umożliwiać bezpośrednie podłączenie narzędzi monopolarnych w systemie wtyczek jednopinowym o śr. 5mm i 4mm oraz trzypinowym (bez dodatkowych adapterów)

Aparat powinien umożliwiać bezpośrednie podłączenie narzędzi bipolarnych w systemie wtyczek jedno i dwupinowych o rozstawie 22 i 28,5 mm (bez dodatkowych adapterów)

Aparat powinien umożliwiać bezpośrednie podłączenie kabli elektrody biernej w systemie jednopinowym oraz w standardzie Valleylab Tak

9. Możliwość wymiany gniazd przyłączeniowych przez użytkownika bez zdejmowania obudowy Tak

10. Moc maksymalna dla cięcia monopolarnego i bipolarnego min. 400 W Tak

11. Możliwość wyboru trybu cięcia dla trybu monopolarnego – co najmniej 3 rodzaje: delikatny, osuszający-hemostatyczny i tzw. EndoCut Tak

12. Możliwość wyboru trybu cięcia dla trybu bipolarnego – co najmniej 2 rodzaje: delikatny i intensywny Tak

13. Możliwość regulacji intensywności prądu cięcia każdego w/w rodzaju w skali min. 10-stopniowej Tak

14. Możliwość wyboru trybu koagulacji monopolarnej między: delikatną-niekarbonizującą, intensywną-iskrową, preparującą i natryskową Tak

15. Aparat powinien umożliwić regulację intensywności koagulacji każdego w/w rodzaju w skali min. 10-stopniowej Tak

16. Możliwość pracy z funkcją automatycznej aktywacji tzw. Auto Start (po uzyskaniu bezpośredniego kontaktu elektrody z tkanką) dla koagulacji bipolarnej Tak

17. Możliwość pracy z funkcją automatycznej dezaktywacji tzw. Auto Stop (po skutecznym skoagulowaniu tkanki) dla koagulacji bipolarnej Tak

18. Możliwość ustawienia aktywacji Auto Start dla instrumentów do zamykania dużych naczyń do zabiegów otwartych Tak

19. Możliwość zmiany programów manualnie – przez panel diatermii, przez przycisk na włączniku nożnym oraz przez uchwyt elektrod monopolarnych z przyciskami Tak

20. Możliwość diagnozowania urządzenia i oprogramowania przez sieć WiFi Tak

21. System odprowadzania dymu zintegrowany z diatermią uruchamiany automatycznie z chwilą uruchomienia cięcia i koagulacji Tak

- 22. Ustawienie parametrów pracy systemu odprowadzania dymu na panelu sterowania diatermii lub bezpośrednio za pomocą dotykowego ekranu komunikacyjnego urządzenia do odprowadzania dymu Tak
- 23. Regulacja czasów oraz intensywności ssania głównego i uzupełniającego Tak
- 24. Automatyczna aktywacja urządzenia współpracującego z dowolną diatermią chirurgiczną Tak
- 25. Wizualna i akustyczna sygnalizacja nieprawidłowego działania urządzenia. Informacja o niesprawności w formie komunikatu z opisem wyświetlanym na ekranie urządzenia w jęz. polskim. Historia błędów archiwizowana dla potrzeb serwisu Tak
- 26. Włącznik podwójny nożny z przyciskiem do zmiany programów, przystosowany do mycia w myjce – 1 szt. Tak
- 27. ...

W związku z ograniczeniem liczby znaków w Dziennik Urzędowym Unii Europejskiej dalszy szczegółowy opis zamówienia znajduje się w SWZ

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 30

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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Ultrasonograf

Część nr: 4

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

33100000 Urządzenia medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych

II.2.4) **Opis zamówienia:**

ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

Ultrasonograf (w tym jeden przenośny) szt. 2

L.p. Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje) wymagane (minimalne) Parametry Wymagane

1. Urządzenie fabrycznie nowe, nie powystawowe ani demonstracyjne, rok produkcji 2021 Tak
2. Certyfikat CE lub świadectwo dopuszczenia do obrotu w UE. Wszystkie podstawowe elementy składowe jednego producenta. Tak
3. Zasilanie jednofazowe 230V AC oraz alternatywnie z wbudowanego akumulatora umożliwiającego pracę przez min. 30 minut. Tak
4. System o zwartej jednomodułowej konstrukcji wyposażony w cztery skrętne koła z możliwością blokowania na stałe min. 2 z nich. Tak
5. Monitor kolorowy LED lub LCD o przekątnej ekranu min. 21" oraz rozdzielczości min. 1920 x 1080 Tak
6. Możliwość zmiany wysokości monitora niezależnie od panelu sterowania oraz regulacja pochyłu i obrotu. Tak
7. Maksymalna waga kompletnego aparatu 90 kg. Tak
8. Min. 3 aktywne gniazda do przyłączenia głowic obrazowych Tak
9. Klawiatura alfanumeryczna do wpisywania danych pacjentów oraz komentarzy i opisów obrazu oraz badań dostępna na dotykowym panelu Tak
10. Panel dotykowy wspomagający obsługę aparatu z możliwością regulacji jasności o przekątnej min 10" Tak
11. Liczba obrazów pamięci dynamicznej (cineloop) dla CD i obrazu 2D min. 15 000 klatek Tak
12. Wymagana dynamika aparatu min 350 dB Tak
13. Wewnętrzny dysk twardy SSD o pojemności min. 250 GB Tak
14. Zakres częstotliwości pracy ultrasonografu emitowanych przez głowice obrazowe możliwe do podłączenia na dzień składania ofert) min. 2.0 MHz do 20.0 MHz Tak
15. Videoprinter czarno-biały małego formatu, wbudowany w aparat Tak
16. Regulacja głębokości penetracji w zakresie min. (2 cm - 35 cm) Tak
17. Cyfrowa regulacja wzmocnienia głębokościowego (TGC) min. 8 stref Tak
18. Obrazowanie harmoniczne Tak
19. W pełni niezależny Triplex Mode dla ułatwienia wszelkich operacji Dopplerowskich Tak
20. Częstotliwość odświeżania obrazu 2D min. 1800 obrazów na sek. Tak
21. Doppler pulsacyjny (PWD), Color Doppler (CD), Power Doppler (PD) dostępny na wszystkich oferowanych głowicach Tak
22. Power Doppler z oznaczeniem kierunku przepływu Tak
23. Funkcja wyłączenia bramki kolorowego Dopplera na obrazach z pamięci Tak
24. Regulacja wielkości bramki Dopplerowskiej (SV) min (1,0 do 16,00mm) Tak
25. Korekcja kąta w zakresie minimum $\pm 90^\circ$ na żywo, obrazie zatrzymanym, na obrazie zapisanym w archiwum na dysku Tak
26. Możliwość regulacji położenia linii bazowej i korekcji kąta na obrazach w trybie dopplera spektralnego zapisanych na dysku Tak
27. Jednoczesne wyświetlanie na ekranie dwóch obrazów w czasie rzeczywistym typu B i B/CD Tak
28. Min. 8-stopniowe powiększenie obrazu w czasie rzeczywistym Tak
29. Min. 16-stopniowe powiększenie obrazu zamrożonego Tak
30. Automatyczna optymalizacja obrazu 2D oraz w trybach Dopplera przy pomocy jednego przycisku (m. in. Automatyczne dopasowanie wzmocnienia obrazu) Tak
31. Praca w trybie wieloekranowego emitowania i składania wiązki ultradźwiękowej z głowic w pełni elektronicznych , z min. 7 kątami emitowania wiązki tworzącymi obraz 2D np. SonoCT, SieClear, CrossBeam, lbeam lub równoważny. Tak
32. Adaptacyjne przetwarzanie obrazu redukujące artefakty i szумы, np. SRI, Xres, DTCA lub równoważny Tak

33. Możliwość zaprogramowania w aparacie nowych pomiarów oraz kalkulacji Tak

34. Pomiar odległości, min. 8 pomiarów Tak

35. Pomiar obwodu, pola powierzchni, objętości, kątów Tak

36. Głowica convex do badań jamy brzusznej Tak

37. Szerokopasmowa o zakresie częstotliwości min. (2.0 MHz – 5.0 MHz) Tak

38. Liczba elementów min. 190 Tak

39. Kąt pola widzenia głowicy min. 65 stopni Tak

40. Obrazowanie harmoniczne (min 3 pary częstotliwości harmonicznnych) Tak

41. Ilość częstotliwości dla dopplera pulsacyjnego (PW) minimum 3 Tak

42. ...

W związku z ograniczeniem ilości znaków w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej dalszy szczegółowy opis znajduje się w SWZ

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 30

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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Elektroniczny tonometr indukcyjny wraz z zestawem sond do tonometru

Część nr: 5

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

33100000 Urządzenia medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych

II.2.4) **Opis zamówienia:**

ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

Elektroniczny tonometr indukcyjny szt. 2

Zestaw sond do tonometru szt. 600

L.p. Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje) wymagane (minimalne) Parametry Wymagane :

1. Elektroniczny tonometr indukcyjny. Zasada działania została oparta na opatentowanej indukcyjnej metodzie pomiaru siły odbicia sondy od rogówki. Metoda ta umożliwia szybki i dokładny pomiar ciśnienia

wewnątrzgałkowego bez stosowania znieczulenia. Tonometr dokonuje pomiaru ciśnienia w każdej pozycji.

Posiada wbudowany bluetooth. Tak

2. Zestaw sond kombatybilnych do elektronicznego tonometru indukcyjnego Tak

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 30

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**

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. 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;

2. 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;

3. 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;

4. 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;

5. 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)

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 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 urządzeń medycznych na kwotę:

dla pakietu nr: 1 – 20 000 ,00zł,
dla pakietu nr: 2 – 100 000 ,00zł,
dla pakietu nr: 3 – 40 000 ,00zł,
dla pakietu nr: 4 – 30 000 ,00zł,
dla pakietu nr: 5 – 15 000 ,00zł,
każda z dostaw.

Przedmiotowe środki dowodowe:

1. Foldery, opisy, katalogi i/lub inne materiały producenta oferowanych produktów potwierdzające spełnienie wymagań Zamawiającego w zakresie opisu przedmiotu zamówienia w języku polskim. Wszystkie dokumenty potwierdzające posiadanie przez oferowane urządzenia wymaganych parametrów muszą być wyraźnie oznakowane numerem pakietu i pozycji.

2. Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974) - stanowi załącznik nr 9 do SWZ.

3. Aktualnie obowiązująca deklaracja zgodności producenta – wystawiona przez producenta.

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: 11/07/2022

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: 08/10/2022

IV.2.7) Warunki otwarcia ofert

Data: 11/07/2022

Czas lokalny: 09:00

Miejsce:

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 ADMINISTRATORA

Na podstawie art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. 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 osobowych) Dz. U. UE. L. 2016.119.1 z dnia 4 maja 2016r., dalej jako „RODO” informujemy, że: Administratorem Pani/Pana danych osobowych przetwarzanych w związku z przeprowadzaniem postępowania o udzielenie zamówienia na „Dostawa sprzętu medycznego na Oddziały Szpitalne” - Zp/28/PN/22 jest Specjalistyczny Szpital im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, telefon 74/6489600, e-mail: sekretariat@zdrowie.walbrzych.pl

1. Informujemy, że Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych Osobowych (IODO), kontakt możliwy jest za pośrednictwem e-mail: iodo@zdrowie.walbrzych.pl , numer (74) 6489600 oraz osobę zastępującą IODO, kontakt za pośrednictwem e-mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl , numer (74) 6489696 lub korespondencyjnie na adres Administratora.

2. Celem przetwarzania danych osobowych jest wypełnienie obowiązków prawnych ciążących na jednostkach sektora finansów publicznych, w tym na podmiocie leczniczym, w zakresie przeprowadzania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: „Dostawa sprzętu medycznego na Oddziały Szpitalne” - Zp/28/PN/22 na podstawie art. 4 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 6 ust. 1 lit. c. W wyjątkowych przypadkach w tym samym celu będziemy również przetwarzać dane osobowe dotyczące wyroków skazujących lub naruszeń prawa na podstawie art. 108 ust. 1 w związku z art. 124 pkt. 1 cytowanej wyżej ustawy. Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 10.

3. Dane przekazane przez Panią/Pana będą podlegały udostępnieniu następującym kategoriom odbiorców: organy władzy publicznej, organy ścigania, inne uprawnione podmioty, w zakresie i celach, gdy występują z żądaniem w oparciu o stosowną podstawę prawną w tym np. Krajowa Izba Odwoławcza, inne podmioty, które świadczą usługi na rzecz administratora np. podmiotom świadczącym obsługę prawną, podmiotom, z którymi administrator zawarł umowę przetwarzania danych w imieniu administratora, serwisanci lub Poczta Polska.

4. Administrator nie ma zamiaru przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.

5. Dane osobowe, wynikające ze zgromadzonej dokumentacji zamówienia wraz z załącznikami, będą przechowywane przez okres 4 lat licząc od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia a w przypadku obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego powyżej 4 lat, przechowywana jest przez cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego. Jeżeli środki finansowe zostały pozyskane z funduszy europejskich wówczas taka dokumentacja będzie przechowywana przez okres wskazany w tych dokumentach przyznających te środki i mogą wynosić okresy dłuższe niż 4 lata. Po tym terminie dane będą protokolarnie niszczone.

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:**

08/06/2022