

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:489829-2022:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Urządzenia medyczne
2022/S 174-489829**

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.dziadkiewicz@zdrowie.walbrzych.pl

Tel.: +48 746489700

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 specjalistycznej aparatury w ramach programu wieloletniego pn. "Narodowa Strategia Onkologiczna": doposażenie klinik i oddziałów hematoonkologicznych w sprzęt do diagnostyki i leczenia ...

Numer referencyjny: Zp/55/PN/22

II.1.2) Główny kod CPV

33100000 Urządzenia medyczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Liczba pakietów – 6

Pakiet nr 1 – System do szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOF

Pakiet nr 2 – Separator komórkowy

Pakiet nr 3 – Cytometr przepływowy

Pakiet nr 4 – Procesor tkankowy próżniowy

Pakiet nr 5 – Kriostat

Pakiet nr 6 – Wirówka laboratoryjna

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: 6

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

System do szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOF

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, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

1.System do szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOF szt.1

L.p Parametry graniczne Parametry wymagane Parametry oferowane

1 Automatyczny system przeznaczony do szybkiej identyfikacji bakterii, grzybów drożdżopodobnych i grzybów pleśniowych z materiałów klinicznych, wykorzystujący technologię spektrometrii mas MALDI-TOF TAK

2 Analizator do diagnostyki mikrobiologicznej in vitro wraz oprogramowaniem ,bazą danych oraz niezbędnymi odczynnikami do identyfikacji drobnoustrojów (za wyjątkiem drobnego sprzętu laboratoryjnego niezbędnego do przygotowania próbki) posiadają certyfikaty CE i IVD TAK

3 Baza gatunków posiadająca certyfikaty CE,IVD dla : bakterii, grzybów drożdżopodobnych, pleśni TAK

4 Minimum 1300 gatunków identyfikowanych drobnoustrojów istotnych klinicznie (bakterii, grzybów drożdżopodobnych i pleśniowych) - załączyć listę drobnoustrojów w celu weryfikacji TAK

5 Biblioteka systemu zawiera minimum 40 000 widm spektralnych TAK

6 Aparat wyposażony w : komputer z oprogramowaniem sterującym, monitor, drukarkę laserową, UPS oraz oprzyrządowanie niezbędne do wykonania analizy zgodnie z metodologią i zaleceniami producenta TAK

7 Analizator wyposażony w pompę próżni wstępnej ,zainstalowaną w jego obudowie TAK

8 Zestaw startowy analizatora zawiera gotowe zestawy odczynników(certyfikaty CE, IVD) do identyfikacji bakterii, grzybów drożdżopodobnych i pleśniowych ,pochodzące od producenta analizatora (na 2000 identyfikacji) TAK

9 Płytki do analizy : jednorazowego lub wielokrotnego użytku TAK

10 Brak konieczności czyszczenia źródła jonów TAK

11 Brak zalecenia producenta systemu dotyczącego konieczności wymiany lasera w czasie użytkowania aparatu (w okresie minimum 10 lat) TAK

12 Dwukierunkowy interfejs: transmisja danych między analizatorem a laboratoryjnym systemem informatycznym .Podłączenie systemu do LIS na koszt Wykonawcy TAK

13 Aparat nastołowy, z wbudowanym komputerem i ekranem dotykowym. Stół dopasowany do gabarytów systemu, umożliwiający również pracę operatora przy systemie TAK

14 W zestawie z aparatem zwalidowane przyrządy do nakładania kolonii na płytki testowe (3 szt) TAK

15 W zestawie startowym – zestaw (1) specjalistycznych końcówek do nakładania kolonii na płytkę do przyrządu z punktu 14 TAK

16 W zestawie z aparatem dodatkowo: komputer typu ALL in ONE z oprogramowaniem umożliwiającym programowanie płytek testowych oraz automatycznych testów do lekowrażliwości drobnoustrojów na jednym ekranie - 2 sztuki TAK

17 Oprogramowanie analizatora i niezbędny sprzęt integrujący oferowany system z automatycznym analizatorem do identyfikacji i badania lekowrażliwości drobnoustrojów, będącego aktualnie na wyposażeniu laboratorium-możliwość podglądu wyników w czasie rzeczywistym TAK

18 Minimum 1 pozytywna opinia dotycząca integracji oferowanego analizatora z automatycznym systemem do oznaczania lekowrażliwości-(dołączyć do oferty) TAK

19 Zdalna diagnostyka serwisowa przez zabezpieczone połączenie internetowe wraz ze wsparciem aplikacyjnym i merytorycznym TAK

20 Bezpłatna aktualizacja oprogramowania przez cały okres użytkowania aparatu TAK

21 Gwarancja na aparat -minimum 24 miesiące TAK

22 Oferent zapewnia autoryzowany serwis producenta (w tym przeglądy) przez okres trwania gwarancji TAK

23 Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim TAK

24 Wykonawca zapewnia bezpłatne szkolenie personelu z zakresu obsługi zainstalowanego systemu TAK
Parametry oceniane Sposób oceny

25 Laser neodymowy o wysokiej wydajności-minimum 20 miliardów strzałów TAK-20 punktów NIE-0 punktów

26 Odczynnik matryca gotowy do użycia po otwarciu, bez konieczności wstępnego przygotowania TAK-20 punktów NIE- 0 punktów

UWAGA: Parametry określone jako „TAK” (poz. 1-24) są parametrami granicznymi wymaganymi przez Zamawiającego, oferta nie spełniająca wymogów granicznych podlega odrzuceniu bez dalszego rozpatrywania.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Laser neodymowy o wysokiej wydajności-minimum 20 miliardów strzałów / Waga: 20

Kryterium jakości - Nazwa: Odczynnik matryca gotowy do użycia po otwarciu, bez konieczności wstępnego przygotowania / Waga: 20

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 1

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**

Dla pakietów nr 1 – dostawa urządzeń, instalacja i przeszkolenie pracowników do 25.11.2022r.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Separator komórkowy

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, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

1.Separator komórkowy szt.1

Separator komórkowy Parametry wymagane Parametry oferowane

1.Urządzenie umożliwiające przeprowadzenie: TAK

- procedur terapeutycznych:

terapeutyczna wymiana osocza, także z możliwością dostępu jednoigłowego oraz z możliwością podłączenia drugorzędowych urządzeń do przetwarzania osocza,

terapeutyczna wymiana czerwonych krwinek,

usuwanie płytek krwi,

usuwanie krwinek białych,

- procedur preparatywnych:

poboru komórek jednojądrzastych krwi obwodowej,

koncentratu granulocytarnego,

koncentratu krwinek płytkowych (trombafereza jednoigłowa)

- dodatkowych: oczyszczania komórek progenitorowych szpiku kostnego w procedurze czyszczenia szpiku

2.Separator wirówkowy pracujący w trybie ciągłego przepływu krwi (równoległy napływ, separacja i zwrot krwi)

TAK

3.Aparat jezdny, łatwy do transportu o wadze nie przekraczającej 100kg – separator zaprojektowany z myślą o zespołach wyjazdowych docierających do pacjenta w celu wykonania procedury TAK

4.Poziom hałasu podczas użytkowania ≤ 70 dB TAK

5.Zestaw drenów zbudowany w oparciu o zintegrowaną kasetę zawierającą wszystkie elementy mocowane na pompach, zaworach i czujnikach minimalizującą możliwość błędnego założenia zestawu na urządzeniu TAK

6.Pełna automatyzacja wykonywanych procedur: intuicyjna komunikacja pomiędzy operatorem a urządzeniem poprzez kolorowy ekran dotykowy o wysokiej rozdzielczości, separator zawierający graficzną prezentację poszczególnych etapów TAK wybranej procedury, posiadający menu w języku polskim, pomagający we wprowadzaniu niezbędnych informacji dotyczących pacjenta i procedury, zapewniający prawidłowe informacje

- we właściwym czasie w celu zwiększenia wydajności procedury, podający jasne komunikaty ostrzegawcze, które są łatwo zauważalne, wskazujący podpowiedzi możliwych przyczyn i rozwiązania ostrzeżeń. TAK
- 7.Automatyczny optyczny system kontroli separacji wyposażony w system analizy obrazu o wysokiej rozdzielczości, monitorujący, interpretujący i automatycznie regulujący stanem separacji – prawidłowa separacja także w przypadku zmian hematokrytu pacjenta TAK
- 8.Opcja automatycznego wypełnienia zestawu innym niż NaCl płynem zastępczym TAK
- 9.Automatyczne dostosowanie parametrów procedury podczas wypełnienia i zastosowaniu koncentratu krwinek czerwonych o hematokrycie różnym od hematokrytu pacjenta TAK
- 10.Automatycznie sterowane dozowaniem antykoagulantu TAK
- 11.System zabezpieczający przed nadmierną grawitacyjną podażą antykoagulantu TAK
- 12.System dwustopniowej separacji polegający na zastosowaniu dodatkowej komory kolekcyjnej TAK
- 13.System wizjera umożliwiający bezpośredni podgląd zestawu – zarówno pierwszego i drugiego stopnia separacji podczas trwania procedury TAK
- 14.Maksymalny przepływ wejściowy ≥ 120 ml/min dla procedury MNC TAK
- 15.Minimalny przepływ wejściowy dla procedury MNC: 10ml/min. lub poniżej TAK
- 16.Maksymalny przepływ wejściowy ≥ 140 ml/min dla procedury TPE TAK
- 17.Sprawność wykonania procedury wymiany osocza nie mniejsza niż 85% TAK
- 18.Możliwość podłączenia filtra/kolumny lub ogrzewacza krwi do linii płynu zastępczego TAK
- 19.Czujnik ciśnienia umożliwiający podłączenie do urządzenia filtra/kolumny TAK
- 20.Pamięć wewnętrzna separatora umożliwiająca dostęp do co najmniej 100 ostatnich protokołów przeprowadzonych procedur TAK
- 21.Możliwość podłączenia komputera w celu transmisji danych z urządzenia do komputera, umożliwiająca przechowywanie raportów z procedur w formie elektronicznej TAK
- 22.Możliwość podłączenia drukarki w celu wydrukowania raportów TAK
- 23.Worek na próbkę krwi przy linii wejściowej, umożliwiający odseparowanie pierwszej porcji krwi zawierającej potencjalne zanieczyszczenie TAK
- 24.Dwa zbiorniki na próbki pobranego produktu TAK ...

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: Maksymalny przepływ wejściowy ≥ 120 ml/min dla procedury MNC / Waga: 15

Kryterium jakości - Nazwa: Sprawność wykonania procedury wymiany osocza nie mniejsza niż 85% / Waga: 15

Kryterium jakości - Nazwa: Możliwość regulacji natężenia dźwięku alarmu / Waga: 10

Cena - Waga: 60

II.2.6) Szacunkowa wartość

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

Okres w miesiącach: 1

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**

Dla pakietów nr 2 – dostawa urządzeń, instalacja i przeszkolenie pracowników do 25.11.2022r.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Cytometr przepływowy

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, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

1.Cytometr przepływowy szt.1

Cytometr przepływowy Parametry wymagane Parametry oferowane

1.Cytometr cyfrowy wyposażony w trzy lasery chłodzone powietrzem TAK

2.Cytometr mierzy jednocześnie na jednej komórce 10 fluorescencji z trzech laserów, FSC, SSC TAK

3.Pomiar jednoczesny fluorescencji w kolejności od fali najdłuższej do najkrótszej, TAK

4.Kuweta przepływowa połączona z obiektywem zbierającym fluorescencje i SSC za pomocą żelu optycznego, dopasowującego współczynnik załamania światła TAK

5.Optyka rozdzielająca sygnały fluorescencji oparta na filtrach odbijających TAK

6.Prowadzenie sygnałów fluorescencji z każdego lasera światłowodami do zestawów detektorów dedykowanych poszczególnym laserom TAK

7.Zintegrowane filtry optyczne z układem elektronicznym, pozwalającym na automatyczne rozpoznanie konfiguracji optyki przez urządzenie TAK

8.Czułość systemu optyki w jednostkach MESF: FITC: <85 MESF, PE: <20 MESF TAK

9.Oprogramowanie cytometru pozwala na ustawienie progu detekcji na każdym mierzonym parametrze z dowolnego lasera. TAK

10.Próg detekcji można ustawić na więcej niż dwóch parametrach jednocześnie TAK

11.Progi detekcji z poszczególnych parametrów można łączyć operatorami logicznymi OR (lub) albo AND (i).TAK

12.Możliwość jednoczesnego pomiaru trzech wielkości opisujących mierzony sygnał: pole powierzchni po krzywą sygnału, szerokość sygnału i jego wysokość. TAK

13.Można dowolnie wybrać, jaką wielkość (ci) chcemy mierzyć dla każdego parametru. TAK

14.Każdy parametr może mieć mierzony dowolny zestaw wielkości sygnału, w szczególności wszystkie wielkości sygnału dla wszystkich parametrów. TAK

15.Cytometr wyposażony jest w zintegrowany podajnik próbek z płytek wielodołkowych i probówek o cechach: TAK

- Podawanie 30 probówek oznaczonych kodem paskowym lub 40 probówek bez kodów.
 - Podawanie 96 probówek w postaci macierzy probówek
 - Podawanie próbek z płytek 96 dołkowych o dowolnym kształcie dna, o standardowej wysokości oraz z płytek głębokich
 - Podawanie probówek z płytek 384 dołkowych
 - Wbudowany wortex
 - Skanery kodów paskowych czytające kody na wszystkich probówkach
 - Skaner kodów czytający kod płytki
 - Kamera porównująca na żywo obraz rozmieszczenia próbek w statywie z zaprojektowanym eksperymentem w komputerze.
 - Płukanie sondy
 - Możliwość ręcznego pobierania materiału z probówek 6 ml, 15 ml, 50 ml oraz z mikroprobówek 1,5 ml i 0,5 ml.
- 16.Cytometr posiada oprogramowanie o dodatkowych cechach: TAK
- Multitasking - możliwość pracy na kilku eksperymentach jednocześnie
 - Prekonfigurowany tok pracy dla oznaczeń ze statusem IVD – w pełni automatyczne wykonywanie fenotypowania limfocytów
 - Wszystkie informacje, zawierające ustawienia aparatu, eksperymenty, oznaczenia oraz dane dla probówek przechowywane są w zintegrowanej bazie danych
 - Tworzenie szablonów oznaczeń
 - Eksport statystyk.

- Prezentacji danych na różnych wykresach z możliwością nakładania histogramów i wykresów kropkowych
- Jedno-probówkowa kontrola jakości z kulkami kalibracyjnymi
- Raport laboratoryjny, lekarski i dodatkowy

17.Zachowanie kompensacji podczas zbierania danych niezależne od wielkości napięcia na detektorach – przy zmianie napięć kompensacja jest automatycznie przeliczana dla zachowania prawidłowych ustawień pomiarowych. TAK

18.Cytometrem steruje stacja komputerowa o konfiguracji co najmniej: TAK

- Procesor 2.9 GHz
- RAM 16 GB
- Grafika
- Dysk twarde SSD 1 TB
- wbudowane 2 karty sieciowe
- mysz optyczna,
- klawiatura USB
- monitor LCD 27"
- kolorowa drukarka laserowa

19.System operacyjny co najmniej 64 bit TAK

20.Wraz z cytometrem dostarczany jest pakiet odczynników startowych do instalacji cytometru i szkolenia operatorskiego. TAK ...

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: Możliwość jednoczesnego obniżenia prędkości przepływu próbki przez wiązki laserowe oraz obniżenia prędkości przepływu buforu roboczego przez komorę przepływową, co pozwala na dłuższy czas pomiaru (tryb podwyższonej czułości). / Waga: 10

Kryterium jakości - Nazwa: Brak konieczności codziennego i każdorazowego ustawiania parametrów pracy dla eksperymentów – cytometr posiada ustawienia uniwersalne wykonywane raz na 60 dni. / Waga: 10

Kryterium jakości - Nazwa: Możliwość ręcznego podawania pojedynczych probówek z całkowitym ominięciem podajnika / Waga: 10

Kryterium jakości - Nazwa: Układ przepływowy posiada temperaturowe sprzężenie zwrotne stabilizujące przepływ pomimo zmian temperatury otoczenia / Waga: 10

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 1

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**

Dla pakietów nr 3 – dostawa urządzeń, instalacja i przeszkolenie pracowników do 25.11.2022r.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Procesor tkankowy próżniowy
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, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

1. Procesor tkankowy próżniowy szt.1

Procesor tkankowy próżniowy Parametry wymagane Parametry oferowane

1. Instrukcja obsługi urządzenia w języku polskim TAK

2. MENU w języku polskim TAK

3. Dostawa wraz z instalacją TAK

4. Procesor tkankowy próżniowy pracujący na standardowych odczynnikach TAK

5. Wyświetlacz ciekłokrystaliczny 15". Sterowanie urządzeniem za pomocą ekranu dotykowego TAK

6. Monitor na wysięgniku z możliwością regulacji kąta pochylenia w pionie oraz położenia w poziomie TAK

7. System całkowicie zamknięty uniemożliwiający wydobywanie się szkodliwych oparów na zewnątrz wyposażony w filtr węglowy TAK

8. Komora reakcyjna zamykana szczelną pokrywą, wykonaną ze stali nierdzewnej wyposażoną w system pochłaniania oparów z nad komory reakcyjnej uruchamiający się w momencie otwarcia pokrywy TAK

9. Pojemność robocza komory min. 390 kasetek. TAK

10. Urządzenie wyposażone w metalowy koszyk do przeprowadzania materiału tkankowego na min. 390 kasetek. Koszyk dzielony na 3 moduły po min. 130 kasetek każdy do przeprowadzania materiału tkankowego w przypadku niepełnego wsadu w celu zmniejszenia zużycia odczynników TAK

11. Pojemność komór min. 4,5 litra TAK

12. Funkcja oczyszczania parafiny TAK

13. Wymienne pojemniki na odczynniki o pojemności min. 4,5 l w ilości 10 szt. pojemników na odczynniki do przeprowadzania materiału i 2 szt. pojemników na odczynniki do przeprowadzenia cykli czyszczących TAK

14. Program „odwrócony” wykorzystywany w przypadku błędnego przeprowadzenia materiału umożliwiając ponowne uzyskanie materiału utrwalonego w formalinie TAK

15. Możliwość zapamiętania minimum 18 różnych programów TAK

16. Urządzenie wyposażone w fabrycznie wgrany program czyszczący z możliwością zaprogramowania dodatkowo 3 programów czyszczących przez użytkownika TAK

17. System podgrzewania odczynników w przepływie podczas załadunku do komory reakcyjnej. TAK

18. Określanie czasu infiltracji, warunków (ciśnienia; podciśnienia) i temperatury dla każdego z kroków programu TAK

19. Agitacja odczynników – możliwość programowania agitacji indywidualnie dla każdego z kroków programów TAK

20. Możliwość programowania opóźnienia rozpoczęcia procesu (programy weekendowe) TAK

21. Wbudowany alarm dźwiękowy sygnalizujący błędną pracę urządzenia lub usterkę TAK

22. Wbudowany sensor kontrolujący właściwe zamknięcie pokrywy reakcyjnej TAK

23. System zarządzania odczynnikami informujący o konieczności wymiany określonego odczynnika, monitorujący stan odczynników, zliczający ilość przeprowadzanych preparatów, ilość cykli, monitorujący na bieżąco stan urządzenia TAK

24. Możliwość zdalnego napełniania/wymiany odczynników (poprzez zewnętrzne złącze oraz wąż) TAK

25. Trzy czujniki poziomu odczynników w komorze reakcyjnej połączone z systemem kontroli zapewniającym prawidłowe przeprowadzenie wszystkich preparatów przy minimalnym zużyciu odczynników TAK

26. System podświetlania butli odczynnikowych w kolorze czerwonym/zielonym sygnalizujący poprawną lokalizację zbiorników TAK

27. Wbudowany w butle odczynnikowe czujnik RFID potwierdzający poprawne położenie butli TAK

28. Możliwość podłączenia zewnętrznej drukarki TAK

29. Możliwość podłączenia do urządzenia zewnętrznej klawiatury bądź myszki komputerowej poprzez złącze USB TAK

30.Możliwość zapisu programów oraz statusu urządzenia na nośnik danych USB w celu archiwizacji TAK

31.Zewnętrzny zasilacz awaryjny UPS TAK

32.Paszport techniczny dla urządzenie dostarczony wraz z urządzeniem TAK

33.Dokument dopuszczający urządzenie do stosowania w placówkach medycznych TAK

34.Aktualny certyfikat ISO 13485:2016 producenta wyrobu lub równoważny TAK

35.Minimalna gwarancja na urządzenie – 24 miesiące od dnia instalacji TAK ...

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: Monitor na wysięgniku z możliwością regulacji kąta pochylenia w pionie oraz położenia w poziomie / Waga: 15

Kryterium jakości - Nazwa: Możliwość zapisu programów oraz statusu urządzenia na nośnik danych USB w celu archiwizacji / Waga: 15

Kryterium jakości - Nazwa: Zewnętrzny zasilacz awaryjny UPS / Waga: 10

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 1

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**

Dla pakietów nr 4 – dostawa urządzeń, instalacja i przeszkolenie pracowników do 25.11.2022r.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Kriostat

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, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

1.Kriostat szt.1

Kriostat Parametry wymagane Parametry oferowane

- 1.Kriostat wolnostojący wyposażony w pół-automatyczny mechanizm mikrotomowy TAK
- 2.Trymowanie oraz cięcie ręcznie za pomocą koła napędowego TAK
- 3.Elektromechaniczne podprowadzenie uchwytu ostrza do głowicy kriostatu TAK
- 4.Stabilna obudowa wyposażona w rolki ułatwiające przesuwanie urządzenia TAK
- 5.Komora kriostatu z własnym oświetleniem TAK
- 6.Komora izolowana termicznie, wykonana ze stali nierdzewnej TAK
- 7.Podgrzewana przesuwana szyba okna komory (przezroczysta powłoka przewodząca na szybie) TAK
- 8.Funkcja automatycznego włączenia i wyłączenia oświetlenia komory w celu oszczędności energii TAK
- 9.Możliwość zmiany ustawienia czasu automatycznego wyłączenia oświetlenia komory kriostatu TAK
- 10.Regulacja temperatury komory kriostatu w zakresie nie mniejszym niż: 0°C do -35°C TAK
- 11.Skok regulacji temperatury komory: 1oC TAK
- 12.Półka szybkiego zamrażania podstawków z preparatami TAK
- 13.Pojemność półki szybkiego zamrażania – na min. 23 preparaty TAK
- 14.Dwa wydzielone miejsca na półce szybkiego zamrażania oparte o moduł Peltiera do szokowego schładzania zdolne do osiągnięcia temperatury -55°C TAK
- 15.Temperatury półki szybkiego zamrażania niższa o min. 10°C niż temperatura komory dla całego zakresu temperaturowego komory TAK
- 16.Funkcja dezynfekcji promieniowaniem UV-C TAK
- 17.Urządzenie wyposażone w zewnętrzny pojemnik na skropliny do łatwego oczyszczania z boku urządzenia TAK
- 18.Demontowalna, ułatwiająca czyszczenie, półka na pojemnik ze skroplinami TAK
- 19.Pojemnik na skropliny wyposażony w czujnik poziomu płynu zabezpieczający przed przelaniem TAK
- 20.Możliwość przerwania cyklu dezynfekcji w dowolnym momencie TAK
- 21.System informowania użytkownika o przerwaniu procesie dezynfekcji TAK
- 22.Urządzenie wyposażone w dwa niezależne układy chłodzenia (chłodzenie głowicy kriostatu za pomocą oddzielnego układu chłodzenia) TAK
- 23.Regulacja temperatury chłodzenia głowicy w zakresie do -45 °C TAK
- 24.Zakres ruchu pionowego głowicy: min. 58 mm TAK
- 25.Zakres ruchu poziomego bazy noża: min.28 mm TAK
- 26.Prędkość przesuwu uchwytu na ostrza w dwóch prędkościach TAK
- 27.Prędkości przesuwu uchwytu na ostrza: pierwsza prędkość - 600 µm/s ±5%, druga prędkość- 3000 µm/s ±5% TAK
- 28.Uchwyt na jednorazowe żyłki nisko profilowe z regulacją przesuwu bocznego, możliwością zmiany kąta natarcia TAK
- 29.Uchwyt na jednorazowe żyłki musi być wyposażony w system zabezpieczający przez zwijaniem się skrawków realizowany przy pomocy wymiennej, szklanej płytki typu anti-roll TAK
- 30.Płytki typu anti-roll odchylana do tyłu z możliwością precyzyjnej regulacji dosuwu przy pomocy mechanizmu śrubowego TAK
- 31.Urządzenie wyposażone w funkcję retrakcji w zakresie 0-200 µm TAK
- 32.Uchwyt mocujący podstawki z przymrożonym preparatem tkankowym posiadający system zaciskowy składający się z dwóch dźwigni służących do mocowania podstawka z preparatem oraz regulacji kąta w osiach

X/Y zamocowanego podstawka oraz do blokowania ustawionego przy użyciu dźwigni pierwszej kąta położenia zamocowanego podstawka TAK

33.Zmiana przestrzennego położenia głowicy z preparatem w osi X i Y o 8° z możliwością obrotu o 360° TAK

34.Możliwość pracy w dwóch trybach: cięcia lub trymowania TAK

35.Cięcie w zakresie od 0.5 µm do 100 µm TAK

36.Cięcie nastawiane w zakresach: TAK

- Od 0,5 µm – 2,0 µm co 0,5 µm

- Od 2,0 µm – 20 µm co 1,0 µm

- Od 20,0 µm – 50µm co 2,0µm

- Od 50,0µm–100µm co 5,0µm

37.Trymowanie w zakresie od 0.5 µm do 750 µm TAK

38.Trymowanie nastawianie w zakresach: TAK

- Od 0.5 µm – 2 µm co 0,5 µm

- Od 2 µm – 20µm co 1,0 µm

- Od 20,0µm – 50µm co 2,0 µm

- Od 50,0µm – 150µm co 5 µm

- Od 150 µm – 750 µm co 10 µm ...

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 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 miesiącach: 1

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**

Dla pakietów nr 5 – dostawa urządzeń, instalacja i przeszkolenie pracowników do 25.11.2022r.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Wirówka laboratoryjna

Część nr: 6

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, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ

1.Wirówka laboratoryjna szt.1

Wirówka laboratoryjna Parametry wymagane Parametry oferowane

1.Wirówka stołowa z bezszczotkowym silnikiem indukcyjnym TAK

2.Zakres obrotów: nie mniej niż 500 do 15000 obr/min TAK

3.Prędkość ustawiana w krokach co 10 rpm. TAK

4.Maksymalna wartości rcf nie mniejsza niż 24 900 xg TAK

5.Maksymalna objętość wirowanej cieczy 4 x 200 ml TAK

6.Możliwość krótkiego odwirowania TAK

7.Sterowanie mikroprocesorowe TAK

8.Szybki i łatwy w obsłudze panel sterowania TAK

9.Wybór wartości parametrów wirowania za pomocą pokrętła TAK

10.Zapamiętywanie ustawień przez naciśnięcie klawisza. TAK

11.Max 9 krzywych hamowania i rozpędzania TAK

12.Nastawny czas wirowania od 1 sec do 99 min;59 s lub praca ciągła TAK

13.Automatyczne rozpoznawanie typu rotora- ograniczenie liczby obrotów do wartości dopuszczalnej TAK

14.Wirówka z funkcją chłodzenia zakres temperatury -20 do +40 C TAK

15.Wirówka wyposażona w: TAK

- rotor kątowy 12-miejscowy , o obrotach nie mniej niż 6000 obr/min i RCF 4146 xg wraz z kompletem

wkładek redukcyjnych do odwirowywania probówek do krwi o śred. 12-13 mm oraz wkładek umożliwiających odwirowanie probówek 4-7 ml

- rotor kątowy 24-miejscowy z pokrywką na probówki 1,5/2,0 ml

16.Automatyczne zamykanie i otwieranie pokrywy TAK

17.Okienko w pokrywie górnej TAK

18.Instrukcja obsługi TAK

19.Wyposażenie w kabel zasilający TAK

20.Znak bezpieczeństwa CE TAK

21.Gwarancja minimum 24 miesiące TAK

22.Dostępność autoryzowanego serwisu producenta TAK

UWAGA: W tabelach należy wpisać „TAK” lub „NIE” w zależności od tego, czy proponowany sprzęt spełnia

wskazany parametr. Parametry określone jako „TAK” są parametrami granicznymi wymaganymi przez

Zamawiającego, oferta nie spełniająca wymogów granicznych podlega odrzuceniu bez dalszego rozpatrywania.

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 miesiącach: 1

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**

Dla pakietów nr 6 – dostawa urządzeń, instalacja i przeszkolenie pracowników do 25.11.2022r.

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:

Na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia:

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

Podmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu. Dokumenty do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy P.z.p.:

1. 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 – 350 000,00zł,

dla pakietu nr: 2 – 90 000 ,00zł,

dla pakietu nr: 3 – 170 000 ,00zł,

dla pakietu nr: 4 – 60 000 ,00zł,

dla pakietu nr: 5 – 40 000 ,00zł,

dla pakietu nr: 6 – 8 000 ,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.

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: 06/10/2022

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: 03/01/2023

IV.2.7) Warunki otwarcia ofert

Data: 06/10/2022

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:

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 specjalistycznej aparatury w ramach programu wieloletniego pn. "Narodowa Strategia Onkologiczna": doposażenie klinik i oddziałów hematoonkologicznych w sprzęt do diagnostyki i leczenia białaczek i chłoniaków” - Zp/55/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 specjalistycznej aparatury w ramach programu wieloletniego pn. "Narodowa Strategia Onkologiczna": doposażenie klinik i oddziałów hematoonkologicznych w sprzęt do diagnostyki i leczenia białaczek i chłoniaków” - Zp/55/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:

05/09/2022