

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:622276-2023:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Materiały medyczne  
2023/S 198-622276**

**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](mailto:malgorzata.kuczynska@zdrowie.walbrzych.pl)

Tel.: +48 746489941

Faks: +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 materiałów medycznych na Oddziały Szpitalne Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu

Numer referencyjny: Zp/70/PN/23

**II.1.2) Główny kod CPV**

33140000 Materiały medyczne

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Pakiet nr 1 – Opatunki specjalistyczne

Pakiet nr 2 – Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii

Pakiet nr 3 – Zestaw do biopsji wspomaganiej próżnią

Pakiet nr 4 – Znacznik do biopsji piersi

Pakiet nr 5 – Iгла półautomatyczna do biopsji histopatologicznej 16G x 10 cm

Pakiet nr 6 – Cement kostny

Pakiet nr 7 – Termometr lekarski

Pakiet nr 8 – Jednorazowe pojemniki na mocz

Pakiet nr 9 – Czujnik jednorazowy SpO2 technologii Masimo SET

Pakiet nr 10 – Jednorazowy układ oddechowy do wspomagania oddechu u noworodków współpracujący z respiratorem Maquet, wraz z asortymentem do nCPAP

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: 10

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Opatunki specjalistyczne

Część nr: 1

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

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY WYMIARY JEDN. MIARY ILOŚĆ 12 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Miękki, piankowy opatrunek chłonny wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), zmniejszającej adhezję do łoża rany, o chłonności wysięku nie mniej niż 5000g/m<sup>2</sup> (0,5/cm<sup>2</sup>). Opatrunek składa się z utrzymującej optymalnie wilgotne środowisko warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej absorbującej wysięk wertykalnie, oraz chłonnego, włókninowego podłoża poliuretanowego. Stymulujący proliferację fibroblastów, mogący pozostać do 7 dni na ranie, atraumatyczny, chroniący skórę wokół rany, bez przeciekania bocznego, zabezpieczający przed wystąpieniem maceracji, z udokumentowanymi badaniami klinicznymi. 10x10cm szt. 50

2. Miękki, piankowy opatrunek chłonny, wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej), zmniejszającej adhezję do łoża rany, o chłonności wysięku nie mniej niż 5000/m<sup>2</sup> (0,5g/cm<sup>2</sup>). Opatrunek składa się z utrzymującej optymalnie wilgotne środowisko warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej absorbującej wysięk wertykalnie, oraz chłonnego, włókninowego podłoża poliuretanowego. Stymulujący proliferację fibroblastów, mogący pozostać do 7 dni na ranie, atraumatyczny, chroniący skórę wokół rany, bez

przeciekania bocznego, zabezpieczający przed wystąpieniem maceracji, z udokumentowanymi badaniami klinicznymi. 15x20cm szt. 50

3.Samoprzylepny, miękki opatrunek piankowy wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej)składający się z miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej, przepuszczalnej dla gazów, wodoodpornej zewnętrznej cienkiej warstwy z silikonowym przylepcem na brzegach. 10x10cm szt. 50

4.Opatrunek zawierający nie więcej i nie mniej niż 0,35mg/cm<sup>2</sup> aktywnych jonów srebra przenoszonych przez siarczan srebra (nie więcej i nie mniej niż 0,50 mg/cm<sup>2</sup>), wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej),impregnowany cząsteczkami wazeliny i parafiny. Opatrunek w postaci poliestrowej, nieokluzyjnej, drobnej siatki kontaktowej, nie przywierającej do rany, utrzymującej wilgotne środowisko rany,atraumatycznej, o udokumentowanym badaniami klinicznymi działaniu przeciwdrobnoustrojowym wobec P.aeruginosa,S.aureus, E.faecalis, S.pyogenes,E.coli, C.albicans. Opatrunek mogący pozostać na ranie do 7 dni. 10x12cm szt. 100

5.Antybiofilmowy opatrunek wykonany w technologii TLC(lipido-koloidowej), zmniejszającej adhezję do łoża rany, zbudowany z włókninowej wkładki składającej się z adhezyjnych, koherentnych włókien poliabsorbcyjnych o właściwościach chłonnych i autolitycznych. Matryca przeciwdrobnoustrojowaTLC Ag zawierająca nie więcej i nie mniej niż 0,39 mg/cm<sup>2</sup> aktywnych jonów srebra, penetrujących na głębokość ok 10 mm w głąb rany,pozwalająca na redukcję biofilmu oraz miana szerokiego spektrum bakterii ran zakażonych. Opatrunek o udokumentowanym badaniami klinicznymi działaniu przeciwdrobnoustrojowym przeciwko między innymi P. Aeruginosa, S.aureus, K.pneumoniae, C.albicans. Opatrunek o chłonności nie mniejszej niż 17,85 g/10cm<sup>2</sup> lub 0,1785 g / 1cm<sup>2</sup>, tj.17,85 g dla opatrunku 10x10 cm. Opatrunek mający właściwości hemostatyczne i mogący pozostać na ranie do 7 dni. 10x10cm szt. 150

6.Opatrunek w postaci taśmy 5x40cm z dołączoną do niego jałową sondą. Oczyszczający ranę z martwicy rozplwnej, zbudowany z adhezyjnych,koherentnych włókien poliabsorbcyjnych z rdzeniem akrylowym o właściwościach chłonnych i autolitycznych. Zdolność 1 opatrunku do pochłaniania wysięku to 20g/opatrunek. Opatrunek odporny na rozciąganie, mający właściwości hemostatyczne,atraumatyczny z udokumentowanymi badaniami klinicznymi. 5x40 cm szt. 10

7.Elastyczny opatrunek stanowiący warstwę kontaktową, wykonany w technologii lipidokoloidowej zawierającej cząsteczki nanooligosacharydów (TLC–NOSF)” 12x10cm szt. 50

W związku z ograniczoną ilością znaków dalszy szczegółowy opis znajduje się w SWZ

#### II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. / 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**

- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**  
Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii  
Część nr: 2
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**  
33140000 Materiały medyczne
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**  
Kod NUTS: PL Polska  
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:  
Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA
- II.2.4) **Opis zamówienia:**  
L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY WYMIARY JEDN. MIARY ILOŚĆ 24 M-CE CENA NETTO CENA BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY  
1.Zestaw do przezskórnej endoskopowej (PEG) w wersji Pull i Push z silikonu, z możliwością usunięcia zestawu przezskórnie (bez konieczności wykonania endoskopii)- rozmiar Fr24 szt. 100
- II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**  
Kryteria określone poniżej  
Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. /  
Waga: 40  
Cena - Waga: 60
- II.2.6) **Szacunkowa wartość**
- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**  
Okres w miesiącach: 24  
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**  
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) **Informacje o opcjach**  
Opcje: nie
- II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**  
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) **Informacje dodatkowe**
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**  
Zestaw do biopsji wspomaganą próżnią  
Część nr: 3
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**  
33140000 Materiały medyczne
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**  
Kod NUTS: PL Polska  
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:  
Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA
- II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 12 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Igła do biopsji piersi rozmiar 7G i 10G kompatybilne z systemem do biopsji piersi wspomaganej próżnią typu Seno- Rx szt. 160
2. Znaczniki tkankowe kompatybilne z igłą do biopsji wspomaganej próżnią typu Seno-Rx rozmiar 7G i 10G szt. 120
3. Dreny ssąco-płuczające w zestawie z pojemnikiem próżniowym kompatybilne z systemem do biopsji piersi wspomaganej próżnią typu Seno-Rx (dren ssący, przewód płuczający, kanister i pokrywka) szt. 60
4. Przewód płuczający kompatybilny z systemem do biopsji piersi wspomaganej próżnią typu Seno-Rx szt. 60
5. Kasetka ssąco-płuczająca kompatybilna z systemem do biopsji piersi wspomaganej próżnią typu Seno-Rx szt. 50
6. Kanister próżniowy kompatybilny z systemem do biopsji piersi wspomaganej próżnią typu Seno-Rx szt. 50
7. Sterylna wkładka do prowadnicy igłowej (prowadnik do igły biopsyjnej kompatybilny z igłami 7G Seno-Rx szt. 5
8. Sterylna wkładka do prowadnicy igłowej (prowadnik do igły biopsyjnej kompatybilny z igłami 10G Seno-Rx szt. 5

Wymagania:

1. Sprzęt kompatybilny z posiadanymi przez Szpital urządzeniami Encor Enspire i Classic.  
Możliwość wykorzystania takiej samej igły w procedurze pod USG jak i w procedurze Stereotaksji.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. /  
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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Znacznik do biopsji piersi  
Część nr: 4

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

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 12 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1.Znacznik do biopsji piersi szt. 180

Wymagania:

1. Końcówka dystalna aplikatora zakończona skośnym ścięciem.
2. Znacznik wykonany z nitinolu, po zaaplikowaniu przybiera kształt pierścienia o średnicy 4mm.
3. Średnica przewodnika 17g, długość robocza 10cm, z podziałką co 1 cm.
4. Ergonomiczna rękojeść z pierścieniem aktywującym w części tylnej.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. /

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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Igła półautomatyczna do biopsji histopatologicznej 16G x 10cm

Część nr: 5

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

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 12 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1.Igła półautomatyczna do biopsji histopatologicznej 16 G x 10 cm szt. 600

Wymagania:

1. Mocny mechanizm sprężynowy ładowany skokowo.
2. Możliwość ustawienia długości pobieranego bioptatu na 15 lub 22 mm.
3. Echogeniczny marker ułatwiający pozycjonowanie pod kontrolą USG.
4. Oznaczenie centymetrowe dla łatwiejszego określenia głębokości wkłucia.
5. Ostrze widoczne w obrazie USG.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. /

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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Cement kostny

Część nr: 6

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

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 24 M-CE CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Cement bioprzebudowywalny – pojemność 5 ml szt. 5
2. Cement bioprzebudowywalny – pojemność 10 ml szt. 10
3. Cement bioprzebudowywalny – pojemność 18 ml szt. 10
4. Igły do podawania o różnej długości i grubości szt. 5

Wymagania:

Materiał kościozastępczy płynny z podajnikiem. Substytut kostny składający się z bioprzebudowywalnego, niskotemperaturowego, nietoksycznego oraz bezzapachowego cementu kostnego, w pełni resorbowalnego, o składzie: 40% hydroksyapatytu, 60% siarczanu wapnia oraz z zestawu mieszalników i podajników, przeznaczony do wypełnienia ubytków kostnych oraz przy zabiegu wertebroplastyki. Maksymalna temperatura podczas formowania nie większa niż 40°C. Wytrzymałość na ściskanie powinna być zbliżona do parametrów kości gąbczastej ( tj. około 5-8 MPa). Czas tężenia nie dłuższy niż 20-25 min. Objętości: 5 ml, 10 ml, 18 ml. Możliwość wyboru substytutu z antybiotykiem (genamecyną lub vankomecyną).

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. /

Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

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

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

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

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Termometr lekarski

Część nr: 7

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

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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

II.2.4) **Opis zamówienia:**



L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 24 M-CE CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1.Termometr lekarski bezręczowy w etui szt. 400

Wymagania:

1.Termometr do pomiaru temperatury ciała.

2.Bezręczowy.

3.Szklany.

4.Z wyraźną skalą.

5.Łatwy do strząsania słupka cieczy.

6.Możliwość poddania dezynfekcji przez całkowite zanurzenie w środkach dezynfekcyjnych stosowanych w szpitalu.

7.Każdy termometr w etui zabezpieczającym przed stłuczeniem.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. /

Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

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

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

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

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Jednorazowe pojemniki na mocz

Część nr: 8

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

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 24 M-CE CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Pojemnik do transportu moczu o poj. 120 ml szt. 33000

2. Pojemnik na mocz-sterylny 120 ml szt. 13000

Wymagania:

Ad. 1. Jednorazowy pojemnik na próbkę moczu o pojemności 120 ml, z wyraźną podziałką z nakrętką.

Ad. 2. Jednorazowy, sterylny pojemnik z nakrętką, nietoksyczny, z wyraźną podziałką o pojemności 120 ml, pakowany jednostkowo, opakowanie folia-papier lub folia.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. /

Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

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

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

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

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Czujnik jednorazowy SpO2 technologii Masimo SET

Część nr: 9

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

33140000 Materiały medyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 12 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1 Czujnik jednorazowy SpO2 z możliwością wymiany taśmy mocującej szt. 400

2 Taśma wymienna do czujników LNCS szt. 200

Wymagania :

Ad.1. Czujnik jednorazowy saturacji w technologii Masimo SET, LNCS Neo- dla noworodków i dzieci < 3 kg

>30 kg, kompatybilny z kablem połączeniowym LNCS, z wejściem 9 pinowym komatybilnym z urządzeniami

Masimo SET w posiadaniu Zamawiającego, czujnik wskazujący pomiar przy niskiej perfuzji oraz podczas ruchu

pacjenta, samoprzylepny, mikrobiologicznie czysty. Podlega rewitalizacji po przetarciu alkoholem, w razie potrzeby występuje możliwość wymiany oryginalnej taśmy mocującej czujnika na taśmę wymienną. Długość czujnika 90 cm. Pakowany folia - papier, na opakowaniu zawarta informacja w jakiej technologii pracuje czujnik. Ad. 2. Taśma wymienna do czujników Masimo < 3 kg >30 kg, przedłużająca żywotność pracy czujnika, samoprzylepna, wykonana z materiału przyjaznego dla skóry noworodka.

**II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. /

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**

**II.2) Opis**

**II.2.1) Nazwa:**

Jednorazowy układ oddechowy do wspomagania oddechu u noworodków współpracujący z respiratorem Maquet, wraz z asortymentem do nCPAP  
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 – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

**II.2.4) Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 12 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1 Obwód oddechowy jednorazowego użytku dla noworodków, kompatybilny z respiratorem MAQUET oraz nawilżaczem MR 850 Fisher&Paykel szt. 130

2 Mocowanie noska do użytku z nCPAP szt. 70

3 Silikonowe kaniule donosowe, do użytku z nCPAP szt. 50

4 Silikonowe maseczki oddechowe do użytku z nCPAP szt. 70

5 Czapeczki jednorazowego użytku do nCPAP szt. 70

6 Filtry przeciw/bakteryjne i przeciw/wirusowe zabezpieczające układ wydechowy w respiratorze noworodkowym szt. 260

Ad.1. Obwód oddechowy jednorazowego użytku dla noworodków i dzieci do respiratorów, posiadających spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech. W komplecie dren proksymalny. Część Y obrotowa, zdejmowana, oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu. Część Y umieszczona pod kątem prostym w stosunku do drenu. Długość odcinka wdechowego 1,1 m – odcinek podgrzewany. Odcinek przedłużający do inkubatora 0,4 m. Posiadający komplet adapterów umożliwiających stosowanie układów do respiratorów SERVO I. Wejście w grzałce z trójkątnym wcięciem, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temperatury stosowanego do modelu nawilżacza MR850 firmy Fisher&Paykel. Układ sterylny lub mikrobiologicznie czysty, w komplecie komora nawilżacza MR 290.

Ad.2. Mocowanie noska do użytku z nCPAP jednorazowego użytku do układów pacjenta, współpracującego z respiratorem typu MAQUET umożliwiający przepływ wdechowy i wydechowy z możliwością regulacji kąta nachylenia adaptera w miejscu mocowania końcówek donosowych i maseczek.

Ad.3. Silikonowe kaniule donosowe, przystosowane rozmiarami dla noworodków od 500g do 5 kg wagi ciała, w pięciu różnych rozmiarach (XS, S, M, L, XL), wypustki donosowe bardzo miękkie, wyprofilowane.

Ad.4. Silikonowe maseczki oddechowe kompatybilne do mocowania noska, przystosowane rozmiarami dla noworodków o wadze od 500 g do 5 kg, w pięciu rozmiarach (XS, S, M, L, XL).

Ad.5. Czapeczki jednorazowego użytku do nCPAP z poliamidu, umożliwiające mocowanie generatora, oznaczone rozmiarem na czapce, czapeczka posiadająca możliwość rozwiązywania, bez zdejmowania, uzyskując dostęp do ciemiączka, wykonana z elastycznego materiału, dopasowująca się do obwodu głowy, min. 19 cm, max. 36 cm w obwodzie głowy, w komplecie tasiemki do mocowania końcówek donosowych i maseczek. Dla szybkiej identyfikacji rozmiar czapeczki powinien być kodowany kolorem oraz rozmiarem określonym od XXS do XXXL w zależności od obwodu.

Ad.6. Filtr jednorazowy z możliwością stosowania przy wentylacji noworodka i wcześniaka – materiał HEPA, obudowa filtru pozwalająca na do kontrolę jego stanu, skuteczność filtru min. 24 godz., bez konieczności dodatkowej wymiany filtra po wykonanej nebulizacji z lekiem. Filtr dwukierunkowy, do zastosowania w przewodach wydechowych i/lub wdechowych układu wentylacji. Wymagana możliwość stosowania filtrów w połączeniu z ogrzewanymi nawilżaczami i w czasie podawania leków przez nebulizator wytwarzający mgiełkę. Skuteczność filtrowania nie mniejsza niż 99,99%. Filtr w pełni kompatybilny do respiratora Maguet. Filtr pakowany pojedynczo, opakowanie folia – papier, lub folia, na opakowaniu filtru data przydatności oraz LOT.

#### II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: do 3 dni roboczych - 40 pkt. 4 dni robocze - 20 pkt. 5 dni roboczych - 0 pkt. / 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**

**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).

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 materiałów medycznych na kwotę :

dla pakietu nr: 1 – 8 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 2 – 12 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 3 – 90 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 4 – 19 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 5 – 12 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 6 – 55 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 7 – 2 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 8 – 5 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 9 – 12 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 10 – 20 000,00 zł,  
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 towary 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 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974) - zał. nr 10 do SWZ - dotyczy pakietów nr 1 - 10.

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 pakietów 3,4,5,6,7,8,9,10.

#### **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: 17/11/2023

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: 14/02/2024

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 17/11/2023  
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 postępowani Oddziały Szpitalne Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu a o udzielenie zamówienia na „Dostawa materiałów medycznych na Oddziały Szpitalne Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ”- Zp/70/PN/23 jest Specjalistyczny Szpital im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, telefon 74/6489600, e-mail: [sekretariat@zdrowie.walbrzych.pl](mailto: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](mailto:iodo@zdrowie.walbrzych.pl) , numer (74) 6489600 oraz osobę zastępującą IODO, kontakt za pośrednictwem e-mail: [iod@zdrowie.walbrzych.pl](mailto: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 materiałów medycznych na Oddziały Szpitalne Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ”- Zp/70/PN/23 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. W związku z ograniczoną ilością znaków dalszy szczegółowy opis znajduje się w SWZ

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:**

10/10/2023