

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F02
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	0000
NO_DOC_EXT:	2017-143736
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	agnieszka.szczebak@zdrowie.walbrzych.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) **Nazwa i adresy**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego

ul. Sokołowskiego 4

Wałbrzych

58-309

Polska

Osoba do kontaktów: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia - Marek Maćków, Agnieszka Szczebak

Tel.: +48 746489700

E-mail: marek.mackow@zdrowie.walbrzych.pl

Faks: +48 746489700

Kod NUTS: PL

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zdrowie.walbrzych.pl

I.2) **Wspólne zamówienie**

I.3) **Komunikacja**

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: www.zdrowie.walbrzych.pl

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na następujący adres:

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego

PL

ul. Sokołowskiego 4

Wałbrzych

58-309

Polska

Osoba do kontaktów: Marek Maćków, Agnieszka Szczebak

Tel.: +48 746489700

E-mail: marek.mackow@zdrowie.walbrzych.pl

Faks: +48 746489700

Kod NUTS: PL

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zdrowie.walbrzych.pl

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 aparatury i sprzętu medycznego w dziedzinie neonatologii na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu.
Numer referencyjny: Zp/69/PN-64/17
- II.1.2) **Główny kod CPV**
33100000
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
Pakiet nr 1 – Inkubator zamknięty do podstawowej opieki.
Pakiet nr 2 – Aparat USG z kolorowym Dopplerem.
Pakiet nr 3 – RTG przyłóżkowe.
Pakiet nr 4 – Stanowiska do resuscytacji.
Pakiet nr 5 – Zintegrowany aparat EEG.
- 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 maksymalnej liczby części: 5
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Inkubator zamknięty do podstawowej opieki – 6 szt.
Część nr: 1
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33152000
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Siedziba Zamawiającego
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
Inkubator przeznaczony do opieki nad noworodkiem.
Inkubator stacjonarny o stabilnej konstrukcji umieszczony na stabilnej podstawie jezdnej.
Minimum 2 kółka wyposażone w hamulce.
Zasilanie sieciowe 230V, 50 Hz
Podstawa z elektrycznie regulowaną wysokością Regulacja podstawy realizowana z obu stron inkubatora.
Materacyk o właściwościach przeciwoleżynowych
Po dwa otwory pielęgnacyjne na ściankach bocznych i min. 1 od strony czołowej. Otwory pielęgnacyjne z cichym zamykaniem. Dolny brzeg otworów pielęgnacyjnych powyżej poziomu materacyka.
Kopuła umożliwiająca dostęp do noworodka poprzez jej otwarcie, uniesienie.
Regulacja realizowana z obu stron inkubatora.
Po uniesieniu kopuły urządzenie automatycznie utrzymuje zadaną wcześniej temperaturę
Regulacja pochyleń materacyka
Otwierana ścianka boczna z podwójnym zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem.

Podstawa materacyka zapewniająca optymalny dostęp do pacjenta bez konieczności przemieszczania go do celów zabiegowych.

Podstawa materacyka wysuwana obustronnie.

Prowadnice do wprowadzania kasety RTG bez konieczności przemieszczania dziecka.

Konstrukcja kopuły dwuścienna.

Uszczelnione otwory (przepusty) na rury, przewody monitorowania, cewniki.

System cyrkulacji powietrza pod kopuła tworzący kurtynę, zwiększany przy otwarciu ściany bocznej.

Głośniki alarmów umieszczone w sposób ograniczający poziom hałasu oddziałującego na pacjenta.

Układ automatycznej regulacji nawilżania (servo)

Zakres regulacji nawilżania w zakresie (30÷90)% co 1%. Regulacja nawilżania co 0,1%

Zbiornik na wodę umieszczony poza przedziałem pacjenta. Nie dopuszcza się bezpośredniego kontaktu wody w zbiorniku z powietrzem obiegającym przedział noworodka.

System nawilżania i podaży nawilżonego powietrza do przestrzeni inkubatora niwelujący drobnoustroje, wielorazowy pojemnik wody sterylnej.

Układ automatycznej regulacji stężenia tlenu (servo).

Układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka.

Układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury powietrza w kopule.

Panele sterujące z dużym wyświetlaczem (ekranem) do konfiguracji pracy inkubatora, oraz prezentacji mierzonych parametrów.

Ekran sterowania i odczytu parametrów ruchomy z możliwością ustawiania w różnych kierunkach.

Jednoczesne cyfrowe wyświetlanie temperatury nastawionej i rzeczywistej (zmierzonej).

Alarmy akustyczno-optyczne monitorowanych parametrów oraz braku wody w pojemniku nawilżacza.

Wykonywanie automatycznie testu sprawdzającego po włączeniu do sieci.

Wbudowana elektroniczna waga dla noworodka.

Szyny umożliwiające mocowanie akcesoriów do inkubatora.

Czujniki jednorazowe do pomiaru temperatury – 10 szt./inkubator.

Czujniki wielorazowe do pomiaru temperatury – 2 szt./inkubator.

Nakładki odbłaskowe na czujnik temperatury – 50 szt./inkubator.

Osłony na inkubator z możliwością podglądu pacjenta- 1 szt./inkubator

System/pałki stabilizujące dreny, cewniki obwody wewnątrz inkubatora (komplet)

Wbudowany moduł pulsoksymetrii nelcor lub masimo

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy, instalacja, uruchomienie sprzętu i przeszkolenie personelu

Zamawiającego / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: Termin gwarancji przedmiotu zamówienia / Waga: 10

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 21

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.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33100000-1 – Urządzenia medyczne

Dodatkowe kody CPV:

Pakiet nr 1: 33152000-0 – Inkubatory.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Aparat USG z kolorowym Dopplerem

Część nr: 2

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

33112000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego

II.2.4) **Opis zamówienia:**

W związku ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej - szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia a w szczególności Aparatu USG z kolorowym Dopplerem oraz pozostałego wyposażenia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy, instalacja, uruchomienie sprzętu i przeszkolenie personelu Zamawiającego / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: Termin gwarancji przedmiotu zamówienia / Waga: 10

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 21

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.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33100000-1 – Urządzenia medyczne

Dodatkowe kody CPV:

Pakiet nr 2: 33112000-8 – Sprzęt obrazujący, pogłosowy, ultradźwiękowy i dopplerowski.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

RTG przyłóżkowe

Część nr: 3

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

33111400

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego

II.2.4) **Opis zamówienia:**

W związku ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej - szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia a w szczególności RTG przyłóżkowe oraz pozostałego wyposażenia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy, instalacja, uruchomienie sprzętu i przeszkolenie personelu Zamawiającego / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: Termin gwarancji przedmiotu zamówienia / Waga: 10

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 21

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.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33100000-1 – Urządzenia medyczne

Dodatkowe kody CPV:

Pakiet nr 3: 33111400-5 – Urządzenia do fluoroskopii rentgenowskiej

Pakiet nr 3: 30200000-1 – Urządzenia komputerowe.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Stanowisko do resuscytacji noworodka – 2 szt.

Część nr: 4

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

33172200

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Stanowisko do resuscytacji stacjonarne o stabilnej konstrukcji umieszczony na ruchomej podstawie.

Kółka wykonane z materiału przewodzącego ładunki statyczne

Ogrzewanie promiennikiem podczerwieni

Płynna elektryczna regulacja wysokości stanowiska do resuscytacji

Budowa

Promiennik nie wymagający odchylenia, nie grzejący operatora w głowę, umożliwiający prace operatora w zabiegu laseroterapii i ciągłość ogrzewania w jego trakcie oraz wykonywanie rtg.

Regulacja temperatury nastawiana ręcznie (mocy grzania).

Wstępne podgrzewanie pełną mocą włącza się automatycznie po włączeniu stanowiska do resuscytacji do sieci.

Wyłączenie wstępnego podgrzewania po uzyskaniu ustawionej temperatury.

Czujnik temperatury wielokrotnego użytku.

Rozdzielczość regulacji 0,1°C

Ścianki boczne leżą:

a) Wykonane z tworzywa bezbarwnego odpornego na UV

b) Odporne na zmywanie w środkach dezynfekcyjnych

c) Odchylane o kąt 180 °

d) Szybkie wyjmowanie wszystkich ścianek do mycia (bez użycia narzędzi)

e) Każda ścianka może być oddzielnie odchylana i wyjmowana

f) Zabezpieczenie przed przypadkowym otwarciem ścianek

Lampy oświetlające z płynną regulacją natężenia. Lampa z regulowanym kierunkowym światłem punktowym

Szuflady na dodatkowe akcesoria

Szyna medyczna do mocowania dodatkowego osprzętu min. 2 szt.

Monitorowanie

Cyfrowy wskaźnik temperatury nastawionej w °C

Równoczesne wyświetlanie temperatury nastawionej i rzeczywistej

(zmierzonej)

Informacje o wykorzystaniu mocy grzałki w %

Możliwość monitorowania temperatury pacjenta i praca w trybie servo

Wbudowane w panel główny gniazdo do podłączenia czujnika saturacji.

W komplecie:

min. 1 szt. czujnik wielorazowy na stopę, / na każde stanowisko do resuscytacji

min. 5 szt. czujników jednopacjentowych / na każde stanowisko do resuscytacji

Alarmy

Przekroczenie nastawionej temperatury pracy (przeegrzanie)

Spadek temperatury (niedogrzanie)

Zanik napięcia zasilającego

Alarmy techniczne – awaria grzałki, uszkodzenie czujnika temp.

Komunikaty w języku polskim o aktywnych alarmach

Po wyłączeniu aparat przeprowadza automatycznie test poprawnego działania

Wyposażenie podstawowe

Krażki odblaskowe do mocowania czujnika naskórnego min. 10 szt. do każdego stanowiska do resuscytacji

Czujnik do kontroli temperatury

Mikser tlen/powietrze do tlenoterapii

Urządzenie do resuscytacji noworodków z regulowanym ciśnieniem wdechowym min. od 7 do 45 cmH₂O i

PEEP min. do 6cmH₂O. Umożliwia ręczne taktowanie częstości oddechowej. Posiada wbudowany manometr wskazujący ciśnienie w drogach oddechowych

Materacyk o właściwościach przeciwoleżynowych, antibakteryjnych i antygrzybiczych

Podstawa materacyka obrotowa zapewniająca optymalny dostęp do pacjenta bez konieczności przemieszczania go do celów zabiegowych.

Pokrowce bawełniane na materacyk po 5 sztuk na 1 stanowisko do resuscytacji

Rogal do ułożenia noworodka po 1 szt. z każdego rozmiaru (S, M, L)/ na każde stanowisko do resuscytacji

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy, instalacja, uruchomienie sprzętu i przeszkolenie personelu Zamawiającego / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: Termin gwarancji przedmiotu zamówienia / Waga: 10

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w dniach: 21

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.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33100000-1 – Urządzenia medyczne

Dodatkowe kody CPV:

Pakiet nr 4: 33172200-8 – Urządzenia do resuscytacji.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Zintegrowany aparat EEG

Część nr: 5

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

33121100

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego

II.2.4) Opis zamówienia:

W związku ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej - szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia a w szczególności Zintegrowanego aparatu EEG oraz pozostałego wyposażenia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy, instalacja, uruchomienie sprzętu i przeszkolenie personelu Zamawiającego / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: Termin gwarancji przedmiotu zamówienia / Waga: 10

Cena - Waga: 60

II.2.6) Szacunkowa wartość

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

Okres w dniach: 21

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.2.12) Informacje na temat katalogów elektronicznych

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

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

II.2.14) Informacje dodatkowe

Główny kod CPV: 33100000-1 – Urządzenia medyczne

Dodatkowe kody CPV:

Pakiet nr 5: 33121100-5 – Elektroencefalografy.

Pakiet nr 3 i 5: 30200000-1 – Urządzenia komputerowe.

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:

na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą tj. :

- 1) posiadanie odpisu z właściwego rejestru – na podstawie odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy;
- 2) posiadanie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego

potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

3) posiadanie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

4) posiadanie informacji z Krajowego Rejestru Karnego:

–na podstawie informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 Pzp oraz odnośnie skazania za wykroczenie na karę aresztu, w zakresie określonym przez Zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 5, 6 i 8 Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,

- na podstawie oświadczenia Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne oraz o braku wydania prawomocnego wyroku sądowego za wykroczenie na karę ograniczenia wolności lub grzywny w zakresie określonym przez Zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 5, 6 i 8 Pzp

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu zamiast dokumentów wymienionych w:

- pkt. 2 tabeli:

a) ppkt. 1, 2, 3, 4 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że :

- ppkt. 1- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

- ppkt. 2, 3 - nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (wystawiony nie wcześniej niż 3 m-ce przed upływem terminu składania ofert),

III.1.2) **Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

III.1.3) **Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą tj. :

1) posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia - na podstawie wykazu dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, 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, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów- oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, tj. posiadają przynajmniej dwie dostawy odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie aparatury medycznej w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, w szczególności: inkubatorów, aparatów USG z kolorowym Dopplerem, RTG przyłóżkowego, stanowiska do resuscytacji, zintegrowanych aparatów EEG na kwotę każdej z dostaw nie mniejszą niż:

- pakiet nr: 1 – 195 000,00 zł,
- pakiet nr: 2 – 200 000,00 zł,
- pakiet nr: 3 – 250 000,00 zł,
- pakiet nr: 4 – 45 000,00 zł,
- pakiet nr: 5 – 25 000,00 zł,

2) spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego w Zał. nr 1 do SIWZ:

- na podstawie oświadczenia Wykonawcy, iż oferowane urządzenie i sprzęt medyczny dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876, 1918)
- na podstawie opisów, fotografii (katalogów) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlających parametry przedmiotu zamówienia z Zał. Nr 1 do SIWZ.

III.1.5) **Informacje o zamówieniach zastrzeżonych**

III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

III.2.2) **Warunki realizacji umowy:**

III.2.3) **Informacje na temat pracowników odpowiedzialnych za wykonanie zamówienia**

Sekcja IV: Procedura

IV.1) **Opis**

IV.1.1) **Rodzaj procedury**

Procedura otwarta

Procedura przyspieszona

Uzasadnienie:

Realizacja przedmiotu zamówienia musi być dokonana i rozliczana z Ministerstwem Zdrowia do końca 2017 r.

IV.1.3) **Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

IV.1.4) **Zmniejszenie liczby rozwiązań lub ofert podczas negocjacji lub dialogu**

IV.1.6) **Informacje na temat aukcji elektronicznej**

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.2.1) **Poprzednia publikacja dotycząca przedmiotowego postępowania**

IV.2.2) **Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału**

Data: 02/11/2017

Czas lokalny: 10:00

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**

Okres w miesiącach: 2 (od ustalonej daty składania ofert)

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 02/11/2017

Czas lokalny: 10:30

Miejsce:

Siedziba Zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4, Wałbrzych

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) **Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia**

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.2) **Informacje na temat procesów elektronicznych**

VI.3) **Informacje dodatkowe:**

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

a) nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 i ust. 5 pkt. 1, 5, 6 i 8 ustawy Pzp,

b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj.:

- posiadają przynajmniej dwie dostawy odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie aparatury medycznej w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, w szczególności: inkubatorów, aparatów USG z kolorowym Dopplerem, RTG przyłóżkowego, stanowiska do resuscytacji, zintegrowanych aparatów EEG.

- oferują urządzenia oraz sprzęt medyczny dopuszczony do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876, 1918).

- dysponują opisami, fotografiami (katalogami) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlającymi parametry przedmiotu zamówienia z Zał. Nr 1 do SIWZ.

Zamawiający zastosuje procedurę o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp.

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

dla pakietu nr 1 – 9 000,00 zł.

dla pakietu nr 2 – 9 200,00 zł.

dla pakietu nr 3 – 11 500,00 zł.

dla pakietu nr 4 – 2 000,00 zł.

dla pakietu nr 5 – 1 100,00 zł.

DATA UZNANIA WPŁATY BĘDZIE DATA WPŁYWU NA KONTO ZAMAWIAJĄCEGO.

Konto bankowe: Bank Zachodni WBK S.A. o/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Na potwierdzeniu wniesienia wadium należy wyszczególnić pakiety oraz kwoty wadium w pakietach na które składana jest oferta. Podać należy również kwotę końcową (za wszystkie pakiety) po podliczeniu kwot jednostkowych.

Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania.

Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) – wypełniony przez Wykonawcę w częściach:

- Część I – „Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego”,
- Część II – „Informacje dotyczące Wykonawcy” – pkt. A, B, C, D,
- . Część III – „Podstawy wykluczenia” – pkt. A, B, C, D,
- Część IV „Kryteria kwalifikacji”:
- sekcja α Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji
- Część VI „Oświadczenia końcowe”.

Części i punkty których Zamawiający winien nie wypełniać zostały przez Zamawiającego Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 ustawy Pzp oraz odnośnie skazania za wykroczenie na karę aresztu, w zakresie określonym przez Zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 5, 6 i 8 ustawy Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert

Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876, 1918).

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

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

Oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne oraz o braku wydania prawomocnego wyroku sądowego za wykroczenie na karę ograniczenia wolności lub grzywny w zakresie określonym przez Zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 5 i 6 Pzp stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.

VI.4) **Procedury odwoławcze**

VI.4.1) **Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze**

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17a
Warszawa
Polska

VI.4.2) **Organ odpowiedzialny za procedury mediacyjne**

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art.180, ust. 5 zdanie drugie Pzp w terminie 15 dni jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Uni Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej Zamawiającego.

Odwołanie wobec czynności innych niż wyżej określone 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. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień SIWZ Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.

VI.4.4) **Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań**

Krajowa Izba Odwoławcza

ul. Postępu 17a
Warszawa
Polska

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
16/10/2017