

Ogłoszenie nr 528903-N-2018 z dnia 2018-03-09 r.

Zespół Opieki Zdrowotnej: Dostawa rękawic
OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - Dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: Zamieszczanie obowiązkowe

Ogłoszenie dotyczy: Zamówienia publicznego

Zamówienie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej

Nie

Nazwa projektu lub programu

O zamówienie mogą ubiegać się wyłącznie zakłady pracy chronionej oraz wykonawcy, których działalność, lub działalność ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, obejmuje społeczną i zawodową integrację osób będących członkami grup społecznie marginalizowanych

Nie

Należy podać minimalny procentowy wskaźnik zatrudnienia osób należących do jednej lub więcej kategorii, o których mowa w art. 22 ust. 2 ustawy Pzp, nie mniejszy niż 30%, osób zatrudnionych przez zakłady pracy chronionej lub wykonawców albo ich jednostki (w %)

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Postępowanie przeprowadza centralny zamawiający

Nie

Postępowanie przeprowadza podmiot, któremu zamawiający powierzył/powierzyli przeprowadzenie postępowania

Nie

Informacje na temat podmiotu któremu zamawiający powierzył/powierzyli prowadzenie postępowania:

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie przez zamawiających

Nie

Jeżeli tak, należy wymienić zamawiających, którzy wspólnie przeprowadzają postępowanie oraz podać adresy ich siedzib, krajowe numery identyfikacyjne oraz osoby do kontaktów wraz z danymi do kontaktów:

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej

Nie

W przypadku przeprowadzania postępowania wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej – mające zastosowanie krajowe prawo zamówień publicznych:

Informacje dodatkowe:

I. 1) NAZWA I ADRES: Zespół Opieki Zdrowotnej, krajowy numer identyfikacyjny 000304415, ul. ul. Szpitalna 22 , 34-200 Sucha Beskidzka, woj. małopolskie, państwo Polska, tel. +48338723111, e-mail zozsuchabeskidzka@wp.pl, faks +480338723111.

Adres strony internetowej (URL): www.zozsuchabeskidzka.pl

Adres profilu nabywcy:

Adres strony internetowej pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Inny (proszę określić):

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

I.3) WSPÓLNE UDZIELANIE ZAMÓWIENIA (jeżeli dotyczy):

Podział obowiązków między zamawiającymi w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania, w tym w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej (który z zamawiających jest odpowiedzialny za przeprowadzenie postępowania, czy i w jakim zakresie za przeprowadzenie postępowania odpowiadają pozostali zamawiający, czy zamówienie będzie udzielane przez każdego z zamawiających indywidualnie, czy zamówienie zostanie udzielone w imieniu i na rzecz pozostałych zamawiających):

I.4) KOMUNIKACJA:

Neograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów z postępowania można uzyskać pod adresem (URL)

Tak

www.zozsuchabeskidzka.pl

Adres strony internetowej, na której zamieszczona będzie specyfikacja istotnych warunków zamówienia

Tak

www.zozsuchabeskidzka.pl

Dostęp do dokumentów z postępowania jest ograniczony - więcej informacji można uzyskać pod adresem

Nie

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać:

Elektronicznie

Nie

adres

Dopuszczone jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:

Nie

Inny sposób:

Wymagane jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:

Tak

Inny sposób:

pisemnie

Adres:

Zespół Opieki Zdrowotnej w Suchej Beskidzkiej, ul. Szpitalna 22, 34-200 Sucha Beskidzka

Komunikacja elektroniczna wymaga korzystania z narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

Nie

Nieograniczony, pełny, bezpośredni i bezpłatny dostęp do tych narzędzi można uzyskać pod adresem:

(URL)

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Dostawa rękawic

Numer referencyjny: ZOZ.V.010/DZP/12/18

Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia przeprowadzono dialog techniczny

Nie

II.2) Rodzaj zamówienia: Dostawy

II.3) Informacja o możliwości składania ofert częściowych

Zamówienie podzielone jest na części:

Tak

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do:
wszystkich części

Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia łącznie następujących części lub grup części:

Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:

II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** Przedmiotem zamówienia jest dostawa rękawic chirurgicznych i zabiegowo -diagnostycznych o parametrach określonych załączniku nr 1a do SIWZ - pakiety 1 -5. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 1a do SIWZ. Opis ten należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści SIWZ, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania Wykonawców.

II.5) Główny kod CPV: 33141420-0

Dodatkowe kody CPV:

II.6) Całkowita wartość zamówienia (*jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia*):

Wartość bez VAT:

Waluta:

(w przypadku umów ramowych lub dynamicznego systemu zakupów – szacunkowa całkowita maksymalna wartość w całym okresie obowiązywania umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów)

II.7) Czy przewiduje się udzielenie zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp: Nie

Określenie przedmiotu, wielkości lub zakresu oraz warunków na jakich zostaną udzielone zamówienia, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:

II.8) Okres, w którym realizowane będzie zamówienie lub okres, na który została zawarta umowa ramowa lub okres, na który został ustanowiony dynamiczny system zakupów:

miesiącach: 12 *lub* dniach:

lub

data rozpoczęcia: *lub* zakończenia:

II.9) Informacje dodatkowe:

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

III.1.1) Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów

Określenie warunków: Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie.

Informacje dodatkowe

III.1.2) Sytuacja finansowa lub ekonomiczna

Określenie warunków: Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie.

Informacje dodatkowe

III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa

Określenie warunków: Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie.

Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób: Nie

Informacje dodatkowe:

III.2) PODSTAWY WYKLUCZENIA

III.2.1) Podstawy wykluczenia określone w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp

III.2.2) Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp

Nie Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia:

III.3) WYKAZ OŚWIADCZEŃ SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CELU WSTĘPNEGO POTWIERDZENIA, ŻE NIE PODLEGA ON WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIA WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPEŁNIA KRYTERIA SELEKCJI

Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

Tak

Oświadczenie o spełnianiu kryteriów selekcji

Nie

III.4) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW , SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 3 USTAWY PZP:

III.5) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 1 USTAWY PZP

III.5.1) W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

III.5.2) W ZAKRESIE KRYTERIÓW SELEKCJI:

III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP

Wymagane świadectwa: - do rękawic chirurgicznych wykonanych z lateksu oraz rękawic chirurgicznych bezlateksowych (poz. 1 i 2 – pakiet nr 1) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (poziom protein, AQL, grubość, długość), - do rękawic ginekologicznych (poz. 3 pakiet nr 1) karta katalogowa, - do rękawic chirurgicznych wykonanych z lateksu oraz rękawic chirurgicznych bezlateksowych (poz. 1 i 2 – pakiet nr 1) badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. - do rękawic diagnostycznych lateksowych, lekko pudrowanych (poz. 1 pakiet nr 2) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (poziom protein, AQL, grubość, długość), dokument potwierdzający kat. I, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. - do rękawic zabiegowo-diagnostycznych z lateksu, bezpudrowych (poz. 2 pakiet nr 2) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (poziom protein, AQL, grubość, długość), dokument potwierdzający kat. III, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. - do rękawic zabiegowo-diagnostycznych winylowych, bezpudrowych (poz. 4 pakiet nr 2) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (AQL, grubość, długość), dokument potwierdzający kat. III, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. - do rękawic zabiegowo-diagnostycznych wykonanych z nitylu, (poz. 5 pakiet nr 2) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (AQL, grubość, długość, siła zrywania), dokument potwierdzający kat. III, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. Badania na przenikalność substancji

chemicznych wg EN374-3 na min. 4 związki chemiczne, w tym 70% izopropanol wystawiony przez jednostkę niezależną. Certyfikat wystawiony przez jednostkę niezależną dopuszczający do kontaktu z żywnością, - do rękawic sekcyjnych (poz. 6 pakiet nr 2) karta katalogowa, - do rękawic nitrylowych flokowanych (poz. 7, pakiet nr 2) dokument dopuszczający do kontaktu z żywnością, - do rękawic hypoalergicznyc (pakiet nr 3, poz. 1): karta danych technicznych, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ISO16604 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2014r. - do rękawic ograniczających ekspozycję na promieniowanie rentgenowskie (pakiet nr 3, poz. 2): karta danych technicznych, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ISO16604 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2014r. - do rękawic diagnostycznych nitrylowych (pakiet nr 4, poz. 1): zgodność z normą PN-EN 455-1,2,3,4 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, zgodność z normą PN-EN374-2 Ochrona przed chemikaliami i mikroorganizmami wg ASTM F 1671, penetracja przez krwiopochodne patogeny przy użyciu czynnika chorobotwórczego phi-X-174, zgodność z normą PN-EN374-3 odporność na przenikanie substancji chemicznych. - do rękawic hypoalergicznyc (pakiet 4, poz.2) zgodność z normą PN-EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, zgodność z normą EN374-3-3 min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, Raport z wynikami badań na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 , dokumenty potwierdzające wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III - do rękawic diagnostycznych nitrylowych (pakiet nr 5): zgodność z normami EN 455-1-2-3-4, EN 420, EN 388, EN 371-1-1-2-3, ASTM F 1671 potwierdzone badaniami jednostki niezależnej od producenta, pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC jednostki niezależnej. Dla wszystkich rękawic: dokumenty dopuszczające do obrotu.

III.7) INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6)

Do oferty należy dołączyć następujące dokumenty: 1. Wypełniony i podpisany przez osoby upoważnione do reprezentowania wykonawcy formularz oferty, sporządzony według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do specyfikacji. 2. Wypełniony i podpisany przez osoby upoważnione do reprezentowania wykonawcy arkusz cenowy, sporządzony według wzoru stanowiącego załącznik nr 1a do specyfikacji. (Arkusz winien zawierać wszystkie ewentualne zmiany wprowadzone w czasie trwania postępowania). 3. Oświadczenia wymienione w punkcie 5.1 specyfikacji (załącznik nr 2 i 2a do SIWZ). 4. Pełnomocnictwo - do reprezentowania wykonawcy w postępowaniu albo do reprezentowania wykonawcy w postępowaniu i zawarcia umowy, jeżeli osoba reprezentująca wykonawcę w postępowaniu o udzielenie zamówienia nie jest wskazana jako upoważniona do jego reprezentacji we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej. 5. Dokumenty określone w rozdziale II pkt. 2.2.1: Wymagane świadectwa: - do rękawic chirurgicznych wykonanych z lateksu oraz rękawic chirurgicznych bezlateksowych (poz. 1 i 2 – pakiet nr

1) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (poziom protein, AQL, grubość, długość), - do rękawic ginekologicznych (poz. 3 pakiet nr 1) karta katalogowa, - do rękawic chirurgicznych wykonanych z lateksu oraz rękawic chirurgicznych bezlateksowych (poz. 1 i 2 – pakiet nr 1) badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. - do rękawic diagnostycznych lateksowych, lekko pudrowanych (poz. 1 pakiet nr 2) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (poziom protein, AQL, grubość, długość), dokument potwierdzający kat. I, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. - do rękawic zabiegowo-diagnostycznych z lateksu, bezpudrowych (poz. 2 pakiet nr 2) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (poziom protein, AQL, grubość, długość), dokument potwierdzający kat. III, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. - do rękawic zabiegowo-diagnostycznych winylowych, bezpudrowych (poz. 4 pakiet nr 2) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (AQL, grubość, długość), dokument potwierdzający kat. III, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. - do rękawic zabiegowo-diagnostycznych wykonanych z nitrilu, (poz. 5 pakiet nr 2) protokoły badań producenta z kraju pochodzenia, nie starsze niż z 2015r. (AQL, grubość, długość, siła zrywania), dokument potwierdzający kat. III, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2016r. Badania na przenikalność substancji chemicznych wg EN374-3 na min. 4 związki chemiczne, w tym 70% izopropanol wystawiony przez jednostkę niezależną. Certyfikat wystawiony przez jednostkę niezależną dopuszczający do kontaktu z żywnością, - do rękawic sekcyjnych (poz. 6 pakiet nr 2) karta katalogowa, - do rękawic nitylowych flokowanych (poz. 7, pakiet nr 2) dokument dopuszczający do kontaktu z żywnością, - do rękawic hypoalergicznych (pakiet nr 3, poz. 1): karta danych technicznych, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ISO16604 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2014r. - do rękawic ograniczających ekspozycję na promieniowanie rentgenowskie (pakiet nr 3, poz. 2): karta danych technicznych, badania na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ISO16604 wystawione przez jednostkę niezależną, nie starsze niż z 2014r. - do rękawic diagnostycznych nitylowych (pakiet nr 4, poz. 1): zgodność z normą PN-EN 455-1,2,3,4 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, zgodność z normą PN-EN374-2 Ochrona przed chemikaliami i mikroorganizmami wg ASTM F 1671, penetracja przez krwiopochodne patogeny przy użyciu czynnika chorobotwórczego phi-X-174, zgodność z normą PN-EN374-3 odporność na przenikanie substancji chemicznych. - do rękawic hypoalergicznych (pakiet 4, poz.2) zgodność z normą PN-EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, zgodność z normą EN374-3-3 min. 12 substancji (poza cytotstatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne,

zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, Raport z wynikami badań na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 , dokumenty potwierdzające wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III - do rękawic diagnostycznych nitrylowych (pakiet nr 5): zgodność z normami EN 455-1-2-3-4, EN 420, EN 388, EN 371-1-1-2-3, ASTM F 1671 potwierdzone badaniami jednostki niezależnej od producenta, pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC jednostki niezależnej. Dla wszystkich rękawic: dokumenty dopuszczające do obrotu.

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) OPIS

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: Przetarg nieograniczony

IV.1.2) Zamawiający żąda wniesienia wadium:

Nie

Informacja na temat wadium

IV.1.3) Przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia:

Nie

Należy podać informacje na temat udzielania zaliczek:

IV.1.4) Wymaga się złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Dopuszcza się złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Informacje dodatkowe:

IV.1.5.) Wymaga się złożenia oferty wariantowej:

Nie

Dopuszcza się złożenie oferty wariantowej

Nie

Złożenie oferty wariantowej dopuszcza się tylko z jednoczesnym złożeniem oferty zasadniczej:

Nie

IV.1.6) Przewidywana liczba wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do udziału w postępowaniu

(przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne)

Liczba wykonawców

Przewidywana minimalna liczba wykonawców

Maksymalna liczba wykonawców

Kryteria selekcji wykonawców:

IV.1.7) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów:

Umowa ramowa będzie zawarta:

Czy przewiduje się ograniczenie liczby uczestników umowy ramowej:

Nie

Przewidziana maksymalna liczba uczestników umowy ramowej:

Informacje dodatkowe:

Zamówienie obejmuje ustanowienie dynamicznego systemu zakupów:

Nie

Adres strony internetowej, na której będą zamieszczone dodatkowe informacje dotyczące dynamicznego systemu zakupów:

Informacje dodatkowe:

W ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów dopuszcza się złożenie ofert w formie katalogów elektronicznych:

Nie

Przewiduje się pobranie ze złożonych katalogów elektronicznych informacji potrzebnych do sporządzenia ofert w ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów:

Nie

IV.1.8) Aukcja elektroniczna

Przewidziane jest przeprowadzenie aukcji elektronicznej *(przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem)* Nie

Należy podać adres strony internetowej, na której aukcja będzie prowadzona:

Należy wskazać elementy, których wartości będą przedmiotem aukcji elektronicznej:

Przewiduje się ograniczenia co do przedstawionych wartości, wynikające z opisu przedmiotu

zamówienia:

Nie

Należy podać, które informacje zostaną udostępnione wykonawcom w trakcie aukcji elektronicznej oraz jaki będzie termin ich udostępnienia:

Informacje dotyczące przebiegu aukcji elektronicznej:

Jaki jest przewidziany sposób postępowania w toku aukcji elektronicznej i jakie będą warunki, na jakich wykonawcy będą mogli licytować (minimalne wysokości postąpień):

Informacje dotyczące wykorzystywanego sprzętu elektronicznego, rozwiązań i specyfikacji technicznych w zakresie połączeń:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w aukcji elektronicznej:

Informacje o liczbie etapów aukcji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Czy wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu: Nie

Warunki zamknięcia aukcji elektronicznej:

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert:

IV.2.2) Kryteria

Kryteria	Znaczenie
cena	60,00
jakość	40,00

IV.2.3) Zastosowanie procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp (przetarg nieograniczony)

Nie

IV.3) Negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne

IV.3.1) Informacje na temat negocjacji z ogłoszeniem

Minimalne wymagania, które muszą spełniać wszystkie oferty:

Przewidziane jest zastrzeżenie prawa do udzielenia zamówienia na podstawie ofert wstępnych bez przeprowadzenia negocjacji Nie

Przewidziany jest podział negocjacji na etapy w celu ograniczenia liczby ofert: Nie

Należy podać informacje na temat etapów negocjacji (w tym liczbę etapów):

Informacje dodatkowe

IV.3.2) Informacje na temat dialogu konkurencyjnego

Opis potrzeb i wymagań zamawiającego lub informacja o sposobie uzyskania tego opisu:

Informacja o wysokości nagród dla wykonawców, którzy podczas dialogu konkurencyjnego przedstawili rozwiązania stanowiące podstawę do składania ofert, jeżeli zamawiający przewiduje nagrody:

Wstępny harmonogram postępowania:

Podział dialogu na etapy w celu ograniczenia liczby rozwiązań: Nie

Należy podać informacje na temat etapów dialogu:

Informacje dodatkowe:

IV.3.3) Informacje na temat partnerstwa innowacyjnego

Elementy opisu przedmiotu zamówienia definiujące minimalne wymagania, którym muszą odpowiadać wszystkie oferty:

Podział negocjacji na etapy w celu ograniczeniu liczby ofert podlegających negocjacom poprzez zastosowanie kryteriów oceny ofert wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Nie

Informacje dodatkowe:

IV.4) Licytacja elektroniczna

Adres strony internetowej, na której będzie prowadzona licytacja elektroniczna:

Adres strony internetowej, na której jest dostępny opis przedmiotu zamówienia w licytacji elektronicznej:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w licytacji elektronicznej, w tym wymagania techniczne urządzeń informatycznych:

Sposób postępowania w toku licytacji elektronicznej, w tym określenie minimalnych wysokości postąpień:

Informacje o liczbie etapów licytacji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu: Nie
Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w licytacji elektronicznej:

Data: godzina:

Termin otwarcia licytacji elektronicznej:

Termin i warunki zamknięcia licytacji elektronicznej:

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, albo ogólne warunki umowy, albo wzór umowy:

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Informacje dodatkowe:

IV.5) ZMIANA UMOWY

Przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: Tak

Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

1. Zmiana postanowień niniejszej umowy może być dokonana przez strony w formie pisemnej w drodze aneksu do niniejszej umowy, pod rygorem nieważności. 2. Zmiany postanowień niniejszej umowy, są dopuszczalne wyłącznie w przypadku, gdy: a) nastąpiło obniżenie ceny jednostkowej asortymentu, b) zmiany stawki podatku VAT – związanej z przedmiotem umowy – w tym przypadku zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna, c) w przypadku zmiany stawki podatku VAT w ramach niniejszej umowy zmiana stawki następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę, a w przypadku zmiany stawek celnych wystąpienie o zmianę wymaga udokumentowanej formy pisemnej i zgody Zamawiającego

IV.6) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.6.1) Sposób udostępniania informacji o charakterze poufnym (jeżeli dotyczy):

Środki służące ochronie informacji o charakterze poufnym

IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:

Data: 2018-04-06, godzina: 10:00,

Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem):

Nie

Wskazać powody:

Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w

postępowaniu

> POLSKI

IV.6.3) Termin związania ofertą: do: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert)

IV.6.4) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: Nie

IV.6.5) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, jeżeli środki służące sfinansowaniu zamówień na badania naukowe lub prace rozwojowe, które zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane Nie

IV.6.6) Informacje dodatkowe:

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

Część nr: 1 **Nazwa:** Pakiet nr 1

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Przedmiotem zamówienia jest dostawa rękawic lateksowych, bezlateksowych i ginekologicznych w ilości i asortymencie określonym w pakiecie nr 1

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33141420-0,

3) Wartość części zamówienia(jezeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia: 2019-04-30

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	60,00

jakość	40,00
--------	-------

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część nr: 2 Nazwa: Pakiet nr 2

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Przedmiotem zamówienia jest dostawa rękawic diagnostycznych lateksowych, nitrylowych, foliowych, sekcyjnych w ilości i asortymencie określonym w pakiecie nr 2

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33141420-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia: 2019-04-30

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	60,00
jakość	40,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część nr: 3 Nazwa: Pakiet nr 3

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Przedmiotem zamówienia jest dostawa rękawic rękawic chirurgicznych bezlateksowych hypoalergicznnych w ilości i asortymencie określonym w pakiecie nr 3

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33141420-0,

3) Wartość części zamówienia(jezeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia: 2019-04-30

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	60,00
jakość	40,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część nr: 4 Nazwa: Pakiet nr 4

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -**określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Przedmiotem zamówienia jest

dostawa rękawic diagnostycznych nitrylowych w ilości i asortymencie określonym w pakiecie nr 4

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33141420-0,

3) Wartość części zamówienia(jezeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia: 2019-04-30

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	60,00
jakość	40,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część nr: 5 Nazwa: Pakiet nr 5

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Przedmiotem zamówienia jest dostawa rękawic diagnostycznych nitrylowych w ilości i asortymencie określonym w pakiecie nr 5

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33141420-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia: 2019-04-30

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	60,00
jakość	40,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

