

Dostawa materiałów eksploatacyjnych do Centralnej Sterylizatorni. ZPZ-01/01/16

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU PUBLICZNYM

Przetarg nieograniczony na dostawę materiałów eksploatacyjnych do Centralnej Sterylizatorni SP ZOZ MSW z W-MCO w Olsztynie

ZPZ- 01/01/16

Olsztyn, 08.01.2016 r.

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU PUBLICZNYM

na dostawę materiałów eksploatacyjnych do Centralnej Sterylizatorni

SP ZOZ MSW z W-MCO w Olsztynie

Ogłoszenie zamieszczono w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 08.01.2016 r.

ZAMAWIAJĄCY:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie,

ul. Wojska Polskiego 37, 10-228 Olsztyn,

(SP ZOZ MSW z W-MCO w Olsztynie)

www.poliklinika.net

1. TRYB:

Przetarg nieograniczony w trybie ustawy Prawo Zamówień Publicznych poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.

2. SPOSÓB UZYSKANIA SPECYFIKACJI:

Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia – SIWZ można pobrać osobiście w siedzibie Zamawiającego (Pokój 213 - Dział zamówień Publicznych i Zaopatrzenia) lub po pisemnym złożeniu wniosku o jej przekazanie (zostanie wysłana pod wskazany adres). Specyfikacja jest odpłatna i kosztuje 10 zł + VAT.

Specyfikacja dostępna jest również na stronie Zamawiającego: www.poliklinika.net

3. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

Przedmiot zamówienia stanowi dostawa (sprzedaż) materiałów eksploatacyjnych do Centralnej Sterylizatorni w ilościach i asortymencie określonym w załączniku do Specyfikacji – formularz cenowy.

KOD CPV:

33140000-3 Materiały medyczne

33198000-4 Szpitalne wyroby papierowe

33696300-8 Odczynniki chemiczne

33124130-5 Wyroby diagnostyczne

33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

30170000-1 Maszyny do metkowania

30192800-9 Etykiety samoprzylepne

39830000-9 Środki czyszczące

39224200-0 Szczotki

PAKIET NR 1: Opakowania sterylizacyjne:

- a.) papier sterylizacyjny – różne rozmiary - 28 250 szt.
- b.) rękawy papierowo – foliowe – różne rozmiary – 325 rolek
- c.) wielowarstwowa włóknina syntetyczna – różne rozmiary - 4800 szt.
- d.) rękawy Tyvek z naniesionym wskaźnikiem procesu sterylizacji plazmowej – różne rozmiary - 46 rolek x 100 mb

PAKIET NR 2: Materiały sterylizacyjne:

- a.) materiał do sprawdzania ostrości ostrza – 1 szt.
- b.) osłonki na narzędzia wielokrotnego użycia – 100 szt.
- c.) osłonki ochronne na instrumenty laparoskopowe - 20 szt.
- e.) arkusz absorpcyjny – 500 szt.
- f.) wkładki absorpcyjne do tac narzędziowych – dwa rozmiary – 9 000 szt
- g.) klamra metalowa do testów chemicznych do dezynfekcji (uchwyt do testów STF do mycia mechanicznego do myjni) – 7 szt.

PAKIET NR 3: Testy do kontroli procesu sterylizacji i do kontroli procesów mycia i dezynfekcji termicznej wraz z dokumentacją oraz inne materiały zużywalne w sterylizacji

- a.) test do kontroli sterylizatora typu Bowie&Dick – 800 szt.
- b.) wieloparametrowy wskaźnik paskowy z liniowym ułożeniem substancji wskaźnikowej do kontroli sterylizacji parowej – 192 000 szt.
- c.) wieloparametrowy wskaźnik do kontroli sterylizacji parami nadtlenu wodoru VH_2O_2 oraz plazmowej – 4000 szt.
- d.) wskaźnik skuteczności procesu: wskaźnik do sterylizacji o wartościach ustalonych [UV] 121°C/20 min. i 134°C/7 min – 14 000 szt.
- e.) wskaźnik skuteczności procesu: wskaźnik do sterylizacji o wartościach ustalonych [UV] 134°C/ 5min. – 400 szt.
- f.) test kontroli wsadu o parametrach końcowych 121°C/20min., 134°C/7 min – 4000 szt.
- g.) test kontroli wsadu o parametrach końcowych 134°C/5 min. – 400 szt.
- h.) wskaźnik biologiczny do sterylizacji parowej – 400 szt.
- i.) wskaźnik procesu – taśma wskaźnikowa 19 mm x 50 m – 80 szt.
- j.) taśma neutralna 25 mmx 50m – 200 szt.
- k.) test chemiczny dezynfekcji termicznej o parametrach 93°C – 15 000 szt.
- l.) test chemiczny dezynfekcji termicznej o parametrach 90°C – 15 000 szt.
- ł.) test skuteczności procesu mycia w myjni – dezynfektorze – 5 000 szt.

PAKIET NR 4: Inne materiały zużywalne w sterylizacji

- a.) etykiety podwójne przylepne ze wskaźnikiem procesu sterylizacji parowej – 250 000 szt.
- b.) koperty dokumentacyjne do etykiet i wskaźników – 1500 szt.

**Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie**

c.) koperty dokumentacyjne do etykiet i wskaźników używanych w kontroli procesu mycia i dezynfekcji termicznej – 1500 szt.

d.) metkownica 3- rzędowa do taśmy szer. 29 mm – 4 szt.

e.) rolka tuszująca do metkownicy 3 – rzędowej – 30 rolek

f.) czarne pisaki odporne na czynniki sterylizacji – 60 szt.

PAKIET NR 5: Materiały opakowaniowe oraz testy kontroli procesów sterylizacji plazmowej

a.) kasety na pięć cykli do systemów sterylizacji plazmowej Sterrad 100S - 100 szt.

b.) test biologiczny do sterylizacji plazmowej do stosowania w systemie Sterrad 100S – 800 szt.

PAKIET NR 6: Szczotki i akcesoria pomocnicze dla Centralnej Sterylizacji

a.) szczoteczka wielorazowego użytku do czyszczenia kanałów roboczych o dł. 63,5cm i śr. 3 mm – 3 szt.

b.) szczoteczka wielorazowego użytku do czyszczenia kanałów roboczych o dł. 63,5cm, i śr. 5 mm – 3 szt.

c.) szczoteczka o dł. 18 cm do mycia narzędzi typ 1 – 3 szt.

d.) szczoteczka o dł. 18 cm do mycia narzędzi typ 2 – 3 szt.

e.) szorstki czyścik do usuwania zanieczyszczeń i nalotów z powierzchni instrumentów medycznych i innych powierzchni ze stali – 3 szt.

f.) proszek do manualnego usuwania plam, osadów rdzy i przebarwień ze wszystkich powierzchni wykonanych ze stali nierdzewnej – 2 szt.

g.) rozpuszczalny w wodzie preparat w aerozolu do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych – 24 op.

h.) rozpuszczalny w wodzie preparat w aerozolu do ręcznej pielęgnacji laparoskopów 20 op.

i.) plastikowe tabliczki do oznakowania tac narzędziowych – 100 szt.

-

PAKIET NR 7: Preparaty do mycia i pielęgnacji narzędzi

a.) Preparat do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych endoskopów, sprzętu anestezjologicznego, w urządzeniach firmy Getinge – 900 litrów

b.) Płynny środek pielęgnacyjny narzędzia chirurgiczne – 75 litrów

PAKIET NR 8: Inne preparaty dezynfekcyjne i czyszczące stosowane w Centralnej

a.) płynny środek do chemiczno- termicznej dezynfekcji wrażliwej na temperaturę instrumentów i sprzętu – 100 litrów

b.) płynny środek do nabłyszczania i konserwacji powierzchni ze stali kwasoodpornej: maszyn i urządzeń – 20 litrów

Zamówienia podzielono na **8 pakietów**. Dopuszcza się składanie ofert częściowych na każdy z pakietów.

4. OFERTY WARIANTOWE

Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych.

5. TERMIN REALIZACJI ZAMÓWIENIA:

24 miesiące od daty zawarcia umowy.

6. OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPOSÓB DOKONANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:

- 1) Posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień – *Działalność prowadzona na potrzeby wykonania zamówienia nie wymaga posiadania specjalnych uprawnień;*
- 2) Posiadania wiedzy i doświadczenia – *Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie;*
- 3) Dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia – *Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie;*
- 4) Sytuacji ekonomicznej i finansowej – *Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie;*

Zamawiający oceni czy Wykonawca spełnia warunki udziału na podstawie oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu.

Ocena spełniania w/w warunków dokonana zostanie zgodnie z formułą „spełnia – nie spełnia”.

Wykonawcy, którzy nie wykażą spełniania warunków udziału w postępowaniu, podlegać będą wykluczeniu z udziału w postępowaniu.

Z udziału w niniejszym postępowaniu wyklucza się Wykonawców, którzy podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

7. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA ORAZ POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

A. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca składa następujące dokumenty:

- 1) Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia.
- 2) Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- 3) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ppkt 2, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
- 4) Dokumenty, o których mowa w ppkt 3 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- 5) Jeżeli w kraju zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ppkt. 3, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem - wystawione z odpowiednią datą wymaganą dla tych dokumentów.

B. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy, Wykonawca, składa:

- 6) Listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej.

C. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu Wykonawca składa następujące dokumenty:

- 7) Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu.

W przypadku Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia należy załączyć dokument pełnomocnictwa do wspólnego reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia oraz wymagane dokumenty dla każdego z partnerów z osobna.

8. W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANE PRZEZ WYKONAWCĘ DOSTAWY SPEŁNIAJĄ WYMOGI OKREŚLONE PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO, WYKONAWCA SKŁADA NASTĘPUJĄCE DOKUMENTY:

Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

1. Dokument opisowy dotyczący zaoferowanego produktu (ulotka, karta katalogowa) w języku polskim

oraz dodatkowo:

2. Pakiet nr 1 poz. 1:

- charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia parametrów wytrzymałościowych produktu;
- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikacyjną potwierdzający zgodność produktu z normą PN EN 868-2;
- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną potwierdzający zgodność produktu z normami: PN EN ISO 11607-1 i 11-607-2

3. Pakiet nr 1 poz. 2:

- charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia parametrów wytrzymałościowych produktu;
- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikacyjną potwierdzający zgodność produktu z normami PN EN 868-3, PN EN 868-5;

4. Pakiet nr 1 poz. 3:

- charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia parametrów wytrzymałościowych produktu;
- dokument wydany przez niezależną organizację notyfikacyjną potwierdzający zgodności produktu z normą PN EN 868-2

5. Pakiet nr 3 poz. 1:

- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną; potwierdzający klasę produktu oraz zgodność z PN EN ISO 11140-1;
- dokument potwierdzający brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych wydany nie wcześniej niż w 2010 r.

6. Pakiet nr 3 poz. 2:

- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną, potwierdzający klasę produktu oraz zgodność z PN EN ISO 11140-1;
- dokument potwierdzający brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych wydany nie wcześniej niż w 2010 r.

7. Pakiet nr 3 poz. 3:

- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną, potwierdzający klasę produktu oraz zgodność z PN EN ISO 11140-1;
- dokument potwierdzający brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych wydany nie wcześniej niż w 2010 r.

8. Pakiet nr 3 poz. 4:

- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną, potwierdzający klasę produktu oraz zgodność z PN EN ISO 11140-1;
- dokument potwierdzający brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych wydany nie wcześniej niż w 2010 r.

9. Pakiet nr 3 poz. 5:

- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną, potwierdzający klasę produktu oraz zgodność z PN EN ISO 11140-1;
- dokument potwierdzający brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych wydany nie wcześniej niż w 2010 r.

10. Pakiet nr 3 poz. 6:

- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną, potwierdzający klasę produktu oraz zgodność z PN EN ISO 11140-1 lub PN EN ISO 15882;
- dokument potwierdzający brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych wydany nie wcześniej niż w 2010 r.

11. Pakiet nr 3 poz. 7:

- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną potwierdzający klasę produktu oraz zgodność z PN EN ISO 11140-1 lub PN EN ISO 15882;
- dokument potwierdzający brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych wydany nie wcześniej niż w 2010 r.

12. Pakiet nr 3 poz. 13:

- dokument wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną, potwierdzający klasę produktu oraz zgodność z PN EN ISO 15883;

13. Pakiet nr 7 poz. 1:

- oświadczenie producenta preparatu oferowanego w poz. 1 lub firmy Getinge o dopuszczalności stosowania oferowanego preparatu w myjkach firmy Getinge.

9. WADIUM:

**Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

10. KRYTERIA OCENY OFERT:

Kryteriami oceny ofert są:

Cena – 95%

Termin płatności – 5%

11. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA ORAZ OTWARCIA OFERT:

Siedziba SP ZOZ MSW z W-MCO w Olsztynie – Kancelaria, ul. Wojska Polskiego 37, 10-228 Olsztyn,

Ofertę należy złożyć do dnia 20.01.2016 r. godz. 11:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 20.01.2016 r. o godz. 11:10 w Sali Konferencyjnej SP ZOZ MSW z W-MCO w Olsztynie- (budynek „D”, II piętro Administracja)

12. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

30 dni od dnia składania ofert

13. OSOBA UPRAWNIONA DO KONTAKTU

Przemysław Grzyb - TEL. FAX. / 089 / 539-82-18

14. INFORMACJE O ZAMIARZE ZAWARCIA UMOWY RAMOWEJ

Zamawiający nie zamierza zawrzeć umowy ramowej

15. INFORMACJE O ZAMIARZE USTANOWIENIA DYNAMICZNEGO SYSTEMU ZAKUPÓW WRAZ Z ADRESEM STRONY INTERNETOWEJ, NA KTÓREJ BĘDĄ ZAMIESZCZANE DODATKOWE INFORMACJE O DOTYCZĄCE DYNAMICZNEGO SYSTEMU ZAKUPÓW.

Zamawiający nie zamierza ustanowić dynamicznego systemu zakupów.

16. INFORMACJE O PRZEWIDYWANYM WYBORZE NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERT Z ZASTOSOWANIEM AUKCJI ELEKTRONICZNEJ WRAZ Z ADRESEM STRONY INTERNETOWEJ, NA KTÓREJ BĘDZIE PROWADZONA AUKCJA ELEKTRONICZNA.

Zamawiający nie będzie prowadził aukcji elektronicznej.