

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <http://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:429980-2017:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Katowice: Probówki
2017/S 208-429980**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. A. Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Francuska 20/24

Katowice

40-027

Polska

Osoba do kontaktów: Julia Kaźmierczak

E-mail: duo@spskm.katowice.pl

Kod NUTS: PL22A

Adresy internetowe:

Główny adres: www.spskm.katowice.pl

I.2) Wspólne zamówienie

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <http://spskm.katowice.pl/>

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

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

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. A. Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Francuska 20-24, Dział Zamówień Publicznych, pok. nr 2

Katowice

40-027

Polska

Osoba do kontaktów: Julia Kaźmierczak

E-mail: duo@spskm.katowice.pl

Kod NUTS: PL22A

Adresy internetowe:

Główny adres: www.spskm.katowice.pl

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: szpital kliniczny

I.5) Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

- II.1.1) **Nazwa:**
DOSTAWA ZUŻYWALNEGO ASORTYMENTU LABORATORYJNEGO.
Numer referencyjny: ZP-17-115UN
- II.1.2) **Główny kod CPV**
33192500
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa zużywalnego asortymentu laboratoryjnego, zwanego dalej asortymentem.
2. Ilości oraz rodzaj zamawianego asortymentu zostały opisane w opisie przedmiotu zamówienia dla każdej z części postępowania osobno. Opis przedmiotu zamówienia stanowią załączniki 1 – 6 do niniejszej SIWZ.
3. Oferta musi zawierać pełny asortyment, zgodny z opisem przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania. Oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów lub brak informacji wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, a także brak ww. formularza (załączniki nr 1-6 do SIWZ) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
4. Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał deklarację zgodności, certyfikację wyrobu i/ lub zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru Wyrobów Medycznych, dopuszczających oferowany asortyment do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych.
- 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
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Szkłany asortyment zużywalny do badań laboratoryjnych
Część nr: 1
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33192500
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL22A
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Francuska 20-24, 40-027 Katowice
Magazyn Medyczny Pozaapteczny.
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa zużywalnego asortymentu laboratoryjnego, zwanego dalej asortymentem.
2. Ilości oraz rodzaj zamawianego asortymentu zostały opisane w opisie przedmiotu zamówienia dla każdej z części postępowania osobno. Opis przedmiotu zamówienia stanowią załączniki 1 – 6 do SIWZ.

3. Oferta musi zawierać pełny asortyment, zgodny z opisem przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania. Oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów lub brak informacji wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, a także brak ww. formularza (załączniki nr 1-6 do SIWZ) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

4. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostałyby znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, charakteryzujące określone produkty lub usługi, oznacza to, że zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń i jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywane przez zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez zamawiającego na poziomie nie niższym niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia; w sytuacjach, kiedy zamawiający opisuje przedmiot zamówienia poprzez odniesienie się do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Pzp, dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym.

5. Umowa w sprawie przedmiotowego postępowania zostanie zawarta na okres 24 miesięcy.

6. Umowa będzie realizowana partiami na podstawie zamówień, w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia.

7. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu zamówienia własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego.

8. Zamawiający zastrzega, że dostawy mogą odbywać się w godzinach jego pracy, tj. od godz. 8.00 do godz. 14.00 od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

9. W przypadku, gdy wykonawca zamierza zrealizować przedmiot zamówienia z udziałem podwykonawców, zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania firm tych podwykonawców (zgodnie z treścią pkt 5 formularza oferty – załącznika nr 4 do SIWZ). W przypadku, kiedy wykonawca nie wskaże w ofercie części, którą zamierza powierzyć podwykonawcom, zamawiający przyjmie, że wykonawca zrealizuje zamówienie samodzielnie.

10. Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał deklarację zgodności, certyfikację wyrobu i/ lub zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru Wyrobów Medycznych, dopuszczających oferowany asortyment do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn.: Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.). Na żądanie zamawiającego wykonawca zobowiązany jest przedstawić ww. dokumenty.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

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.2.12) **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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pojemniki na wycinki do badań histopatologicznych
Część nr: 2

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

33192500

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL22A

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Francuska 20-24, 40-027 Katowice

Magazyn Medyczny Pozaapteczny.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa zużywalnego asortymentu laboratoryjnego, zwanego dalej asortymentem.

2. Ilości oraz rodzaj zamawianego asortymentu zostały opisane w opisie przedmiotu zamówienia dla każdej z części postępowania osobno. Opis przedmiotu zamówienia stanowią załączniki 1 – 6 do SIWZ.

3. Oferta musi zawierać pełny asortyment, zgodny z opisem przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania. Oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów lub brak informacji wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, a także brak ww. formularza (załączniki nr 1-6 do SIWZ) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

4. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostałyby znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, charakteryzujące określone produkty lub usługi, oznacza to, że zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń i jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywane przez zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez zamawiającego na poziomie nie niższym niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia; w sytuacjach, kiedy zamawiający opisuje przedmiot zamówienia poprzez odniesienie się do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Pzp, dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym.

5. Umowa w sprawie przedmiotowego postępowania zostanie zawarta na okres 24 miesięcy.

6. Umowa będzie realizowana partiami na podstawie zamówień, w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia.

7. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu zamówienia własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego.

8. Zamawiający zastrzega, że dostawy mogą odbywać się w godzinach jego pracy, tj. od godz. 8.00 do godz. 14.00 od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

9. W przypadku, gdy wykonawca zamierza zrealizować przedmiot zamówienia z udziałem podwykonawców, zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania firm tych podwykonawców (zgodnie z treścią pkt 5 formularza oferty – załącznika nr 4 do SIWZ). W przypadku, kiedy wykonawca nie wskaże w ofercie części, którą zamierza powierzyć podwykonawcom, zamawiający przyjmie, że wykonawca zrealizuje zamówienie samodzielnie.

10. Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał deklarację zgodności, certyfikację wyrobu i/ lub zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru Wyrobów Medycznych, dopuszczających oferowany asortyment do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn.: Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.). Na żądanie zamawiającego wykonawca zobowiązany jest przedstawić ww. dokumenty.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

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.2.12) 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

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Końcówki do pipet, probówki, koreczki
Część nr: 3

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33192500

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL22A

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Francuska 20-24, 40-027 Katowice

Magazyn Medyczny Pozaapteczny.

II.2.4) Opis zamówienia:

1.Przedmiotem zamówienia jest dostawa zużywalnego asortymentu laboratoryjnego, zwanego dalej asortymentem.

2. Ilości oraz rodzaj zamawianego asortymentu zostały opisane w opisie przedmiotu zamówienia dla każdej z części postępowania osobno. Opis przedmiotu zamówienia stanowią załączniki 1 – 6 do SIWZ.
3. Oferta musi zawierać pełny asortyment, zgodny z opisem przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania. Oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów lub brak informacji wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, a także brak ww. formularza (załączniki nr 1-6 do SIWZ) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
4. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostałyby znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, charakteryzujące określone produkty lub usługi, oznacza to, że zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń i jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywane przez zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez zamawiającego na poziomie nie niższym niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia; w sytuacjach, kiedy zamawiający opisuje przedmiot zamówienia poprzez odniesienie się do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Pzp, dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym.
5. Umowa w sprawie przedmiotowego postępowania zostanie zawarta na okres 24 miesięcy.
6. Umowa będzie realizowana partiami na podstawie zamówień, w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia.
7. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu zamówienia własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego.
8. Zamawiający zastrzega, że dostawy mogą odbywać się w godzinach jego pracy, tj. od godz. 8.00 do godz. 14.00 od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
9. W przypadku, gdy wykonawca zamierza zrealizować przedmiot zamówienia z udziałem podwykonawców, zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania firm tych podwykonawców (zgodnie z treścią pkt 5 formularza oferty – załącznika nr 4 do SIWZ). W przypadku, kiedy wykonawca nie wskaże w ofercie części, którą zamierza powierzyć podwykonawcom, zamawiający przyjmie, że wykonawca zrealizuje zamówienie samodzielnie.
10. Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał deklarację zgodności, certyfikację wyrobu i/ lub zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru Wyrobów Medycznych, dopuszczających oferowany asortyment do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn.: Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.). Na żądanie zamawiającego wykonawca zobowiązany jest przedstawić ww. dokumenty.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

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.2.12) **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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Probówki i końcówki

Część nr: 4

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

33192500

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL22A

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Francuska 20-24, 40-027 Katowice

Magazyn Medyczny Pozaapteczny.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa zużywalnego asortymentu laboratoryjnego, zwanego dalej asortymentem.

2. Ilości oraz rodzaj zamawianego asortymentu zostały opisane w opisie przedmiotu zamówienia dla każdej z części postępowania osobno. Opis przedmiotu zamówienia stanowią załączniki 1 – 6 do SIWZ.

3. Oferta musi zawierać pełny asortyment, zgodny z opisem przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania. Oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów lub brak informacji wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, a także brak ww. formularza (załączniki nr 1-6 do SIWZ) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

4. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostałyby znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, charakteryzujące określone produkty lub usługi, oznacza to, że zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń i jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywane przez zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez zamawiającego na poziomie nie niższym niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia; w sytuacjach, kiedy zamawiający opisuje przedmiot zamówienia poprzez odniesienie się do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Pzp, dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym.

5. Umowa w sprawie przedmiotowego postępowania zostanie zawarta na okres 24 miesięcy.

6. Umowa będzie realizowana partiami na podstawie zamówień, w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia.

7. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu zamówienia własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego.

8. Zamawiający zastrzega, że dostawy mogą odbywać się w godzinach jego pracy, tj. od godz. 8.00 do godz. 14.00 od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

9. W przypadku, gdy wykonawca zamierza zrealizować przedmiot zamówienia z udziałem podwykonawców, zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania firm tych podwykonawców (zgodnie z treścią pkt 5 formularza oferty – załącznika nr 4 do SIWZ). W przypadku, kiedy wykonawca nie wskaże w ofercie części, którą zamierza powierzyć podwykonawcom, zamawiający przyjmie, że wykonawca zrealizuje zamówienie samodzielnie.

10. Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał deklarację zgodności, certyfikację wyrobu i/ lub zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru Wyrobów Medycznych, dopuszczających oferowany asortyment do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn.: Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.). Na żądanie zamawiającego wykonawca zobowiązany jest przedstawić ww. dokumenty.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

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.2.12) 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

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Pipety nastawne

Część nr: 5

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33192500

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL22A

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Francuska 20-24, 40-027 Katowice

Magazyn Medyczny Pozaapteczny.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa zużywalnego asortymentu laboratoryjnego, zwanego dalej asortymentem.
2. Ilości oraz rodzaj zamawianego asortymentu zostały opisane w opisie przedmiotu zamówienia dla każdej z części postępowania osobno. Opis przedmiotu zamówienia stanowią załączniki 1 – 6 do SIWZ.
3. Oferta musi zawierać pełny asortyment, zgodny z opisem przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania. Oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów lub brak informacji wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, a także brak ww. formularza (załączniki nr 1-6 do SIWZ) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
4. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostałyby znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, charakteryzujące określone produkty lub usługi, oznacza to, że zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń i jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywane przez zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez zamawiającego na poziomie nie niższym niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia; w sytuacjach, kiedy zamawiający opisuje przedmiot zamówienia poprzez odniesienie się do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Pzp, dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym.
5. Umowa w sprawie przedmiotowego postępowania zostanie zawarta na okres 24 miesięcy.
6. Umowa będzie realizowana partiami na podstawie zamówień, w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia.
7. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu zamówienia własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego.
8. Zamawiający zastrzega, że dostawy mogą odbywać się w godzinach jego pracy, tj. od godz. 8.00 do godz. 14.00 od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
9. W przypadku, gdy wykonawca zamierza zrealizować przedmiot zamówienia z udziałem podwykonawców, zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania firm tych podwykonawców (zgodnie z treścią pkt 5 formularza oferty – załącznika nr 4 do SIWZ). W przypadku, kiedy wykonawca nie wskaże w ofercie części, którą zamierza powierzyć podwykonawcom, zamawiający przyjmie, że wykonawca zrealizuje zamówienie samodzielnie.
10. Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał deklarację zgodności, certyfikację wyrobu i/ lub zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru Wyrobów Medycznych, dopuszczających oferowany asortyment do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn.: Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.). Na żądanie zamawiającego wykonawca zobowiązany jest przedstawić ww. dokumenty.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

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.2.12) **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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Asortyment zużywalny do aparatu FACS ARIA II i aparatu LWA firmy BD
Część nr: 6

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

33192500

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL22A

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Francuska 20-24, 40-027 Katowice

Magazyn Medyczny Pozaapteczny.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa zużywalnego asortymentu laboratoryjnego, zwanego dalej asortymentem.

2. Ilości oraz rodzaj zamawianego asortymentu zostały opisane w opisie przedmiotu zamówienia dla każdej z części postępowania osobno. Opis przedmiotu zamówienia stanowią załączniki 1 – 6 do SIWZ.

3. Oferta musi zawierać pełny asortyment, zgodny z opisem przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania. Oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów lub brak informacji wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, a także brak ww. formularza (załączniki nr 1-6 do SIWZ) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

4. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostałyby znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, charakteryzujące określone produkty lub usługi, oznacza to, że zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń i jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”.

Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywane przez zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez zamawiającego na poziomie nie niższym niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia; w sytuacjach, kiedy zamawiający opisuje przedmiot zamówienia poprzez odniesienie się do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Pzp, dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym.

5. Umowa w sprawie przedmiotowego postępowania zostanie zawarta na okres 24 miesięcy.

6. Umowa będzie realizowana partiami na podstawie zamówień, w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia.

7. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu zamówienia własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego.

8. Zamawiający zastrzega, że dostawy mogą odbywać się w godzinach jego pracy, tj. od godz. 8.00 do godz. 14.00 od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

9. W przypadku, gdy wykonawca zamierza zrealizować przedmiot zamówienia z udziałem podwykonawców, zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania firm tych podwykonawców (zgodnie z treścią pkt 5 formularza oferty – załącznika nr 4 do SIWZ). W przypadku, kiedy wykonawca nie wskaże w ofercie części, którą zamierza powierzyć podwykonawcom, zamawiający przyjmie, że wykonawca zrealizuje zamówienie samodzielnie.

10. Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał deklarację zgodności, certyfikację wyrobu i/ lub zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru Wyrobów Medycznych, dopuszczających oferowany asortyment do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn.: Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.). Na żądanie zamawiającego wykonawca zobowiązany jest przedstawić ww. dokumenty.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

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.2.12) **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**

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. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

1) nie podlegają wykluczeniu z postępowania z uwagi na okoliczności wymienione w art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy Pzp (obligatoryjne podstawy wykluczenia);

2) spełniają warunki udziału w postępowaniu, o ile zostały one określone przez zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ. Zamawiający nie określa warunków udziału w niniejszym postępowaniu.

2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.

1) Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

2) Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

3) Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, zamawiający będzie żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

3. W celu wstępnego potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, do oferty wykonawca dołącza aktualne:

oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu składane w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (dalej: „JEDZ” lub „jednolity dokument”). Jednolity dokument stanowi załącznik nr 8 do SIWZ.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, jednolity dokument składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

4. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, wykonawca składa aktualną:

informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

5. W celu potwierdzenia przez wykonawcę, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom zamawiającego, wykonawca składa:

1) opis oferowanego asortymentu w postaci folderu, karty technicznej, katalogu lub ulotki. Zamawiający wymaga, aby ww. dokumenty sporządzone były w języku polskim.

Zamawiający wymaga dostarczenia oryginalnego folderu, karty technicznej, katalogu lub ulotki, nie dopuszcza się odręcznych dopisków, notatek itp.

2) certyfikat wystawiony przez uprawniony podmiot zewnętrzny, potwierdzający posiadanie parametrów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia:

pakiet nr 3, poz. 1, 2, 3.

pakiet nr 4, poz. 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10, 11.

3) bezpłatne próbki oferowanego asortymentu w następujących ilościach:

pakiet nr 1: po 5 szt. dla następujących pozycji: 2, 3, 10, 11, 12.

pakiet nr 2: po 1 szt. dla każdej pozycji w pakiecie.

pakiet nr 3: po 5 szt. dla następujących pozycji: 1, 2, 3, 6.

pakiet nr 4: po 5 szt. dla następujących pozycji: 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10, 11.

Próbki winny być opisane z zaznaczeniem numeru pakietu i numeru pozycji w pakiecie, na opakowaniu należy podać dokładną nazwę i adres wykonawcy oraz nazwę postępowania, w ramach którego są składane z dopiskiem „próbki”. Wewnątrz opakowania zawierającego próbki należy umieścić ich dokładny spis.

6. Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej: w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia przez zamawiającego na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, wykonawca jest zobowiązany przekazać zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

- III.1.2) **Sytuacja ekonomiczna i finansowa**
- III.1.3) **Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**
- III.1.5) **Informacje o zamówieniach zastrzeżonych**
- III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**
- III.2.2) **Warunki realizacji umowy:**
 - 1. Umowa obowiązuje przez okres 24 miesięcy od daty jej zawarcia. 2. Realizacja przedmiotu zamówienia będzie następowała partiami, na podstawie pisemnych zamówień Zamawiającego w ilościach wskazanych w zamówieniu, w terminie do 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu zamówienia własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego. 4. Zamawiający zastrzega, że dostawy mogą odbywać się w godzinach pracy zamawiającego tj. od godz. 8.00 do godz. 14.00 od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy. 5. Przedmiot umowy powinien być przez Wykonawcę opakowany w sposób zapobiegający jego przypadkowemu uszkodzeniu i oznakowany w sposób niebudzący wątpliwości, co do jego tożsamości. 6. Szczegółowe warunki realizacji umowy oraz warunki płatności zawiera załącznik nr 11 do SIWZ (wzór 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
- 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: 08/12/2017
Czas lokalny: 12:00
- 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: 05/02/2018
- IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 08/12/2017
Czas lokalny: 12:30
Miejsce:
Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. A. Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Dział Zamówień Publicznych, pok. Nr 2 (budynek administracji).

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:**

1. Zamawiający żąda wniesienia wadium w kwocie:

1) w zakresie pakietu nr 1: 1.400 PLN

(słownie: jeden tysiąc czterysta złotych, 00/100);

2) w zakresie pakietu nr 2: 90 PLN

(słownie: dziewięćdziesiąt złotych, 00/100);

3) w zakresie pakietu nr 3: 2 000 PLN

(słownie: dwa tysiące złotych, 00/100);

4) w zakresie pakietu nr 4: 2 900 PLN

(słownie: dwa tysiące dziewięćset złotych, 00/100);

5) w zakresie pakietu nr 5: 750 PLN

(słownie: siedemset pięćdziesiąt złotych, 00/100);

6) w zakresie pakietu nr 6: 450 PLN

(słownie: czterysta pięćdziesiąt złotych, 00/100).

2. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert.

3. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w przypadku:

1) zakończenia serii produkcyjnej/wycofania zaofertowanego asortymentu oraz rozpoczęcia produkcji

asortymentu równoważnego, tj. o takich samych lub lepszych parametrach jakościowych, fizykochemicznych, eksploatacyjnych i technicznych, co nie może skutkować zwiększeniem wartości umowy, podwyższeniem ceny jednostkowej i zmiany te nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego,

2) zmiany numeru katalogowego danego asortymentu,

3) zmiany nazwy handlowej asortymentu przy zachowaniu jego parametrów,

4) urzędowej zmiany stawki podatku od towarów i usług,

5) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10.10.2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

6) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

6. Jeżeli zmiany określone powyżej pkt 3 ppkt 4-6 będą miały wpływ na koszty wykonania przedmiotu

zamówienia przez Wykonawcę. Wniosek o zmianę umowy składa Zamawiającemu Wykonawca, jednocześnie przedkładając Zamawiającemu uzasadnienie dokonanej zmiany i dowody potwierdzające wpływ ww. zmian na koszty Wykonawcy w zakresie wykonania przedmiotu umowy. Zamawiający na tej podstawie dokona oceny zasadności wprowadzenia zmiany w umowie wysokości wynagrodzenia Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy i w tym zakresie przedstawi swoje stanowisko Wykonawcy.

VI.4) **Procedury odwoławcze**

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

Prezes Krajowej Izby Odwoławczej

ul. Postępu 17a

Warszawa

02-676

Polska

Tel.: +48 224587801

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Faks: +48 224587800

Adres internetowy:<http://uzp.gov.pl>

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

VI.4.3) **Składanie odwołań**

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

Urząd Zamówień Publicznych, Departament Odwołań

ul. Postępu 17a

Warszawa

02-676

Polska

Tel.: +48 22458701

E-mail: uzp@uzp.gov.pl

Faks: +48 22458700

Adres internetowy:<http://uzp.gov.pl>

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

27/10/2017