

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU

Tryb zamówienia: **przetarg nieograniczony Zp/39/PN-33/11**
Zamawiający: **Specjalistyczny Szpital im. Alfreda Sokołowskiego**
Adres zamawiającego: **ul. Sokołowskiego 4**
58-309 Wałbrzych

Postępowanie prowadzone jest zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2010 r. Nr 113 poz. 759 ze zm.)

Strona internetowa Zamawiającego: **www.zdrowie.walbrzych.pl**

Ogłoszenie zostało przekazane do Biuletynu Zamówień Publicznych w dniu **18.05.2011 r.**

I. Przedmiot zamówienia

Dostawy środków dezynfekcyjnych i podchlorynu sodowego.

Pakiet nr 1 – Środki do mycia i odkażania rąk.

Pakiet nr 2 – Środki do odkażania skóry i błon śluzowych.

Pakiet nr 3 – Środki do odkażania rąk i błon śluzowych.

Pakiet nr 4 – Środki do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestezjologicznego i endoskopów posiadające znak CE.

Pakiet nr 5 – Środki do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestezjologicznego i endoskopów posiadające znak CE.

Pakiet nr 6 – Środki do dezynfekcji powierzchni.

Pakiet nr 7 – Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi pochodzące od jednego producenta.

Pakiet nr 8 – Preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji narzędzi posiadające znak CE.

Pakiet nr 9 – Podchloryn sodowy.

Pakiet nr 10 – Środek dezynfekcyjny do zabezpieczania cewników naczyniowych.

Pakiet nr 11 – Preparat do aparatów do hemodializy.

Pakiet nr 12 - Środek dezynfekcyjny do linii przesyłowych centralnej dystrybucji koncentratu do dializ.

Pakiet nr 13 - Środek dezynfekcyjny do aparatu do produkcji koncentratu do dializ.

CPV: 33631600-8, 24312220-2.

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy w trakcie badania ofert do przekazania próbek przedmiotu zamówienia w celu zweryfikowania zgodności z Załącznikiem nr 1 do SIWZ. Niedostarczenie próbek w określonym terminie skutkować będzie odrzuceniem oferty przetargowej.

Dokładny opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej jako: SIWZ).

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

Projekt umowy stanowi załączniki nr 3 do SIWZ.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.
Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
Zamawiający nie dopuszcza porozumiewania się drogą elektroniczną.
Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem przypadku opisanego w art.93 ust. 4 Pzp.
Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających.
Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek podatku VAT.

Wykonawca zobowiązuje się do zapoznania ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2008 dotyczącymi przedmiotu zamówienia i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

Treść standardów dot. przedmiotu zamówienia zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego www.zdrowie.walbrzych.pl w zakładce « Przetargi ».

II. Miejsce realizacji zamówienia

Siedziba Zamawiającego.

III. Termin realizacji zamówienia

Sukcesywnie przez okres **12 miesięcy** od daty zawarcia umowy.

IV. Wymagania od Wykonawców

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- spełniają wymogi art. 22 ust. 1 Pzp,
- nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 Pzp,
- oferowany przez nich przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP (w zależności od kwalifikacji przedmiotu zamówienia) zgodnie z :
 - a) Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679) – wyroby medyczne,
 - b) Ustawą z dnia 06.09.2001 r. Przepisy wprowadzające ustawę - Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. z 2008 r Nr 126 poz. 1382 z późn. zm.) – produkty lecznicze,
 - c) Ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r Nr 45 poz. 271 z późn. zm.) – produkty lecznicze,
 - d) Ustawą z dnia 30.03.2001 r. o kosmetykach (Dz. U. z 2001 nr 42 poz. 473z późn. zm.) - kosmetyki,
 - e) Ustawą z dnia 13.09.2002 r. o produktach biobójczych (tekst jedn. Dz. U. Z 2007 r. Nr 39, poz. 252 z późn. zm.) – produkt biobójczy,
- w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego do oferty przetargowej załączą opisy (karty charakterystyki produktu leczniczego oraz substancji niebezpiecznej, ulotki informacyjne produktu – zależności od kwalifikacji przedmiotu zamówienia) przedmiotu zamówienia.

V. Sposób oceny warunków

I.p.	Nazwa (rodzaj) warunku	Sposób oceny
1.	spełnienie wymogów art. 22 ust. 1 ustawy Pzp	<u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz wymaganych dokumentów tj. :</u> 1) posiadanie doświadczenia w zakresie świadczenia dostaw będących przedmiotem zamówienia - na podstawie wykazu wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych dostaw w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego, że dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.
2.	brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 24 Pzp	<u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz wymaganych dokumentów tj.</u> 1) posiadanie aktualnego odpisu z właściwego rejestru – na podstawie załączonego aktualnego odpisu z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, 2) posiadanie aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zezwolenie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, 3) posiadanie aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
3.	dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu na terenie RP, w zależności od kwalifikacji przedmiotu zamówienia, zgodnie z : - Ustawą o wyrobach medycznych, - Ustawą Przepisy wprowadzające ustawę Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,	<u>na podstawie dokumentów dołączonych do oferty przetargowej tj.</u> - Ustawa o wyrobach medycznych - deklaracja zgodności, -Ustawa Przepisy wprowadzające ustawę Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz Ustawa Prawo farmaceutyczne - Pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Ministra Zdrowia oraz Charakterystyka Produktu Leczniczego i ulotka zatwierdzoną przez Ministerstwo Zdrowia, - Ustawa o kosmetykach - Potwierdzenie przyjęcia formularza przekazania danych do Krajowego Systemu Informowania o Kosmetykach, - Ustawa o produktach biobójczych - Pozwolenie na obrót produktem biobójczym wraz z treścią instrukcji użytkowania w języku polskim stanowiącą integralną część pozwolenia

	- Ustawą Prawo farmaceutyczne, - Ustawą o kosmetykach, - Ustawą o produktach biobójczych	
4.	potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego	na podstawie materiałów (opisy przedmiotu zamówienia tj. karty charakterystyki produktu leczniczego oraz substancji niebezpiecznej, ulotki informacyjne produktu – w zależności od kwalifikacji przedmiotu zamówienia) załączonych do oferty przetargowej

A) 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 - składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

b) ppkt. 2, 3 - składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że niee zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo, że 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),

- pkt. 3 tabeli - składa równoważne zaświadczenia wystawione przez podmioty mający siedziby w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego.

B) Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się w/w dokumentów zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania

C) W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

D) Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, lub którzy złożyli dokumenty zawierające błędy, do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich uzupełnienia konieczne byłoby unieważnienie postępowania. Dokumenty, o których mowa w zdaniu poprzednim nie mogą być wystawione po terminie składania ofert ani też dotyczyć okresu po terminie składania ofert.

VI. Oferta musi zawierać:

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
-----	--------------------------

1.	Wypełniony wzór oferty wraz z formularzem cenowym – załącznik nr 1 i 2 do SIWZ
2.	Dowód wniesienia lub ustanowienia wadium
3.	Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu wymogów art. 22 ust 1 Pzp
4.	Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 Pzp
5.	Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy
6.	Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zezwolenie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert
7.	Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert
8.	Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych dostaw w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego, że dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.
9.	Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot umowy do obrotu na terenie RP zgodnie z : - Ustawą o wyrobach medycznych - deklaracja zgodności, -Ustawą Przepisy wprowadzające ustawę Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz Ustawą Prawo farmaceutyczne - Pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Ministra Zdrowia oraz Charakterystyka Produktu Leczniczego i ulotka zatwierdzoną przez Ministerstwo Zdrowia, - Ustawą o kosmetykach - Potwierdzenie przyjęcia formularza przekazania danych do Krajowego Systemu Informowania o Kosmetykach, - Ustawą o produktach biobójczych - Pozwolenie na obrót produktem biobójczym wraz z treścią instrukcji użytkowania w języku polskim stanowiącą integralną część pozwolenia
10.	Opisy przedmiotu zamówienia tj. karty charakterystyki produktu leczniczego oraz substancji niebezpiecznej, ulotki informacyjne produktu – w zależności od kwalifikacji przedmiotu zamówienia.

B) Wymienione w niniejszej SIWZ dokumenty powinny być oryginałami albo kopiami potwierdzonymi za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy. Dokumenty sporządzane w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczoną przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy

VII. Wadium

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

dla pakietu nr 1: **1 272,00 zł**

dla pakietu nr 2: **362,00 zł**

dla pakietu nr 3: **190,00 zł**

dla pakietu nr 4: **369,20 zł**

dla pakietu nr 5: **285,00 zł**

dla pakietu nr 6: **730,00 zł**

dla pakietu nr 7: **111,00 zł**

dla pakietu nr 8: **369,00 zł**

dla pakietu nr 9: **543,00 zł**

dla pakietu nr 10: **201,00 zł**

dla pakietu nr 11: **187,00 zł**
dla pakietu nr 12: **47,00 zł**
dla pakietu nr 13: **39,00 zł.**

DATA UZNANIA WPLATY BĘDZIE DATA WPŁYWU NA KONTO ZAMAWIAJĄCEGO.

Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania.

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

VIII. Miejsce i termin składania ofert

Oferty można składać w siedzibie Zamawiającego bud C pok. 32-37 (sekretariat Dyrektora szpitala) w terminie do dnia **27.05.2011 r.** do godziny **10.00.**

IX. Miejsce i termin otwarcia ofert

Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego bud. D w bibliotece (Sali konferencyjnej) w dniu **27.05.2011 r.** o godz. **10.15.**

X. Termin związania ofertą

Termin związania ofertą upływa po **30 dniach** od daty terminu składania ofert.

XI. Ocena ofert

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	100%