

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <http://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:136783-2018:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Kraków: Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
2018/S 062-136783**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie Oddział w Krakowie
000288366
Garncarska 11
Kraków
31-115
Polska
Osoba do kontaktów: Halina Żak
Tel.: +48 126348282
E-mail: z5zampub@cyfronet.pl
Faks: +48 124231565
Kod NUTS: PL213

Adresy internetowe:

Główny adres: www.onkologia.krakow.pl

I.2) Wspólne zamówienie

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: www.onkologia.krakow.pl
Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej
Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: instytut badawczy

I.5) Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa wyrobów jednorazowego użytku: stenty, implant urologiczny, jednorazowe zestawy do procedury HIPEC i inne
Numer referencyjny: ZP-271-31/18

II.1.2) Główny kod CPV

33141000

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Dostawa wyrobów jednorazowego użytku: stenty, implant urologiczny, jednorazowe zestawy do procedury HIPEC i inne w częściach zgodnie z opisem dla poszczególnej części oraz załącznikiem 1a do specyfikacji.

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:**

Stenty

Część nr: 1

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

33184100

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL213

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Do magazynu w siedzibie Zamawiającego.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Stent samorozprężalny nitinolowy do przełyku, pokryty silikonem z dwóch stron, mechaniczna rękojeść umożliwiająca pracę w dwie strony, możliwość rozwijania i chowania stentu do koszulki, repozycjonowanie w czasie, jak i po rozłożeniu protezy, wymagane rozmiary: 8, 10, 12,5 i 15 cm. Cewnik wprowadzający 8 mm.
2. Stent samorozprężalny nitinolowy do przełyku całkowicie pokrywany stosowany do utrzymania drożności w przypadku zwężeń przełyku spowodowanych nowotworami złośliwymi i/lub do szczelnego zamknięcia przetok tchawiczo-przełykowych. Elastyczny, samorozprężalny stent wykonany jest z pojedynczego, plecionego drutu nitynolowego, posiada cieniодajne znaczniki na cewniku wewnętrznym. Znaczniki wskazują rzeczywistą długość stentu przy nominalnej średnicy stentu. Na proksalnym i dystalnym końcu stentu znajdują się pętle służące do repozycji stentu na wypadek jego niewłaściwej implantacji. Stent jest zamontowany na cewniku wewnętrznym, który współpracuje z przewodnikiem o średnicy 0,035 cala. Wymagane rozmiary; 8, 10, 12 cm, cewnik wprowadzający 8 mm.
3. Stent samorozprężalny nitinolowy do przełyku całkowicie pokrywany stosowany przy blokadzie spowodowanej wewnętrznymi lub zewnętrznymi nowotworami złośliwymi, łagodne zwężenia odporne na leczenie, zamykanie przetok tchawiczo-przełykowych.. Elastyczny, samorozprężalny stent wykonany jest z pojedynczego, plecionego drutu nitynolowego, posiada cieniодajne znaczniki na cewniku wewnętrznym. Znaczniki wskazują rzeczywistą długość stentu przy nominalnej średnicy stentu. Na proksalnym i dystalnym końcu stentu znajdują się pętle służące do repozycji stentu na wypadek jego niewłaściwej implantacji. Stent jest zamontowany na cewniku wewnętrznym, który współpracuje z przewodnikiem o średnicy 0,035 cala. Wymagane rozmiary; 8, 10, 12 cm, cewnik wprowadzający 8 mm.
4. Stent samorozprężalny nitinolowy do dwunastnicy, mechaniczna rękojeść umożliwiająca pracę w dwie strony, możliwość rozwijania i chowania stentu do koszulki w 80 %, wymagane rozmiary: 6, 8 i 10 cm, średnica zestawu 10 Fr.
5. Stent samorozprężalny nitinolowy do jelita grubego, mechaniczna rękojeść umożliwiająca pracę w dwie strony, możliwość rozwijania i chowania stentu do koszulki w 80 %, wymagane rozmiary: 6, 8 i 10 cm, średnica zestawu 10 Fr.

6. Prowadnica do zabiegów ERCP, dwukolorowa przez co identyfikująca ruch, dł. 480 cm, 5 cm koniec cieniodajny pokryty hydrofilnie, rozmiar 0,035; dwukolorowy przez co identyfikuje pozycję i ruch, końcówka prosta.
7. Prowadnica dł. 250 i 360 cm, miękki koniec, znaczniki co 20 cm od dystalnego końca, wielokrotnego użytku.
8. Trzystopniowy balon stosowany do endoskopowego poszerzania zwężeń przełyku. Odporny na załamania nitinolowy cewnik zapewnia bardzo dobrą manewrowalność. Elastyczna i atraumatyczna końcówka pozwala na gładkie przechodzenie, zwłaszcza przez ciasne zwężenia. Bardzo dobra widoczność przez balon pozwala na kontrolę procesu poszerzania. Wymagane średnice balonu: 8-9-10, 10-11-12, 12-13.5-15, 15-16.5-18, 18-19-20 mm. Długość balonu 8 cm, średnica cewnika 7 Fr, długość 180 cm.
9. Balony do poszerzania odźwiernika, przełyku, dwunastnicy i jelita grubego, doprężające się do trzech średnic, cewnik 8 Fr dł. 240 cm, dł. balonu 5.5 cm, prowadnica dł. 300 cm, wymagane średnice balonu: 8-9-10, 10-11-12, 12-13.5-15, 15-16.5-18, 18-19-20 mm.
10. Hemospray endoskopowy do tamowania krwawień w górnym odcinku przewodu pokarmowego, cewnik 7 lub 10 Fr dł. 220 cm.
11. Klipsownica jednorazowego użytku obrotowa 360 stopni rozwarcie klipsa 16 mm, możliwość wielokrotnego zamykania i otwierania klipsa przed uwolnieniem, dł. cewnika 230 cm.
- Zgodnie z opisem załącznika 1a do specyfikacji.

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**

Wadium: 1 812,00 PLN.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Rękaw sterylny
Część nr: 2

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

33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL213
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Do magazynu w siedzibie Zamawiającego.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Rękaw sterylny, wraz z przesłoną optyki, kompatybilny z egzoskopem systemu Visionsense Iridium, wymiary:
= szer 280 mm(+/- 5 %)
= długość 2 438 mm/96 cali (+/- 5 %)
grubość folii 0,05 mm (+/- 5 %)
Rękaw wykonany z polietylenu, przesłona optyki wykonana ze szkła i polimeru Kraton, kompatybilna z emisją lasera wzbudzającego NIR, oraz iluminatorem LED egzoskopu, nie wymagająca rekaliibracji nałożenia widoku IR, oraz obrazu w świetle widzianym w systemie Irydium.
Wymagane - dopuszczenie do użytku przez producenta systemu Visionsense Irydium 10 szt/op.
Zgodnie z opisem załącznika 1a do specyfikacji.

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**

Wadium: 255,00 PLN.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Prowadnica do stentów
Część nr: 3

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

33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL213
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Do magazynu w siedzibie Zamawiającego.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Prowadnik do protezowania przełyku, super sztywny; śr. Zew. 0,038 cala dł. 260 cm. Typu Amplatz Super Sliff™ - Guidewire.
Zgodnie z opisem załącznika 1a do specyfikacji.

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**
Wadium: 81,00 PLN.
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Implant urologiczny
Część nr: 4
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33141000
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL213
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Do magazynu w siedzibie Zamawiającego.
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
1. Hydrauliczny implant urologiczny przeznaczony do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u mężczyzn poprzez zwiększenie nacisku na cewkę opuszkową, implant przystosowany do implantacji przez otwory zasłonowe, implant wszczepiany z jednego nacięcia kroczu; implant w kształcie poduszki silikonowej przymocowanej na środku polipropylenowej monofilamentowej taśmy o długości 560 mm i szerokości 12 mm; implant wyposażony w miękką poduszkę silikonową o kształcie trapezu i maksymalnej objętości 20 ml zapewniającą bezpieczny kontakt z cewką opuszkową. Poduszka implantu pozwalająca na bezpieczną fiksację ramion przechodzących przez otwory zasłonowe. Ramiona implantu umieszczone w usuwanych po implantacji osłonkach zapewniających bezpieczne przeprowadzenie taśmy. Implant wyposażony w umieszczany w worku mosznowym mini port regulacyjny pozwalający na ambulatoryjną regulację wypełnienia.
2. Prowadnice wielorazowe do przezzasłonowej implantacji o następujących parametrach:
— materiał: stal i aluminium,
— długość całkowita 249 mm,
— długość uchwytu 127 mm,
— komplet 2 szt. (prawa i lewa).
Zgodnie z opisem załącznika 1a do specyfikacji.
- 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**
Koniec: 31/05/2019
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**
Wadium: 1 800,00 PLN.
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Jednorazowe zestawy do HIPEC
Część nr: 5
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33141000
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL213
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Do magazynu w siedzibie Zamawiającego.
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
1. Zestaw jednorazowych kabli i czujników „Hang & Go” do procedury HIPEC kompatybilne z urządzeniem Performer HT.
Zgodnie z opisem załącznika 1a do specyfikacji.
- 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**
Wadium: 2 098,00 PLN.

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:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SIWZ.

Warunki udziału: Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcę na podstawie przepisów art. 24 ust. 1 pkt 12-23 i ust. 5 pkt 8 ustawy Pzp.

Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia.

Zaoferowany przez Wykonawcę przedmiot oferty musi pod rygorem odrzucenia oferty spełniać wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.5.2010 roku (Dz.U. z 2015 poz. 876 t.j.) lub na podstawie innych odpowiednich przepisów właściwych dla wyrobu medycznego.

Warunek zostanie spełniony, jeżeli oferowane wyroby medyczne będą dopuszczone do stosowania i spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.

Dokumenty wymagane wraz z ofertą: Jednolity europejski dokument zamówienia, szczegółowe informacje w SIWZ. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa także oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia dla każdego z tych podwykonawców; W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

Dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego:

Oświadczenie o dopuszczeniu wyrobu medycznego do stosowania w Polsce

Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego

Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS

Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Oświadczenie wykonawcy o braku zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne

Oświadczenie wykonawcy o braku zalegania z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

Oświadczenie wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych

Dokumenty składane przez podmioty zagraniczne:

Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument

Dokument składany w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 oraz ust. 5 pkt 6 ustawy Pzp.

Dokument potwierdzający niezaleganie przez wykonawcę z opłacaniem podatków.

Po zamieszczeniu na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert:

Oświadczenia wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Szczegółowe informacje dotyczące dokumentów, formy dokumentów, terminów ważności zostały określone w SIWZ.

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:**

Zostały opisane we wzorze umowy, załącznik nr. 3. Zmiany umowy zostały przewidziane we wzorze umowy, w tym zmiana ilości, zmiana terminu.

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: tak

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: 07/05/2018

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**

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

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 07/05/2018

Czas lokalny: 12:15

Miejsce:

W siedzibie Zamawiającego pokój nr Sekcja Zamówień Publicznych, II p., pion administracyjny.

Informacje o osobach upoważnionych i procedurze otwarcia:

Publiczna sesja otwarcia ofert.

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:**

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówienia z art. 67 ust 1 pkt 6 i 7 ustawy Pzp.

VI.4) **Procedury odwoławcze**

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

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17A
Warszawa
02-676
Polska
Tel.: +48 224587801
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Faks: +48 224587800
Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl>

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

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:
Odwołania wnosi się do Prezesa KIO w terminach określonych w art. 182 ustawy Pzp, w formie określonej w art. 180 ustawy Pzp.

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 224587801
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Faks: +48 224587800
Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl>

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
26/03/2018