

/ pieczęćka zamawiającego /

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
/produkty medyczne jednorazowego użytku / okres realizacji - 12 miesięcy /

„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku w 2 pakietach- powtórzenie”

Pakiet 1 - Przyrządy do przetoczeń (bezpieczne), kaniule

Lp	Nazwa handlowa	Jm.	Ilość
	1.	2.	3.
1.	Kaniula do wlewów dożylnych typu bezpiecznego z portem bocznym, cewnik wykonany z poliuretanu, hydrofobowy w komorze wypływu, koreczek z trzpieniem środkowym poniżej krawędzi korka, minimum cztery paski kontrastujące w RTG, automatycznie aktywowane zabezpieczenie igły w postaci metalowego zatrzaśku (system pasywny), zabezpieczające przed zakłuciem. <i>Pakowana - a.= 50 szt.</i> Rozmiary: 14Gx2,2mmx50mm przepływ 343ml/min, 16Gx1,7mmx50mm przepływ 196ml/min, 17Gx1,5mmx45mm przepływ 128ml/min, 18Gx1,3mmx45mm przepływ 96ml/min, 18Gx1,3mmx33mm przepływ 103ml/min, 20Gx1,1mmx33mm przepływ 61ml/min, 20Gx1,1mmx25mm przepływ 65ml/min, 22Gx0,9mmx25mm przepływ 36ml/min, 24Gx0,7mmx19mm przepływ 22ml/min.	op.	26
2.	Przyrząd do precyzyjnej podaży płynów typu exadrop. Zawierający karbowaną na brzegu, tarczową i obrotową skalę prędkości przepływu o zakresie regulacji od 0 do 250 ml, zawierający zacisk rolkowy oraz dodatkowy zacisk szczelinowy. Dł. drenu od 150 do 210 cm. <i>Pakowany - a.= 50 szt.</i>	op.	16
3.	Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych automatycznie zatrzymujący infuzję na poziomie komory kroplowej po jej opróżnieniu, przeciwdziałając ryzyku zatorowości. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, długość drenu 180 cm. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min. 99,99 – oraz wydajność filtra wirusowego (VFE) wynoszącą minimum. 99,99964%. Filtr odpowietrzania w odpowietrzniku aparatu tworzy system zamknięty w rozumieniu definicji NIOSH (poświadczone badaniem dołączonym do oferty). Mechanizm rolkowy wyposażony w miejsce do dokowania kolca po zakończeniu infuzji. Zestaw wolny od DEHP i lateksu. W celu identyfikacji nazwa firmy na komorze kroplowej. Dren łącznie z kolcem w całości przezroczysty umożliwiający kontrolę płynu na całej jego długości. <u>Pakowany – a.=100 szt.</u>	op.	645
4.	Zastawka dostępu bezigłowego, pojedyncza z przezierną silikonową membraną i przezroczystą obudową z końcówką Luer Lock. Zastawka umożliwia używanie przez 7 dni lub 200 podań, zastawka posiada automatyczny system nie zawierający metalowych elementów, zapobiegający cofaniu się leku/ krwi w kierunku		

	zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej. <i>Pakowana - a. = 50 szt.</i>	szt.	93
5.	Kranik trójdrożny do infuzji, wykonany z materiału odpornego na działanie nawet bardzo agresywnych leków - poliamid, z pokrętłem w kolorze niebieskim, z drenem łączącym 100 cm. Wyczuwalna zmiana położenia pokrętła kranika co 45°. Wszystkie ramiona kranika zabezpieczone koreczkami. Prawe ramię kranika musi posiadać łącznik rotacyjny, który po połączeniu z linią infuzyjną zapewnia swobodny obrót kranika wokół osi linii infuzyjnej bez możliwości jej skręcania. Odpowiednie do wszystkich ciśnieniowych systemów infuzyjnych, ciągle prosty strumień w kanałach w celu dokładnego monitorowania ciśnienia < 4 bar, nie zawiera DEHP i lateksu. Produkt pakowany pojedynczo, sterylnie.	szt.	100
6.	Sterylny zestaw osłony na głowicę USG: (ZESTAW DO PROCEDUR RA). Złożona teleskopowo osłona na głowicę USG wykonana z miękkiego, elastycznego i przezroczystego poliuretanu, odpornego na rozdarcie. Na osłonie naklejki czytelnie informujące o sposobie założenia na dłoń. Rozmiar : - 15cm x 61cm. Dodatkowa etykieta kontrolna na osłonie, przypominająca anestezjologowi aby sprawdził, którą część ciała ma znieczulić. Nie zawiera lateksu, sterylna serweta na stolik 30cm x 30cm, sterylny żel w saszetce 20g, 2 x gumki nie zawierające lateksu, mocujące osłonę do głowicy USG.	op.	60
7.	Kolec transferowy do dużych pojemników do gumowych zatyczek o średnicy 6,3 mm i portów zamieszczonych w workach zapewniający łatwy przepływ w szklanych fiolkach, bezpieczne połączenie dwóch pojemników	op.	400
8.	Nasadka do transferu leku z fiolek w systemie zamkniętym, bezigłowym kompatybilna z pojemnikiem typu Ecoflac PLus	op.	100
9.	Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego zastosowania); ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,45 µm ; port posiadający końcówkę luer-lock oraz kłapkę zamykającą korek portu (zielony); posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki w pozycji odwróconej. Minispike powinien posiadać badania szczelności połączenia aplikatora z portem w butelce i fiołce gwarantujące szczelność do 14 dni. Opakowanie a'50 szt.	op.	20
10.	Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego zastosowania); ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,45 µm oraz filtr cząsteczkowy 5 µm - port posiadający końcówkę luer-lock oraz kłapkę zamykającą korek portu (niebieski); posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed	op.	5

	wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki w pozycji odwróconej. Minispike powinien posiadać badania szczelności połączenia aplikatora z portem w butelce i fiolce gwarantujące szczelność do 14 dni. Opakowanie a'50 szt.		
--	---	--	--

TABELA OCENY WARUNKÓW TECHNICZNYCH W Pakiecie 1.

Lp.	Dotyczy pozycji nr:	Oceniana cecha	Punktacja	Szczegółowy opis kryteriów oceny
1.	1	Funkcjonalność portu bocznego	0-35 pkt.	Standardowy korek portu bocznego – 0 pkt. Samo domykający się korek portu bocznego lub system zabezpieczający port boczny przed przypadkowym otwarciem - 35 pkt.

Pakiet 2 – Aparat do przetaczania płynów infuzyjnych

Lp.	Nazwa handlowa	Jm.	Ilość
1.	Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów. Dwukanałowy kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską zatyczką. Dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie zestawu do pojemnika z płynem. Filtr cząsteczkowy 15 µm, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml. Dren o długości min. 150 cm zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, zabezpieczony koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, umożliwiającym wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpieczającym przed wyciekaniem płynu. Zacisk rolkowy z pochewką na igłę bioreczną oraz zaczep do podwieszenia drenu. Na zacisku umieszczona nazwa producenta. Sterylny, opakowanie typu folia-papier z niebieskim kodem identyfikującym rodzaj przyrządu	Szt.	400
2.	Przyrząd do bezpiecznego przetaczania płynów w terapii infuzyjnej z możliwością utrzymania przez 24 godziny w czasie prowadzenia nieprzerwanej infuzji. Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią. Komora kroplowa o wielkości 6 cm (5,5 cm w części przezroczystej) zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami z filtrem przeciwbakteryjnym zamykanym niebieską kłapką. Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po	Szt.	500

	opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu. Miękki i elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków. Uniwersalne zakończenie Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu. Sterylny, , opakowanie typu papier/folia		
--	---	--	--

TABELA OCENY WARUNKÓW TECHNICZNYCH W Pakiecie 2.

Lp	Dotyczy	Oceniana cecha	Punktacja	Szczegółowy opis kryteriów oceny
. pozycji nr:				
1.	2	Skład	0-35 pkt.	Obecność lateksu i ftalanów– 0 pkt. bez zawartości lateksu i ftalanów - 35 pkt.

Uwagi dla Wykonawcy:

1. Produkty winne posiadać :

- deklarację zgodności WE
- dopuszczenie do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym w zakresie wyrobów dopuszczonych do obrotu i stosowania w Zakładach Opieki Zdrowotnej – zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
- wpis do rejestru wyrobów medycznych z kraju pierwszego wprowadzenia do obrotu na terenie UE.

2.Wymagania szczegółowe związane z przedmiotem zamówienia.

- 1)Zaoferowana cena winna zawierać wszystkie koszty związane z realizacją umowy. (a więc w szczególności wartość przedmiotu zamówienia, koszty dostawy w tym opakowania, zabezpieczenia, ubezpieczenia, innych należności i opłat)
- 2)Produkty powinny zostać należycie zabezpieczone, aby nie utraciły najwyższej jakości i wymaganych parametrów technicznych, w szczególności należy zwrócić uwagę na:

- mieć określony ogólny okres ważności i przydatności do użycia (min. 9 miesięcy od daty dostawy)
 - oba okresy przydatności muszą wynikać z dokumentów dołączonych do dostarczanych partii towarów, w szczególności wystarczająca jest należyście opisana etykieta produktu.
 - w przypadku proponowania produktów w innych opakowaniach niż podane w SIWZ Wykonawca dokona odpowiedniego przeliczenia.
 - opakowanie jednostkowe musi zawierać numer serii i datę ważności, które będą widoczne również na fakturze lub dokumencie dostawy, mającego zastosowanie dla wyrobów danego typu.
 - napisy i etykiety opakowania jednostkowego muszą być w języku polskim.
- 3) Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień/ zleceń bez jakichkolwiek ograniczeń co do ilości, składu, częstotliwości, wartości poszczególnych dostaw.
- 4) Zamówienie będzie realizowane sukcesywnie w zależności od potrzeb Zamawiającego do całkowitego wyczerpania zakresu przedmiotowego zamówienia .
- 5) Asortyment musi być dostarczony i wniesiony przez Wykonawcę do pomieszczenia magazynowego wskazanego przez Zamawiającego w dniu dostawy.
- 6) Wymagany czas realizacji poszczególnych zamówień – to max. do 5 dni od momentu zamówienia tel. lub fax.
- Krótszy termin realizacji (podać) – III kryterium wyboru oferty.

3. Do oferty w ramach przedmiotowych środków dowodowych Wykonawca winien dołączyć **karty techniczne, katalogi z zaznaczoną pozycją w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment odpowiada warunkom zawartym w SWZ.**

Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający zastosuje następujące kryteria oceny ofert:

Kryterium	Waga kryterium Pkt.
I Cena	60
II Warunki techniczne	35
III Termin dostawy	5

Punkty za I kryterium „cena” zostaną obliczone według wzoru:

cena oferty najtańszej
 cena oferty badanej x 60 = liczba punktów

Punkty za II kryterium „warunki techniczne” zostaną obliczone według następujących zasad:

II kryterium „warunki techniczne” będzie oceniane wstępnie na podstawie złożonych

oświadczeń wg **załącznika nr 9 do SWZ** do poszczególnych Pakietów, wskazujących posiadanie przez oferowany asortyment wymaganych parametrów potwierdzonych badaniami producenta, katalogami, broszurami, kartami technicznymi, których autentyczność potwierdza Wykonawca. W przypadku braku możliwości prawidłowej oceny **warunków technicznych asortymentu** z dołączonych do oferty na wezwanie katalogów, badań producenta, broszur, prospektów, kart technicznych (np. nieczytelny lub niepełny opis asortymentu, brak zaznaczenia pozycji w katalogu zbiorczym), Zamawiający może wymagać dostarczenia nieodpłatnych próbek wskazanego asortymentu.

Ocena ofert w II kryterium „warunki techniczne”:

- 1) Podczas dokonywania oceny spełniania warunków technicznych asortymentu w **Pakiecie 1** Zamawiający zwróci szczególną uwagę na:

A) Funkcjonalność portu bocznego (0-35 pkt)

Suma pkt przyznawana badanej ofercie wg danych zawartych w załączniku nr 9.1 do SWZ - zestawienie parametrów ocenianych , a dotyczących parametrów technicznych punktowanych

Opcja punktowana A

PKT = ----- x 100 x 35%

35 - Max ilość pkt. spośród ocenianych ofert wg danych dotyczących dodatkowo punktowanych oferowanych opcji z wypełnionego zał .nr 9.1 do SWZ

- 2) Podczas dokonywania oceny spełniania warunków technicznych asortymentu w **Pakiecie 2** Zamawiający zwróci szczególną uwagę na:

A) Skład (0-35 pkt)

Suma pkt przyznawana badanej ofercie wg danych zawartych w załączniku nr 9.2 do SWZ - zestawienie parametrów ocenianych , a dotyczących parametrów technicznych punktowanych

Opcja punktowana A

PKT = ----- x 100 x 35%

35 - Max ilość pkt. spośród ocenianych ofert wg danych dotyczących dodatkowo punktowanych oferowanych opcji z wypełnionego zał .nr 9.2 do SWZ

Ocena ofert w III kryterium „termin dostawy” zostaną obliczone według następujących zasad:

- dostawa w następny dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (1 dzień) – 5 pkt.
- dostawa w drugi dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (2 dzień) – 4 pkt.
- dostawa w trzeci dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (3 dzień) – 3 pkt.

- dostawa w czwarty dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (4 dzień) – 2 pkt.
- dostawa w piąty dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (5 dzień) – 1 pkt.

- 1) Zamawiający wymaga **max 5-dniowego** (dni robocze) terminu dostawy od daty zamówienia.
- 2) W przypadku braku wpisania lub zaoferowania w ofercie dłuższego terminu realizacji zamówienia od wymaganego oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SWZ na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 5 ustawy Pzp.

Łączna ilość punktów / za kryterium I , II i III / stanowić będzie wartość ogólną ocenianej oferty.

Oferta z najwyższą ilością punktów zostanie uznana za najkorzystniejszą.

Kolbuszowa 08.01.2024 r.

Dyrektor SP ZOZ Kolbuszowa
Zbigniew Strzelczyk

.....
/ podpis osoby uprawnionej /