

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F02
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	MSWFZP26
NO_DOC_EXT:	2018-077920
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	ozp@szpital.siedlce.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) **Nazwa i adresy**

Mazowiecki Szpital Wojewódzki w Siedlcach Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Poniatowskiego 26

Siedlce

08-110

Polska

Osoba do kontaktów: Bogumiła Golbiak

Tel.: +48 256403299

E-mail: ozp@szpital.siedlce.pl

Faks: +48 256403263

Kod NUTS: PL

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://www.szpital.siedlce.pl>

I.2) **Informacja o zamówieniu wspólnym**

I.3) **Komunikacja**

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: www.szpital.siedlce.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**

Podmiot prawa publicznego

I.5) **Główny przedmiot działalności**

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**

II.1.1) **Nazwa:**

Dostawa wyposażenia i aparatury medycznej w ramach zadania "Budowa Siedleckiego Ośrodka Onkologii"

Numer referencyjny: FZP.2810.27.2018

II.1.2) **Główny kod CPV**

33100000

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyposażenia i aparatury medycznej w ramach zadania „Budowa Siedleckiego Ośrodka Onkologii”.

W przypadku, gdy do opisu przedmiotu zamówienia zostały użyte normy, europejskie oceny techniczne, aprobaty, specyfikacje techniczne, systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązania

równoważne opisywanym. Każdorazowo, gdy wskazana jest w niniejszej SIWZ lub załącznikach do SIWZ norma, należy przyjąć, że w odniesieniu do niej użyto sformułowania „lub równoważna”.

W przypadku zaoferowania rozwiązań równoważnych, w ofercie należy określić jakiego zakresu (materiału, technologii) dotyczą oraz na wezwanie Zamawiającego (zgodnie z art. 26 ust 2 u Pzp) złożyć dokumenty zawierające dane techniczne, w celu wykazania równoważności. Dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski.

Na Wykonawcy ciąży obowiązek udowodnienia, że zaoferowany produkt równoważny spełnia wymogi i opis określony przez Zamawiającego.

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:**

Pakiet I

Część nr: 1

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

31643100

33151000

48000000

30200000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

siedziba zamawiającego

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Zakres dostawy

1. Teleradioterapia

1.1 Akcelerator wysokoenergetyczny szt. 2

1.2 System planowania leczenia szt. 3

System planowania leczenia - wyposażenie IT szt. 3

1.3 Stacje do konturowania szt. 3

1.4 System weryfikacji i zarządzania w radioterapii system 1

System weryfikacji i zarządzania w radioterapii - wyposażenie IT zest.

1.5 Wyposażenie modelarni zest. 1

1.6 Zestaw do unieruchomień zest. 1

1.7 Zestaw do kontroli jakości zest. 1

1.8 System bramkowania oddechowego i sercowego zest. 1

2 Brachyterapia

2.1 Zintegrowany system do brachyterapii HDR system 1

3 Tomograf do wirtualnej symulacji kpl 1

4 Skaner PET-CT

4.1 Skaner PET-CT – z TK 64-warstwowym szt. 1

4.2 System opisowy dla PET-TK zest. 1

4.3 Wstrzykiwacz kontrastu szt. 1

4.4 Laboratorium gorące (w tym: komora gorąca z dyspenserem lub jezdny dyspenser) zest. 1

5 Rezonans magnetyczny

5.1 Rezonans magnetyczny do planowania leczenia szt. 1

5.2 Kardiomonitor do pracy w środowisku MR szt. 1

5.3 Respirator do pracy w środowisku MR szt. 1

5.4 Stacja pomp infuzyjnych do współpracy z MR szt. 1

1. Zamawiający wymaga aby dostarczony sprzęt i aparatura medyczna były kompletne i gotowe do pracy bez dodatkowych nakładów finansowych. Każdy dostarczony aparat musi być bezwzględnie wyposażony we wszystkie niezbędne do prawidłowej pracy akcesoria, instrukcję obsługi w języku polskim w wersji papierowej w 3-ech egzemplarzach i w wersji elektronicznej.

2. Wykonawca w zakresie przedmiotu zamówienia zobowiązany będzie również:

a) dokonać we wskazanych pomieszczeniach montażu i instalacji przedmiotu dostawy w pełnym zakresie niezbędnym do jego prawidłowego działania;

b) wykonać i dostarczyć Zamawiającemu w terminie do 2 tygodni od daty zawarcia umowy wykonawcą dokumentację techniczną w zakresie wykończenia i przygotowania pracowni do montażu przedmiotu zamówienia, wraz z przekazaniem dokumentacji w ramach ceny ofertowej nastąpi przeniesienie autorskich praw majątkowych do dokumentacji, a ponadto w ramach ceny ofertowej Wykonawca obowiązany będzie pełnić nadzór autorski nad dokumentacją w okresie realizacji zamówienia;

c) dodatkowo w zakresie pakietu I - wykonać i dostarczyć Zamawiającemu projekt ochrony radiologicznej dla przedmiotu zamówienia oraz projekt ochrony radiologicznej na magazyn źródeł zamkniętych -wraz z pozytywną opinią PAA;

d) zabezpieczyć i ewentualnie naprawić drogi transportu przedmiotu zamówienia do miejsca instalacji;

e) wykonać testy akceptacyjne, w szczególności wszystkich głównych elementów przedmiotu zamówienia;

f) wykonać wszelkie prace instalacyjne wynikające z wymogów instalacyjnych i funkcjonalnych.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Parametry techniczne / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 5

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: tak

Numer identyfikacyjny projektu: PRMA.06.01.00-14-8609/17

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) Nazwa:

Pakiet I
Część nr: 2

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

38000000
42923000
30200000
48000000

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
siedziba zamawiającego

II.2.4) Opis zamówienia:

6zakres dostawy -Wyposażenie pracowni cytostatyków

1 Komora laminarna do pracy z cytotoksykami szt. 1

2. Wyposażenie do produkcji leków kpl. 1

3. Licencje na oprogramowanie do zlecania terapii i przygotowywania dawek indywidualnych leku jałowego szt. 7

4. Sprzęt komputerowy szt. 5

5. Sprzęt zwiększający bezpieczeństwo pracy szt. 2

1. Zamawiający wymaga aby dostarczony sprzęt i aparatura medyczna były kompletne i gotowe do pracy bez dodatkowych nakładów finansowych. Każdy dostarczony aparat musi być bezwzględnie wyposażony we wszystkie niezbędne do prawidłowej pracy akcesoria, instrukcję obsługi w języku polskim w wersji papierowej w 3-ech egzemplarzach i w wersji elektronicznej.

2. Wykonawca w zakresie przedmiotu zamówienia zobowiązany będzie również:

a) dokonać we wskazanych pomieszczeniach montażu i instalacji przedmiotu dostawy w pełnym zakresie niezbędnym do jego prawidłowego działania;

b) wykonać i dostarczyć Zamawiającemu w terminie do 2 tygodni od daty zawarcia umowy wykonawczą dokumentację techniczną w zakresie wykończenia i przygotowania pracowni do montażu przedmiotu zamówienia, wraz z przekazaniem dokumentacji w ramach ceny ofertowej nastąpi przeniesienie autorskich praw majątkowych do dokumentacji, a ponadto w ramach ceny ofertowej Wykonawca obowiązany będzie pełnić nadzór autorski nad dokumentacją w okresie realizacji zamówienia;

c) dodatkowo w zakresie pakietu I - wykonać i dostarczyć Zamawiającemu projekt ochrony radiologicznej dla przedmiotu zamówienia oraz projekt ochrony radiologicznej na magazyn źródeł zamkniętych -wraz z pozytywną opinią PAA;

d) zabezpieczyć i ewentualnie naprawić drogi transportu przedmiotu zamówienia do miejsca instalacji;

e) wykonać testy akceptacyjne, w szczególności wszystkich głównych elementów przedmiotu zamówienia;

f) wykonać wszelkie prace instalacyjne wynikające z wymogów instalacyjnych i funkcjonalnych oferowanego przedmiotu zamówienia;

3. Wykonawca zobowiązany będzie do:

- opracowania wszelkich niezbędnych wniosków, współdziałania z Zamawiającym w uzyskaniu wszelkich opinii i zezwoleń umożliwiających uruchomienie i eksploatację przedmiotu zamówienia/pracowni oraz przekazanie ich Zamawiającemu, w szczególności opinii i zezwoleń Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej (dalej: WSS-E) i ew. Państwowej Agencji Atomistyki (dalej: PAA).

- udostępnienia pomieszczeń wskazanej przez Zamawiającego osobie trzeciej (odrębnemu wykonawcy) w celu przeprowadzenia robót budowlanych, w szczególności prac instalatorskich i wykończeniowych. Wykonawca obowiązany jest zabezpieczyć sprzęt przed możliwością uszkodzenia na czas wykonywania prac i przekazać Zamawiającemu wszelkie niezbędne instrukcje dotyczące wykonania robót oraz bezpieczeństwa wykonywanych prac i zabezpieczenia sprzętu przed uszkodzeniem.

4. Wymaga się udzielenia minimum: 36 miesięcznej gwarancji na cały oferowany zakres dostawy.

5. Niespełnienie choćby jednego z wymogów technicznych stawianych przez Zamawiającego spowoduje odrzucenie oferty.

6. Wszystkie oferowane pozycje wyposażenia muszą być odporne na działanie środków dezynfekcyjnych stosowanych powszechnie w jednostkach ochrony zdrowia, zgodnie z § 27 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

7. Oferowane urządzenia muszą być:

- wyprodukowane nie wcześniej niż na 8 miesięcy przed planowaną dostawą

- nie używane (wyklucza się urządzenia demonstracyjne i powystawowe).

8. Od Wykonawcy wymaga się po zainstalowaniu i uruchomieniu dostarczonej aparatury przeszkolenia personelu medycznego w zakresie jej obsługi a także przeszkolenia personelu technicznego w zakresie obsługi.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Parametry techniczne / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 5

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:

i. Wykonawcy powinni posiadać zezwolenie Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki na wykonywanie działalności o której mowa w art. 4 ust 1 pkt 1,4, Ustawy Prawo Atomowe, polegającej na: przechowywaniu, transporcie, źródeł promieniotwórczych i obrocie tymi źródłami, instalowaniu urządzeń zawierających źródła promieniotwórcze oraz obrocie tymi urządzeniami – w przypadku składania oferty w zakresie pakietu I

ii. W przypadku składania oferty w zakresie pakietu II Zamawiający nie ustanawia szczególnych warunków udziału w postępowaniu w tym zakresie.

III.1.2) **Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający wymaga aby Wykonawca był ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na sumę gwarancyjną nie mniejszą niż:

i. 20.000.000 zł. - w przypadku składania oferty w zakresie pakietu I

ii. 1.000.000 zł – w przypadku składania oferty w zakresie pakietu II

Minimalny poziom ewentualnie wymaganych standardów:

i. 20.000.000 zł. - w przypadku składania oferty w zakresie pakietu I

ii. 1.000.000 zł – w przypadku składania oferty w zakresie pakietu II

III.1.3) **Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający wymaga aby Wykonawca mógł potwierdzić, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie należycie wykonał:

w zakresie pakietu I

i. minimum jedną dostawę 2 akceleratorów (w 1 dostawie) wraz z ich montażem i uruchomieniem

ii. jedną dostawę wyposażenia medycznego dla szpitala o wartości co najmniej 25.000.000 zł. (jedną dostawą nie można potwierdzić obu wymaganych minimów)

w zakresie pakietu II

i. minimum jedną dostawę wyposażenia Pracowni Cytostatyków wraz z montażem i uruchomieniem

ii. jedną dostawę wyposażenia medycznego dla szpitala o wartości co najmniej 1.000.000 zł. (jedną dostawą nie można potwierdzić obu wymaganych minimów).

Minimalny poziom ewentualnie wymaganych standardów:

w zakresie pakietu I

i. minimum jedna dostawa 2 akceleratorów (w 1 dostawie) wraz z ich montażem i uruchomieniem

ii. jedna dostawa wyposażenia medycznego dla szpitala o wartości co najmniej 25.000.000 zł. (jedną dostawą nie można potwierdzić obu wymaganych minimów)

w zakresie pakietu II

i. minimum jedna dostawa wyposażenia Pracowni Cytostatyków wraz z montażem i uruchomieniem

ii. jedna dostawa wyposażenia medycznego dla szpitala o wartości co najmniej 1.000.000 zł. (jedną dostawą nie można potwierdzić obu wymaganych minimów).

III.1.5) **Informacje o zamówieniach zastrzeżonych**

III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

III.2.2) **Warunki realizacji umowy:**

Dostawa, montaż, instalacja (tam gdzie jest zasadna), uruchomienie, szkolenie personelu Zamawiającego do 5 miesięcy od daty zawarcia umowy.

Zamawiający przewiduje płatność za kompleksowe wykonanie zamówienia na podstawie 2 faktur VAT:

I faktura - po dostawie wyposażenia i aparatury medycznej wchodzącej w zakres pakietu I, podpisaniu protokołów ich odbioru, instalacji, uruchomieniu oraz przeprowadzeniu wymaganych szkoleń

II faktura – po dostawie wyposażenia i aparatury medycznej wchodzącej w zakres pakietu II, podpisaniu protokołów ich odbioru, instalacji, uruchomieniu oraz przeprowadzeniu wymaganych szkoleń.

Płatności będą realizowane na podstawie w/w faktur VAT w terminie do 60 dni od ich otrzymania łącznie ze stosownymi protokołami odbiorów.

Wykonawca ponosi odpowiedzialność za wszelkie szkody w obiekcie SOO spowodowane wszelkimi czynnościami związanymi z wykonaniem Przedmiotu umowy przez Wykonawcę.
Wykonawca udziela Zamawiającemu 36 miesięcznej gwarancji na zakres dostawy.

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: 05/07/2018

Czas lokalny: 10:00

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: 03/10/2018

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 05/07/2018

Czas lokalny: 10:30

Miejsce:

siedziba zamawiającego, pok. 138A.

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**

Stosowane będą płatności elektroniczne

VI.3) **Informacje dodatkowe:**

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 224587700
Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl/>

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

Krajowa Izba Odwoławcza

ul. Postępu 17A

Warszawa

02-676

Polska

Tel.: +48 224587801

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Faks: +48 224587700

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

VI.4.3) **Składanie odwołań**

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

Krajowa Izba Odwoławcza

ul. Postępu 17A

Warszawa

02-676

Polska

Tel.: +48 224587801

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Faks: +48 224587700

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

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

25/05/2018