

Adres strony internetowej, na której Zamawiający udostępnił Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia:
www.pogotowie.radom.pl

Radom: Przedmiotem zamówienia jest : dostawa - produktów farmaceutycznych oraz wyrobów diagnostycznych dla Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego.

Numer ogłoszenia: 34251 - 2016; data zamieszczenia: 04.04.2016

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: obowiązkowe.

Ogłoszenie dotyczy:

- zamówienia publicznego
zawarcia umowy ramowej
ustanowienia dynamicznego systemu zakupów (DSZ)

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Radomska Stacja Pogotowia Ratunkowego , ul. Tochtermana 1, 26-600 Radom, woj. mazowieckie, tel. 048 3626389, faks 048 3624847.

Adres strony internetowej zamawiającego: www.pogotowie.radom.pl

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Przedmiotem zamówienia jest : dostawa - produktów farmaceutycznych oraz wyrobów diagnostycznych dla Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego..

II.1.2) Rodzaj zamówienia: dostawy.

II.1.4) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia: 1. Przedmiotem zamówienia jest : dostawa - produktów farmaceutycznych oraz wyrobów diagnostycznych dla Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego. Przedmiot zamówienia został podzielony na części : część Nr 1 i część Nr 2 w następujących ilościach i rodzajach wyszczególnionych w poniższych tabelach: - Część Nr 1 1 Ethylis chloridum aerosol 70g 30 op 2 Adrenalinum 0,001 1 ml x 10 amp 350 op 3 Alumini acetotartras żel 75g 20 op 4 Amiodarone amp 50mg/ml 5 amp po 3 ml 300 amp 5 Aqua pro inj 5 ml x 100 amp 50 op 6 Aqua pro inj 250 ml butelka plastikowa 50 flakonów 7 Atropinum sulf. Inj. 1mg/1 ml x 10 amp 100 op 8 Benzyna 800,0 5 op 9 Hyoscini butylbromidum x 10 amp 400 op 10 Calcii chloridum 10% x10 amp. 10 op 11 Captopril 12,5 mg x 30 tabl 500 op 12 Captopril 25 mg x 40 tabl 150 op 13 Carbo medicinalis x 20 tabl 300 mg 20 op 14 Chlorpromazyna 25mg/5ml x 5 amp 5 op 15 Chlorpromazyna 50mg/2ml x 10 amp 5 op 16 Clemastin inj. 0,002/2ml x 5 amp 600 op 17 Clonazepam inj. 1mg/ml x

10 amp 250 op 18 Clopidogrelum 75 mg x 28 tbl. 100 op 19 Dexamethason 0,004/1 ml x 10 amp 300 op 20 Dexamethason 0,008/2 ml x 10 amp 300 op 21 Diazepam inj 0,01g/2 ml x 50 amp 40 op 22 Diazepam 5mg/2,5ml x 5 szt. mikrowlewki doodbytnicze 50 op 23 Digoxin inj 0,5 mg/2 ml x 5 amp 30 op 24 Dobutamine inj. 0,25g fiołka 40 fiołka 25 Dopaminum h/chl 0,05g/5ml x 10 amp 1% 10 op 26 Dopaminum h/chl 0,2g/5ml x 10 amp 4% 20 op 27 Drotaverinum 20mg/ml x 5 amp 2ml 700 op 28 Drotaverinum tbl 0,04g x 20 tabl 50 op 29 Fentanyl inj 0,1 mg/2 ml 100 amp 30 Flumazenil 0,5 mg/5 ml x 5 amp 5 op 31 Nadroparinum Calcium 0,3 ml x 10 amp. 3800 j.u 6 op 32 Furosemid inj. 0,02/2ml x 5 amp 1000 op 33 Glucagon 1 mg (ampułkostrzykawka) 25 ampulko-strzykawka 34 Glukosum 20% 10 ml x 10 amp 200 op 35 Glukosum 20% 250ml butelka plastikowa 900 flakon 36 Glukosum 5% 500 ml butelka plastikowa 400 flakon 37 Glukosum 5% a 250 ml butelka plastikowa 150 flakon 38 Hydrocortisonum inj. 0,025 x 5 amp 10 op 39 Hydrocortisonum inj .0,1g/2ml x 5 amp 1500 op 40 Hydroxyzinum 25 mg x 30 tabl 300 op 41 Hydroxyzinum Hydrochloridum 100mg/2ml x 5 amp 1000 op 42 Ibuprofenum 60 mg czopki x 10 szt 40 op 43 Ibuprofenum 125 mg czopki x 10 szt 25 op 44 Kalium effervescens gran.bezucukr. 3 g x 20 torebek 40 op 45 Ketoprofen x 10 amp/2ml 1600 op 46 Kwas Acetylosalicylowy 0,3g x 20 tbl 250 op 47 Lidocain aerosol a 38 g 20 op 48 Lidocaine 2% a 20 ml x 5 fiolek 15 op 49 Lidocaine h/chl 2% 2 ml x 10 amp 20 op 50 Lidocaine żel typ A a 30g 100 op 51 Magnesium Sulfuric inj doz. 2g/10ml x 10 amp 10 op 52 Mannitol 20% a 250 ml worek plastikowy 50 flakon 53 Metamizol 2.5mg/5 ml x 5 amp 2500 op 54 Metoclopramid h/chl 10mg/2ml x 5 amp 1500 op 55 Metoprolol x 5 amp 1mg/ml amp 5 ml 10 op 56 Midazolamum 1mg/ml amp a 5 ml 100 amp 57 Morphini sulfas inj 0,02g/1ml x 10 amp 40 op 58 Naloxonum h/chl 0,4 mg/1ml x 10 amp 10 op 59 Natrium bicarbonic 8,4% 20ml x 10 amp. 20 op 60 Natrium chloratum 0,9 % a 10ml amp(plastik) x 100 amp 400 op 61 Natrium chloratum 0,9% 500ml butelka palstikowa 4500 flakon 62 Nifuroxazyd tbl 0,1g x 24 tabl 30 op 63 Glyceroli trinitras x 200 dawek 50 op 64 Oxycort aerosol 30g 20 op 65 Oxytocin 5j x 10 amp a 1 ml temp.przech.poniżej 25 °C /poza lodówką/ 5 op 66 Papaverini h/chl 0,04g/2ml x 10 amp 800 op 67 Paracetamol 0,125 mg x 10 supp 40 op 68 Paracetamol 10 mg/ml fiołka i.v. 50 ml 150 flakon 69 Paracetamol a 0,250 x 10 supp. 40 op 70 Paracetamol a 500 mg tabl. 6000 tbl 71 Pethidini hydrochloridum x 10 amp 100mg/ 2 ml 40 op 72 Phenobarbital 0,015 x 10 czopków 5 op 73 Płyn wieloelektrolitowy a 500 ml butelka plastikowa 2000 flakon 74 Propranolol 0,01g x 50 tbl 80 op 75 Propofolum 1% 10 mg/ml 20 ml ini.doz.emuls.x 5 fiolek 10 op 76 Prostin VR 05mg/ml x 5 amp a 1ml 1 op 77 Metamizol natrium tbl x 6 tabl. 500 mg 500 op 78 Ethacridini lactas 0.1 % 250ml płyn 20 butelka 79 Salbutamol 0,1% 2,5mg/2,5 ml x 20 amp roztwór do nebulizacji 20 op 80 Salbutamol 0,5mg/1ml x 10 amp. 15 op 81 Sol. Ringeri a 250 ml butelka plastikowa 70 flakon 82 Spirytus salicylowy 800g 100 butelek 83 Spirytus salicylowy a 100g 20 butelka 84 Surfaktant 1,5 ml 80 mg/ml 16 fiołka 85 Suxamethoni chloridum 200 mg inj. x 10 fiolek 5 op 86 Tikagrelor 90 mg (Brilique) x 56 tbl 15 op 87 Theophyllinum 300mg/250ml 50 flakon 88 Theophyllinum 20 mg/ml x 5 amp 10 ml 800 op 89 Tramadol h/chl 0,05/1ml x 5 amp 500 op 90 Tramadol h/chl 0,01/2ml x 5 amp 300 op 91 Urapidil 25 mg i.v. x 5 amp a 5 ml 10 op -

Część Nr 2 wyroby diagnostyczne, paski testowe do pomiaru stężenia glukozy we krwi OPTIUM XIDO x 50 600 op 2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych: - Część Nr 1 - produkty farmaceutyczne /leki/ - poz. 1- 91 - Część Nr 2 - wyroby diagnostyczne / paski testowe do pomiaru stężenia glukozy we krwi OPTIUM XIDO / - poz.1

Asortyment będący przedmiotem zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania, w przypadku produktów

leczniczych zgodnie z ustawą z dnia 6.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45 poz. 271 z późn. zm.), posiadać aktualne atesty i świadectwa rejestracji oraz właściwe pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terenie Polski, wydane przez uprawniony organ z aktualną datą ważności oraz identyfikujący producenta i typ wyrobu. Kody Wspólnego Słownika Zamówień: kod CPV: 33600000-6 - produkty farmaceutyczne kod CPV: 33124130-5 - wyroby diagnostyczne.

II.1.5)

przewiduje się udzielenie zamówień uzupełniających

Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówień uzupełniających

II.1.6) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.60.00.00-6, 33.12.41.30-5.

II.1.7) Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej: tak, liczba części: 2.

II.1.8) Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej: nie.

II.2) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA: Okres w miesiącach: 24.

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.2) ZALICZKI

III.3) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW

III. 3.1) Uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy którzy spełniają warunki określone w art.22 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych dotyczące: Posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania: Zamawiający uzna , że Wykonawca posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności, jeżeli wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2008r.Nr 45, poz.271 ze zm.) Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku : Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawcę w/w warunku na dzień otwarcia ofert na podstawie złożonego wraz z ofertą zezwolenia na prowadzenie obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne(t.j. Dz.U. z 2008r.Nr 45, poz.271 ze zm.) zgodnie z zasadą spełnia/nie spełnia.

III.3.2) Wiedza i doświadczenie

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

Posiadania wiedzy i doświadczenia: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie.

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku : Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawcę w/w warunku na dzień otwarcia ofert na podstawie złożonego wraz z ofertą oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z zasadą spełnia/nie spełnia.

III.3.3) Potencjał techniczny

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

Dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku : Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawcę w/w warunku na dzień otwarcia ofert na podstawie złożonego wraz z ofertą oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z zasadą spełnia/nie spełnia.

III.3.4) Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

Dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku : Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawcę w/w warunku na dzień otwarcia ofert na podstawie złożonego wraz z ofertą oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z zasadą, spełnia/nie spełnia.

III.3.5) Sytuacja ekonomiczna i finansowa

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

Sytuacji ekonomicznej i finansowej: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku : Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawcę w/w warunku na dzień otwarcia ofert na podstawie złożonego wraz z ofertą oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z zasadą spełnia/nie spełnia.

III.4) INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH LUB DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ NIEPODLEGANIA WYKLUCZENIU NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 1 USTAWY

III.4.1) W zakresie wykazania spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, oprócz oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu należy przedłożyć:

- potwierdzenie posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, w szczególności koncesje, zezwolenia lub licencje;

III.4.2) W zakresie potwierdzenia niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, należy przedłożyć:

- oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia;
- aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli

odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

III.4.3) Dokumenty podmiotów zagranicznych

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

III.4.3.1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

III.4.4) Dokumenty dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej

- lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów albo informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej;

III.6) INNE DOKUMENTY

Inne dokumenty niewymienione w pkt III.4) albo w pkt III.5)

Na ofertę składają się następujące dokumenty i załączniki: a) wypełniony i podpisany formularz ofertowy z wykorzystaniem wzoru stanowiącego- załącznik nr 1 do SIWZ. b) wypełniony i podpisany formularz cenowy z wykorzystaniem wzoru stanowiącego- załącznik nr 1A lub 1B do SIWZ. c) Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne z art.22 ust.1 z wykorzystaniem wzoru stanowiącego -załącznik nr 2 do SIWZ, d) Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art.24 ust. 1 z wykorzystaniem wzoru stanowiącego - załącznik nr 3 do SIWZ, e) Oświadczenie Wykonawcy: że należy do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy, lub oświadczenie, że Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej z wykorzystaniem wzoru stanowiącego -załącznik nr 4 do SIWZ, f) Wypełniony i podpisany formularz cenowy z wykorzystaniem wzoru- załącznik nr 5 do SIWZ, f) Oświadczenie w trybie art.44 ustawy - zawarte w treści druku formularza ofertowego, g) Akceptacja projektu - umowy - załącznik nr 5 do SIWZ - zawarta w treści druku formularza ofertowego, h) Aktualny odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust.1 pkt 2 Ustawy,

wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, i) Dokumenty potwierdzające posiadanie uprawnień/pełnomocnictw osób składających ofertę, o ile nie wynika to z przedstawionych dokumentów rejestrowych, j) Dokumenty potwierdzające posiadanie uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, w szczególności koncesji, zezwolenia lub licencji tj. zezwolenia prowadzenie obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2008r.Nr 45, poz.271 ze zm.) Oferowane produkty lecznicze muszą być dopuszczone do obrotu, w rozumieniu ustawy z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2008r.Nr 45, poz.271 ze zm.) - tj. posiadać Pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów biobójczych lub Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego.

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert: cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:

- 1 - Cena - 95
- 2 - termin płatności - 5

IV.2.2)

przeprowadzona będzie aukcja elektroniczna, adres strony, na której będzie prowadzona:

IV.4) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.4.1) Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków zamówienia:

www.pogotowie.radom.pl

Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać pod adresem: Radomska Stacja Pogotowia Ratunkowego w Radomiu, ul. Tochtermana 1, 26-600 Radom,.

IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 12.04.2016 godzina 10:00, miejsce: sekretariat - I piętro (pok. nr 12), w siedzibie Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Radomiu, ul. Tochtermana 1, 26-600 Radom,.

IV.4.5) Termin związania ofertą: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert).

IV.4.17) Czy przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: nie