

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:127281-2022:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Tarnowskie Góry: Urządzenia medyczne
2022/S 050-127281**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej REPTY Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. gen. Jerzego Ziętka

Adres pocztowy: ul. Śniadeckiego 1

Miejscowość: Tarnowskie Góry

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Kod pocztowy: 42-604

Państwo: Polska

E-mail: zamowieniapubliczne@repty.pl

Tel.: +48 323901206

Faks: +48 323901353

Adresy internetowe:

Główny adres: <https://www.repty.pl/>

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <https://www.repty.pl/przetargi>

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>

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 sprzętu zwiększającego ergonomię na stanowiskach pracy

Numer referencyjny: GCR/5/ZP/2022

II.1.2) Główny kod CPV

33100000 Urządzenia medyczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu zwiększającego ergonomię na stanowiskach pracy pionu medycznego w ramach projektu pn.: „Dobra ergonomia pracy = Przyjazny Pracodawca!” współfinansowanego z Europejskiego Funduszu Społecznego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Śląskiego na lata 2014-2020, dla osi priorytetowej: VIII. Regionalne kadry gospodarki opartej na wiedzy, dla działania: 8.3. Poprawa dostępu do profilaktyki, diagnostyki i rehabilitacji leczniczej ułatwiającej pozostanie w zatrudnieniu i powrót do pracy, dla poddziałania: 8.3.2. Realizowanie aktywizacji zawodowej poprzez zapewnienie właściwej opieki zdrowotnej – konkurs.
2. Celem głównym projektu jest podjęcie działań niwelujących zdrowotne czynniki ryzyka oraz zakup sprzętu i wyposażenia zwiększającego ergonomię warunków pracy pionu medycznego, administracyjnego i technicznego SP ZOZ „REPTY” GCR.

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:**

Ergonomiczne stoły zabiegowe/do masażu - 15 szt.
Część nr: 1

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

33192210 Stoły do badania

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL22 Śląskie
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. Gen. Jerzego Ziętka
adres: ul. Śniadeckiego 1 42 – 604 Tarnowskie Góry, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Ergonomiczne stoły zabiegowe/do masażu - 15 szt.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagane minimalne parametry techniczne, jakościowe i funkcjonalne oraz warunki konieczne do spełnienia zostały określone w załączniku nr 1A do SWZ.

Wymagania ogólne dotyczące przedmiotu zamówienia:

- a) musi spełniać wymagania w zakresie dopuszczenia do obrotu i stosowania na terenie RP;
- b) posiadać wymagane przepisami prawa atesty i dopuszczenia zgodnie z obowiązującymi przepisami;
- c) posiadać wymagane przepisami prawa ważne dokumenty i świadectwa rejestracyjne zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2021 poz. 1565);
- e) musi być fabrycznie nowy, nieregenerowany, nieużywany, nie będący eksponatem na targach, oryginalnie zapakowany i wyprodukowany nie później niż 12 miesięcy przed terminem dostawy;
- f) był objęty gwarancją producenta/ dostawcy, minimalny wymagany okres gwarancji wskazano w załączniku nr 1A do SWZ;
- g) musi być wolny od wad fizycznych i prawnych, w szczególności nie może naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich;
- h) musi być kompletny, a do jego uruchomienia oraz używania, zgodnie z przeznaczeniem, nie będzie konieczny zakup dodatkowych elementów lub akcesoriów;
- i) winien charakteryzować się wszystkimi wymaganymi przez Zamawiającego parametrami technicznymi, funkcjonalnymi i eksploatacyjnymi opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ.

Wykonawca jest zobowiązany ponadto do:

- a) zapewnienia transportu przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego w taki sposób, aby spełnić warunki narzucone w tym zakresie przez producenta;
- b) rozładunku, montażu i uruchomienia dostarczonego sprzętu - jeżeli przewiduje to instrukcja użytkownika producenta, w siedzibie Zamawiającego, w miejscu i w terminie wskazanym przez Zamawiającego;
- c) dostarczenia wraz z dostawą sprzętu szczegółowych instrukcji obsługi i konserwacji oraz kart gwarancyjnych, a także wykazu punktów serwisowych świadczących usługi w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym oraz wykazu dostawców specjalnych części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez wytwórcę produktu. Wszystkie wyżej wymienione dokumenty przekazane zostaną w polskiej wersji językowej.;
- d) przeszkolenia personelu Zamawiającego, na miejscu dostawy w zakresie obsługi i eksploatacji sprzętu, jeżeli przewiduje to instrukcja użytkownika producenta. Szkolenie musi być potwierdzone protokołem oraz winno odbyć się w czasie umożliwiającym przeszkolenie całego personelu Zamawiającego pracującego w systemie zmianowym.

Przedmiotowe środki dowodowe:

1. W celu wykazania, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca złożył wraz z ofertą następujące przedmiotowe środki dowodowe:

- a) Certyfikat CE lub Deklarację Zgodności lub inne równoważne dokumenty, świadczące o wymaganym dopuszczeniu do obrotu na terenie RP;
- b) dokument potwierdzający zgłoszenie, powiadomienie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych oferowanych sprzętów medycznych, gdy asortyment jest wyrobem medycznym zgodnym z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565);
- c) katalogi, prospekty, zdjęcia, specyfikacje techniczne, karty katalogowe lub inne dokumenty umożliwiające zapoznanie się z wyglądem przedmiotu zamówienia oraz zawierające dokładny opis sprzętu, oferowanych parametrów w języku polskim, potwierdzający spełnianie wszystkich wymagań opisanych przez Zamawiającego

w SWZ. Zamawiający dopuści złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, potwierdzającego spełnienie parametrów nie wyszczególnionych w ww. materiałach.

2. Mając na uwadze art. 107 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający informuje, że przedmiotowe środki dowodowe podlegają uzupełnieniu, w przypadku gdy nie zostaną one złożone lub będą niekompletne.

c.d. patrz SWZ

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji i rękojmi za wady / Waga: 40 pkt

Cena - Waga: 60 pkt

II.2.6) Szacunkowa wartość

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

Okres w dniach: 60

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.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: tak

Numer identyfikacyjny projektu:

RPSL.08.03.02-24-04EH/19-00 projekt „Dobra ergonomia pracy = Przyjazny Pracodawca!” współfinansowanego z EFS w ramach RPO Województwa Śląskiego na lata 2014-2020, dla osi priorytetowej: VIII. Regionalne kadry gospodarki opartej na wiedzy, dla działania: 8.3. Poprawa dostępu do profilaktyki, diagnostyki i rehabilitacji leczniczej ułatwiającej pozostanie w zatrudnieniu i powrót do pracy, ...

II.2.14) Informacje dodatkowe

Termin wykonania zamówienia (trwania umowy) - 60 dni od dnia zawarcia umowy.

Zamawiający stosuje w niniejszym postępowaniu uprzednią ocenę ofert (odwróconą kolejność oceny), o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Ślizgi do przemieszczania pacjentów - 18 szt.

Część nr: 2

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33192600 Sprzęt do podnoszenia dla służby zdrowia

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. Gen.

Jerzego Ziętka

adres: ul. Śniadeckiego 1 42 – 604 Tarnowskie Góry, POLSKA

II.2.4) Opis zamówienia:

Ślizgi do przemieszczania pacjentów - 18 szt.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagane minimalne parametry techniczne, jakościowe i funkcjonalne oraz warunki konieczne do spełnienia zostały określone w załączniku nr 1A do SWZ.

Wymagania ogólne dotyczące przedmiotu zamówienia:

- a) musi spełniać wymagania w zakresie dopuszczenia do obrotu i stosowania na terenie RP;
- b) posiadać wymagane przepisami prawa atesty i dopuszczenia zgodnie z obowiązującymi przepisami;
- c) posiadać wymagane przepisami prawa ważne dokumenty i świadectwa rejestracyjne zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2021 poz. 1565);
- e) musi być fabrycznie nowy, nieregenerowany, nieużywany, nie będący eksponatem na targach, oryginalnie zapakowany i wyprodukowany nie później niż 12 miesięcy przed terminem dostawy;
- f) był objęty gwarancją producenta/ dostawcy, minimalny wymagany okres gwarancji wskazano w załączniku nr 1A do SWZ;
- g) musi być wolny od wad fizycznych i prawnych, w szczególności nie może naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich;
- h) musi być kompletny, a do jego uruchomienia oraz używania, zgodnie z przeznaczeniem, nie będzie konieczny zakup dodatkowych elementów lub akcesoriów;
- i) winien charakteryzować się wszystkimi wymaganymi przez Zamawiającego parametrami technicznymi, funkcjonalnymi i eksploatacyjnymi opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ.

Wykonawca jest zobowiązany ponadto do:

- a) zapewnienia transportu przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego w taki sposób, aby spełnić warunki narzucone w tym zakresie przez producenta;
- b) rozładunku, montażu i uruchomienia dostarczonego sprzętu - jeżeli przewiduje to instrukcja użytkownika producenta, w siedzibie Zamawiającego, w miejscu i w terminie wskazanym przez Zamawiającego;
- c) dostarczenia wraz z dostawą sprzętu szczegółowych instrukcji obsługi i konserwacji oraz kart gwarancyjnych, a także wykazu punktów serwisowych świadczących usługi w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym oraz wykazu dostawców specjalnych części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez wytwórcę produktu. Wszystkie wyżej wymienione dokumenty przekazane zostaną w polskiej wersji językowej.;
- d) przeszkolenia personelu Zamawiającego, na miejscu dostawy w zakresie obsługi i eksploatacji sprzętu, jeżeli przewiduje to instrukcja użytkownika producenta. Szkolenie musi być potwierdzone protokołem oraz winno odbyć się w czasie umożliwiającym przeszkolenie całego personelu Zamawiającego pracującego w systemie zmianowym.

Przedmiotowe środki dowodowe:

1. W celu wykazania, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca złożył wraz z ofertą następujące przedmiotowe środki dowodowe:

- a) Certyfikat CE lub Deklarację Zgodności lub inne równoważne dokumenty, świadczące o wymaganym dopuszczeniu do obrotu na terenie RP;
- b) dokument potwierdzający zgłoszenie, powiadomienie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych oferowanych sprzętów medycznych, gdy asortyment jest wyrobem medycznym zgodnym z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565);
- c) katalogi, prospekty, zdjęcia, specyfikacje techniczne, karty katalogowe lub inne dokumenty umożliwiające zapoznanie się z wyglądem przedmiotu zamówienia oraz zawierające dokładny opis sprzętu, oferowanych parametrów w języku polskim, potwierdzający spełnianie wszystkich wymagań opisanych przez Zamawiającego

w SWZ. Zamawiający dopuści złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, potwierdzającego spełnienie parametrów nie wyszczególnionych w ww. materiałach.

2. Mając na uwadze art. 107 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający informuje, że przedmiotowe środki dowodowe podlegają uzupełnieniu, w przypadku gdy nie zostaną one złożone lub będą niekompletne.

c.d. patrz SWZ

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji i rękojmi za wady / Waga: 40 pkt

Cena - Waga: 60 pkt

II.2.6) Szacunkowa wartość

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

Okres w dniach: 60

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.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: tak

Numer identyfikacyjny projektu:

RPSL.08.03.02-24-04EH/19-00 projekt „Dobra ergonomia pracy = Przyjazny Pracodawca!”

współfinansowanego z EFS w ramach RPO Województwa Śląskiego na lata 2014-2020, dla osi priorytetowej:

VIII. Regionalne kadry gospodarki opartej na wiedzy, dla działania: 8.3. Poprawa dostępu do profilaktyki, diagnostyki i rehabilitacji leczniczej ułatwiającej pozostanie w zatrudnieniu i powrót do pracy, ...

II.2.14) Informacje dodatkowe

Termin wykonania zamówienia (trwania umowy) - 60 dni od dnia zawarcia umowy.

Zamawiający stosuje w niniejszym postępowaniu uprzednią ocenę ofert (odwróconą kolejność oceny), o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Kozetki elektryczne - 19 szt.

Część nr: 3

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33192210 Stoły do badania

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL22 Śląskie

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. Gen.

Jerzego Ziętka

adres: ul. Śniadeckiego 1 42 – 604 Tarnowskie Góry, POLSKA

II.2.4) Opis zamówienia:

Kozetki elektryczne - 19 szt.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagane minimalne parametry techniczne, jakościowe i funkcjonalne oraz warunki konieczne do spełnienia zostały określone w załączniku nr 1A do SWZ.

Wymagania ogólne dotyczące przedmiotu zamówienia:

- a) musi spełniać wymagania w zakresie dopuszczenia do obrotu i stosowania na terenie RP;
- b) posiadać wymagane przepisami prawa atesty i dopuszczenia zgodnie z obowiązującymi przepisami;
- c) posiadać wymagane przepisami prawa ważne dokumenty i świadectwa rejestracyjne zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2021 poz. 1565);
- e) musi być fabrycznie nowy, nieregenerowany, nieużywany, nie będący eksponatem na targach, oryginalnie zapakowany i wyprodukowany nie później niż 12 miesięcy przed terminem dostawy;
- f) był objęty gwarancją producenta/ dostawcy, minimalny wymagany okres gwarancji wskazano w załączniku nr 1A do SWZ;
- g) musi być wolny od wad fizycznych i prawnych, w szczególności nie może naruszać jakichkolwiek praw osób trzecich;
- h) musi być kompletny, a do jego uruchomienia oraz używania, zgodnie z przeznaczeniem, nie będzie konieczny zakup dodatkowych elementów lub akcesoriów;
- i) winien charakteryzować się wszystkimi wymaganymi przez Zamawiającego parametrami technicznymi, funkcjonalnymi i eksploatacyjnymi opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ.

Wykonawca jest zobowiązany ponadto do:

- a) zapewnienia transportu przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego w taki sposób, aby spełnić warunki narzucone w tym zakresie przez producenta;
- b) rozładunku, montażu i uruchomienia dostarczonego sprzętu - jeżeli przewiduje to instrukcja użytkownika producenta, w siedzibie Zamawiającego, w miejscu i w terminie wskazanym przez Zamawiającego;
- c) dostarczenia wraz z dostawą sprzętu szczegółowych instrukcji obsługi i konserwacji oraz kart gwarancyjnych, a także wykazu punktów serwisowych świadczących usługi w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym oraz wykazu dostawców specjalnych części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez wytwórcę produktu. Wszystkie wyżej wymienione dokumenty przekazane zostaną w polskiej wersji językowej.;
- d) przeszkolenia personelu Zamawiającego, na miejscu dostawy w zakresie obsługi i eksploatacji sprzętu, jeżeli przewiduje to instrukcja użytkownika producenta. Szkolenie musi być potwierdzone protokołem oraz winno odbyć się w czasie umożliwiającym przeszkolenie całego personelu Zamawiającego pracującego w systemie zmianowym.

Przedmiotowe środki dowodowe:

1. W celu wykazania, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca złożył wraz z ofertą następujące przedmiotowe środki dowodowe:

- a) Certyfikat CE lub Deklarację Zgodności lub inne równoważne dokumenty, świadczące o wymaganym dopuszczeniu do obrotu na terenie RP;
- b) dokument potwierdzający zgłoszenie, powiadomienie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych oferowanych sprzętów medycznych, gdy asortyment jest wyrobem medycznym zgodnym z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565);
- c) katalogi, prospekty, zdjęcia, specyfikacje techniczne, karty katalogowe lub inne dokumenty umożliwiające zapoznanie się z wyglądem przedmiotu zamówienia oraz zawierające dokładny opis sprzętu, oferowanych parametrów w języku polskim, potwierdzający spełnianie wszystkich wymagań opisanych przez Zamawiającego

w SWZ. Zamawiający dopuści złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, potwierdzającego spełnienie parametrów nie wyszczególnionych w ww. materiałach.

2. Mając na uwadze art. 107 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający informuje, że przedmiotowe środki dowodowe podlegają uzupełnieniu, w przypadku gdy nie zostaną one złożone lub będą niekompletne.

c.d. patrz SWZ

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji i rękojmi za wady / Waga: 40 pkt

Cena - Waga: 60 pkt

II.2.6) Szacunkowa wartość

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

Okres w dniach: 60

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.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: tak

Numer identyfikacyjny projektu:

RPSL.08.03.02-24-04EH/19-00 projekt „Dobra ergonomia pracy = Przyjazny Pracodawca!”

współfinansowanego z EFS w ramach RPO Województwa Śląskiego na lata 2014-2020, dla osi priorytetowej:

VIII. Regionalne kadry gospodarki opartej na wiedzy, dla działania: 8.3. Poprawa dostępu do profilaktyki, diagnostyki i rehabilitacji leczniczej ułatwiającej pozostanie w zatrudnieniu i powrót do pracy, ...

II.2.14) Informacje dodatkowe

Termin wykonania zamówienia (trwania umowy) - 60 dni od dnia zawarcia umowy.

Zamawiający stosuje w niniejszym postępowaniu uprzednią ocenę ofert (odwróconą kolejność oceny), o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

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:

PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

1. O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy:

1.1. nie podlegają wykluczeniu na podstawie przesłanek określonych w pkt 2 niniejszego Rozdziału,
1.2. spełniają warunki udziału w postępowaniu, określone przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w Rozdziale IX. SWZ.

2. Podstawy wykluczenia:

2.1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1) – 6) ustawy Pzp (obligatoryjne przesłanki wykluczenia):

INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. Warunki udziału w postępowaniu, określone przez Zamawiającego spośród warunków, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp:

1.1. Zdolność do występowania w obrocie gospodarczym - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

1.2. Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej- Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

1.3. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

1.4. Zdolność techniczna lub zawodowa - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

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

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

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

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

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

1. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawiera Załącznik nr 6 do SWZ.

2. Zamawiający przewiduje możliwość zmian postanowień zawartej umowy (tzw. zmiany kontraktowe w oparciu o art. 455 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp) w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, zgodnie z warunkami zawartymi w projektowanych postanowieniach umowy.

3. Zmiana umowy może także nastąpić w przypadkach, o których mowa w art. 455 ust. 1 pkt 2-4 oraz ust. 2 ustawy Pzp.

4. Przed zawarciem umowy należy dopełnić formalności, które zostały wskazane w Rozdziale XXI. SWZ.

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.1.8) **Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)**

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

IV.2) **Informacje administracyjne**

IV.2.2) **Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału**

Data: 07/04/2022

Czas lokalny: 08:00

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: 05/07/2022

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 07/04/2022

Czas lokalny: 09:00

Miejsce:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. Gen. Jerzego Ziętka, ul. Śniadeckiego 1 42 – 604 Tarnowskie Góry, Sekcja Zamówień Publicznych pok. A15

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) **Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia**

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.3) **Informacje dodatkowe:**

KLAUZULA INFORMACYJNA - art. 13 RODO

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1 z późn. zm.), dalej „RODO”, informuję, że:

administratorem Pani/Pana danych osobowych jest : SP ZOZ „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. Gen. J. Ziętka ul. Śniadeckiego 1 42-604 Tarnowskie Góry

tel. 32- 384 70 71, 32- 285 30 71, tel./fax. 32- 285 41 23

e-mail: repty@repty.pl strona internetowa: www.repty.pl

z inspektorem ochrony danych osobowych w SP ZOZ „REPTY” Górnośląskim Centrum Rehabilitacji im. Gen. J. Ziętka można się kontaktować: iod@repty.pl

Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego pn.: DOSTAWA SPRZĘTU ZWIĘKSZAJĄCEGO ERGONOMIĘ NA STANOWISKACH PRACY, nr sprawy GCR/5/ZP/2022, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;

odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.), dalej „ustawa Pzp”;

Pani/Pana dane osobowe zawarte w protokole i załącznikach będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy oraz nie krócej niż okres przewidziany w instrukcji kancelaryjnej będącej załącznikiem do rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z

dnia 18 stycznia 2011r. w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie działania archiwów zakładowych.

obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp; w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;

posiada Pani/Pan:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących *;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych **;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO ***;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

VI.4) **Procedury odwoławcze**

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

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17A

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587800

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ - patrz SWZ pkt XXII

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

Oficjalna nazwa: Departament Odwołań Urzędu Zamówień Publicznych

Adres pocztowy: ul. Postępu 17A

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587800

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

07/03/2022