

Ogłoszenie nr 550971-N-2019 z dnia 2019-05-22 r.

Mazowieckie Centrum Stomatologii Sp. z o.o.: Dostawa urządzeń stomatologicznych do  
Mazowieckiego Centrum Stomatologii Sp. z o.o.  
OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - Dostawy

**Zamieszczanie ogłoszenia:** Zamieszczanie obowiązkowe

**Ogłoszenie dotyczy:** Zamówienia publicznego

**Zamówienie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej**

Nie

**Nazwa projektu lub programu**

**O zamówienie mogą ubiegać się wyłącznie zakłady pracy chronionej oraz wykonawcy, których działalność, lub działalność ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, obejmuje społeczną i zawodową integrację osób będących członkami grup społecznie marginalizowanych**

Nie

Należy podać minimalny procentowy wskaźnik zatrudnienia osób należących do jednej lub więcej kategorii, o których mowa w art. 22 ust. 2 ustawy Pzp, nie mniejszy niż 30%, osób zatrudnionych przez zakłady pracy chronionej lub wykonawców albo ich jednostki (w %)

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

**Postępowanie przeprowadza centralny zamawiający**

Nie

**Postępowanie przeprowadza podmiot, któremu zamawiający powierzył/powierzyli przeprowadzenie postępowania**

Nie

**Informacje na temat podmiotu któremu zamawiający powierzył/powierzyli prowadzenie postępowania:**

**Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie przez zamawiających**

Nie

Jeżeli tak, należy wymienić zamawiających, którzy wspólnie przeprowadzają postępowanie oraz podać adresy ich siedzib, krajowe numery identyfikacyjne oraz osoby do kontaktów wraz z danymi do kontaktów:

**Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej**

Nie

**W przypadku przeprowadzania postępowania wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej – mające zastosowanie krajowe prawo zamówień publicznych:**

**Informacje dodatkowe:**

**I. 1) NAZWA I ADRES:** Mazowieckie Centrum Stomatologii Sp. z o.o., krajowy numer identyfikacyjny 14204948200000, ul. ul. Nowy Zjazd 1, 00-301 Warszawa, woj. mazowieckie, państwo Polska, tel. 22 55 69 400, e-mail k.raczkowska@mcs-przychodnia.pl,

faks 22 55 69 403.

Adres strony internetowej (URL): [www.mcs-przychodnia.pl](http://www.mcs-przychodnia.pl)

Adres profilu nabywcy:

Adres strony internetowej pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

**I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO:** Inny (proszę określić):

Podmiot leczniczy

**I.3) WSPÓLNE UDZIELANIE ZAMÓWIENIA (jeżeli dotyczy):**

Podział obowiązków między zamawiającymi w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania, w tym w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej (który z zamawiających jest odpowiedzialny za przeprowadzenie postępowania, czy i w jakim zakresie za przeprowadzenie postępowania odpowiadają pozostali zamawiający, czy zamówienie będzie udzielane przez każdego z zamawiających indywidualnie, czy zamówienie zostanie udzielone w imieniu i na rzecz pozostałych zamawiających):

**I.4) KOMUNIKACJA:**

**Neograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów z postępowania można uzyskać pod adresem (URL)**

Nie

**Adres strony internetowej, na której zamieszczona będzie specyfikacja istotnych warunków zamówienia**

Tak

[www.mcs-przychodnia.pl](http://www.mcs-przychodnia.pl)

**Dostęp do dokumentów z postępowania jest ograniczony - więcej informacji można uzyskać pod adresem**

Nie

**Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesłać:**

**Elektronicznie**

Nie

adres

**Dopuszczone jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:**

Nie

Inny sposób:

**Wymagane jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:**

Tak

Inny sposób:

drogą pocztową, osobiście lub przy pomocy kuriera

Adres:

Mazowieckie Centrum Stomatologii Spółka z o.o., ul. Nowy Zjazd 1, 00 - 301 Warszawa, w Sekretariat (III piętro, pokój nr 321)

**Komunikacja elektroniczna wymaga korzystania z narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne**

Nie

Nieograniczony, pełny, bezpośredni i bezpłatny dostęp do tych narzędzi można uzyskać pod adresem: (URL)

**SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

**II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego:** Dostawa urządzeń stomatologicznych do Mazowieckiego Centrum Stomatologii Sp. z o.o.

**Numer referencyjny:** (nr ref. sprawy: ZP/09/19)

**Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia przeprowadzono dialog techniczny**

Nie

**II.2) Rodzaj zamówienia:** Dostawy

**II.3) Informacja o możliwości składania ofert częściowych**

Zamówienie podzielone jest na części:

Tak

**Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do:**

wszystkich części

**Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia łącznie następujących części lub grup części:**

**Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:**

**II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań ) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** CZĘŚĆ NR 1. MIKROSILNIK ELEKTRYCZNY ZE ŚWIATŁEM TYPU MC2 ISOLITE LK BIEN AIR lub równoważny - 6 szt Podstawowe dane techniczne: ♣ zakres obrotów [1/min] 60 – 40000 ♣ pełna moc przy minimalnych obrotach ♣ tzw. „miękki start” ♣ wbudowane źródło światła ♣ zgodny z normą ISO ♣ chłodzenie mikrosilnika powietrzem ♣ wewnętrzny spray ♣ urządzenia fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru → Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. → Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. → W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego

przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. – Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy. CZĘŚĆ NR 2: TURBINA ZE ŚWIATŁEM LED 10 szt Podstawowe dane techniczne: ♣ podłączenie zgodnie z normą EN ISO 9168:2009, ♣ oświetlenie poprzez diodę LED w turbinie, (światło LED z diody zamontowanej bezpośrednio przy główce turbiny) ♣ ceramiczne łożyska kulkowe, ♣ prędkość obrotowa min. 300 000 [obr/min], (maksymalna prędkość obrotowa 350 000 obr/min ± 30,000 obr/min) ♣ moc nie mniejsza niż 21 W ♣ zużycie powietrza nie większe niż 45 Nl/min ♣ przystosowana do instrumentów obrotowych wykonanych zgodnie z normą PN EN 1797-2017 -07 1:1995 - 1,6 / 25 mm, ♣ mocowanie wiertła, bez klucza, systemem „push”, ♣ chłodzenie sprayem wodnym co najmniej poczwórnym, ♣ brak możliwości zasysania zewnętrznych płynów do wnętrza turbiny podczas jej zatrzymania, (system zapobiegający zasysaniu zewnętrznych płynów podczas jej zatrzymywania zamontowany w główce turbiny) ♣ ergonomiczny i lekki uchwyt (waga końcówki turbinowej bez szybkozłączki nie większa niż 55g), ♣ możliwość konserwacji i czyszczenia w urządzeniu Assistina W&H 301 Plus, (olej serwisowy F1, W&H, MD-400) -warunek konieczny, ♣ sterylizacja parowa w autoklawie 134°C (4 minuty), ♣ końcówki fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ sprzęt odpowiedni do wiertel i frezów firmy JOTA, ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru. – Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. – Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. – W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. – Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy. CZĘŚĆ NR 3. KĄTNICA ZE ŚWIATŁEM 10 szt Podstawowe dane techniczne: ♣ przełożenie 1:1, ♣ podłączenie bezpośrednio do silnika na trzpień wg ISO 3964, ♣ silnik z zamontowanym źródłem światła, ♣ światłowód wykonany z jednolitego pręta sztucznego szkła o małym współczynniku tłumienia, ♣ prędkość obrotowa [obr/max] 40 000, ♣ średnica główki nie większa niż 9,5 mm ♣ wysokość główki ze standardowym wiertłem 19 mm nie większa niż 20 mm ♣ maksymalna długość wiertła dopuszczona przez producenta nie mniejsza niż 34 mm ♣ przystosowana do instrumentów obrotowych wykonanych zgodnie z normą PN EN 1797 -2017 - 07 -1:1995- średnica 2,35, długość trzonka – 22 mm, ♣ mocowanie wiertła bez klucza systemem „push”, ♣ pojedynczy spray, ♣ ergonomiczny uchwyt, ♣ możliwość konserwacji i czyszczenia w urządzeniu Assistina W&H 301 Plus, (olej serwisowy F1, W&H, MD-400) -warunek konieczny, ♣ sterylizacja parowa w autoklawie 134°C (4 minuty), ♣ końcówki fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ sprzęt odpowiedni do wiertel i frezów firmy JOTA, ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru. – Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. – Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. – W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty

potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. – Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy. CZĘŚĆ NR 4. PROSTNICA 11 szt Podstawowe dane techniczne: ♣ przełożenie 1:1, ♣ system mocowania wiertel i frezów chirurgicznych ♣ narzędzia o średnicy trzonka 2,35 mm ♣ prędkość obrotowa [obr/max] 40 000 ♣ możliwość sterylizacji w autoklawie 134°C ♣ konserwacja i czyszczenie w urządzeniu Assistina 301 Plus W&H(olej serwisowy F1, W&H, MD-400) -warunek konieczny ♣ sprzęt odpowiedni do wiertel i frezów firmy JOTA ♣ urządzenia fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru – Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. – Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. – W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. – Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy. CZĘŚĆ NR 5. UNIWERSALNA SZYBKOZŁĄCZKA ZE ŚWIATŁEM TYPU ROTO-QUICK EQ 24 W&H lub równoważny 3 szt Podstawowe dane techniczne: ♣ do użytku ze wszystkimi standardowymi turbinami W&H ♣ kompatybilność - ze wszystkimi turbinami, silnikami powietrznymi i skalarami ze złączami Roto Quick ♣ możliwość obrotu instrumentu o 360 ° ♣ zawór antyrekacyjny ♣ możliwość sterylizacji w autoklawie 134°C ♣ urządzenia fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru – Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. – Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. – W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. – Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy. CZĘŚĆ NR 6. GŁOWICA (RĘKOJEŚĆ) DO SKALERA FIRMY EMS TYP EN-041 lub równoważny - 6 szt Podstawowe dane techniczne: ♣ oryginalna rękojeść do skalera EMS mini piezon, ♣ bez światła, ♣ urządzenia fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji 2018, ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru – Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. – Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklarację

zgodności z CE wystawioną przez producenta urządzeń. – W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. – Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy.

**II.5) Główny kod CPV: 33100000-1**

**Dodatkowe kody CPV:**

Kod CPV
33126000-9

**II.6) Całkowita wartość zamówienia** (jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

(w przypadku umów ramowych lub dynamicznego systemu zakupów – szacunkowa całkowita maksymalna wartość w całym okresie obowiązywania umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów)

**II.7) Czy przewiduje się udzielenie zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:** Nie

Określenie przedmiotu, wielkości lub zakresu oraz warunków na jakich zostaną udzielone zamówienia, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:

**II.8) Okres, w którym realizowane będzie zamówienie lub okres, na który została zawarta umowa ramowa lub okres, na który został ustanowiony dynamiczny system zakupów:**

miesiącach: *lub* dniach: 30

*lub*

**data rozpoczęcia:** *lub* **zakończenia:**

**II.9) Informacje dodatkowe:** Termin realizacji zamówienia maksymalnie 30 dni od dnia podpisania umowy.

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

**III.1) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

**III.1.1) Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów**

Określenie warunków: Zamawiający nie stawia w tym zakresie wymagań.

Informacje dodatkowe

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

Określenie warunków: Zamawiający nie stawia w tym zakresie wymagań.

Informacje dodatkowe

**III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa**

Określenie warunków: Zamawiający nie stawia w tym zakresie wymagań.

Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób:  
Informacje dodatkowe:

### **III.2) PODSTAWY WYKLUCZENIA**

**III.2.1) Podstawy wykluczenia określone w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp**

**III.2.2) Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp** Nie Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia:

### **III.3) WYKAZ OŚWIADCZEŃ SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CELU WSTĘPNEGO POTWIERDZENIA, ŻE NIE PODLEGA ON WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIA WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPEŁNIA KRYTERIA SELEKCJI**

**Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu**

Tak

**Oświadczenie o spełnianiu kryteriów selekcji**

Nie

### **III.4) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW , SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 3 USTAWY PZP:**

-Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13,14, 21 Ustawy wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem składania ofert. - Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów Wykonawca (zgodnie z postanowieniem art. 24 ust. 11 Ustawy) w terminie 3. dni od dnia przekazania informacji z otwarcia ofert (art. 86 ust. 5 Ustawy), tj. zamieszczenia informacji na stronie internetowej, przekazuje Zamawiającemu.

### **III.5) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 1 USTAWY PZP**

**III.5.1) W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:**

**III.5.2) W ZAKRESIE KRYTERIÓW SELEKCJI:**

### **III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP**

a) Certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklarację zgodności z CE wystawioną przez producenta urządzeń. b) Dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z

wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela / Importera / Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. d) W przypadku zaoferowania produktów równoważnych jakościowo do określonych w Załącznikach nr 1 do SIWZ w celu potwierdzenia, że oferowane przedmioty zamówienia spełniają wymagania określone w ww. załącznikach, wykonawca złoży: karty techniczne zaoferowanych urządzeń. Karty techniczne muszą zawierać firmowe materiały informacyjne potwierdzające parametry techniczne oferowanych urządzeń. Jako firmowe materiały informacyjne należy załączyć aktualne materiały źródłowe producenta tj. karty katalogowe, foldery, prospekty, dane techniczne lub instrukcje oferowanego sprzętu (w języku angielskim lub polskim, w oryginale lub kserokopie poświadczona za zgodność z oryginałem) potwierdzające parametry techniczne oferowanych urządzeń.

### **III.7) INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6)**

1. Wykaz wymaganych oświadczeń i dokumentów od wykonawców w celu potwierdzenia spełnienia warunków, które należy złożyć z ofertą: 1) Wypełniony Formularz Ofertowy stanowiący Załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji; 2) Wypełniony Opis przedmiotu zamówienia, stanowiący Załącznik 1. do SIWZ (w zależności od wybranej części); 3) Oświadczenie Wykonawcy, że nie podlega wykluczeniu; 4) Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu; 5) Warunki gwarancji zaproponowane przez Wykonawcę stanowiące Załącznik nr 7 do SIWZ; 6) Oświadczenie o wprowadzeniu do obrotu stanowiące Załącznik nr 8 do SIWZ; 7) Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w Rozdziale VIII SIWZ powołuje się na zasoby innych podmiotów w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu - zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w pkt. 4 8) Pełnomocnictwo - jeżeli oferta nie jest podpisana przez osobę upoważnioną i wykazaną w KRS.

## **SEKCJA IV: PROCEDURA**

### **IV.1) OPIS**

**IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia:** Przetarg nieograniczony

**IV.1.2) Zamawiający żąda wniesienia wadium:**

Nie

Informacja na temat wadium

**IV.1.3) Przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia:**

Nie

Należy podać informacje na temat udzielania zaliczek:

**IV.1.4) Wymaga się złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:**

Nie

Dopuszcza się złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Informacje dodatkowe:



**IV.1.5.) Wymaga się złożenia oferty wariantowej:**

Nie

Dopuszcza się złożenie oferty wariantowej

Złożenie oferty wariantowej dopuszcza się tylko z jednoczesnym złożeniem oferty zasadniczej:

**IV.1.6) Przewidywana liczba wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do udziału w postępowaniu**

*(przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne)*

Liczba wykonawców

Przewidywana minimalna liczba wykonawców

Maksymalna liczba wykonawców

Kryteria selekcji wykonawców:

**IV.1.7) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów:**

Umowa ramowa będzie zawarta:

Czy przewiduje się ograniczenie liczby uczestników umowy ramowej:

Przewidziana maksymalna liczba uczestników umowy ramowej:

Informacje dodatkowe:

Zamówienie obejmuje ustanowienie dynamicznego systemu zakupów:

Adres strony internetowej, na której będą zamieszczone dodatkowe informacje dotyczące dynamicznego systemu zakupów:

Informacje dodatkowe:

W ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów dopuszcza się złożenie ofert w formie katalogów elektronicznych:

Przewiduje się pobranie ze złożonych katalogów elektronicznych informacji potrzebnych do sporządzenia ofert w ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów:

**IV.1.8) Aukcja elektroniczna**

**Przewidziane jest przeprowadzenie aukcji elektronicznej** *(przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem)* Nie

Należy podać adres strony internetowej, na której aukcja będzie prowadzona:

**Należy wskazać elementy, których wartości będą przedmiotem aukcji elektronicznej:**

**Przewiduje się ograniczenia co do przedstawionych wartości, wynikające z opisu przedmiotu zamówienia:**

Należy podać, które informacje zostaną udostępnione wykonawcom w trakcie aukcji elektronicznej oraz jaki będzie termin ich udostępnienia:

Informacje dotyczące przebiegu aukcji elektronicznej:

Jaki jest przewidziany sposób postępowania w toku aukcji elektronicznej i jakie będą warunki, na jakich wykonawcy będą mogli licytować (minimalne wysokości postąpień):

Informacje dotyczące wykorzystywanego sprzętu elektronicznego, rozwiązań i specyfikacji technicznych w zakresie połączeń:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w aukcji elektronicznej:

Informacje o liczbie etapów aukcji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Czy wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Warunki zamknięcia aukcji elektronicznej:

## **IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT**

### **IV.2.1) Kryteria oceny ofert:**

#### **IV.2.2) Kryteria**

Kryteria	Znaczenie
Cena brutto	80,00
Warunki gwarancji	15,00
Termin dostawy	5,00

### **IV.2.3) Zastosowanie procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp (przetarg nieograniczony)**

Tak

## **IV.3) Negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne**

### **IV.3.1) Informacje na temat negocjacji z ogłoszeniem**

Minimalne wymagania, które muszą spełniać wszystkie oferty:

Przewidziane jest zastrzeżenie prawa do udzielenia zamówienia na podstawie ofert wstępnych bez przeprowadzenia negocjacji

Przewidziany jest podział negocjacji na etapy w celu ograniczenia liczby ofert:

Należy podać informacje na temat etapów negocjacji (w tym liczbę etapów):

Informacje dodatkowe

### **IV.3.2) Informacje na temat dialogu konkurencyjnego**

Opis potrzeb i wymagań zamawiającego lub informacja o sposobie uzyskania tego opisu:

Informacja o wysokości nagród dla wykonawców, którzy podczas dialogu konkurencyjnego przedstawili rozwiązania stanowiące podstawę do składania ofert, jeżeli zamawiający przewiduje nagrody:

Wstępny harmonogram postępowania:

Podział dialogu na etapy w celu ograniczenia liczby rozwiązań:  
Należy podać informacje na temat etapów dialogu:

Informacje dodatkowe:

#### **IV.3.3) Informacje na temat partnerstwa innowacyjnego**

Elementy opisu przedmiotu zamówienia definiujące minimalne wymagania, którym muszą odpowiadać wszystkie oferty:

Podział negocjacji na etapy w celu ograniczeniu liczby ofert podlegających negocjacom poprzez zastosowanie kryteriów oceny ofert wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Informacje dodatkowe:

#### **IV.4) Licytacja elektroniczna**

Adres strony internetowej, na której będzie prowadzona licytacja elektroniczna:

Adres strony internetowej, na której jest dostępny opis przedmiotu zamówienia w licytacji elektronicznej:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w licytacji elektronicznej, w tym wymagania techniczne urządzeń informatycznych:

Sposób postępowania w toku licytacji elektronicznej, w tym określenie minimalnych wysokości postępień:

Informacje o liczbie etapów licytacji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postępień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w licytacji elektronicznej:

Data: godzina:

Termin otwarcia licytacji elektronicznej:

Termin i warunki zamknięcia licytacji elektronicznej:

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, albo ogólne warunki umowy, albo wzór umowy:

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Informacje dodatkowe:

#### **IV.5) ZMIANA UMOWY**

**Przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: Tak**

Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

1. Strony, na podstawie przepisu art. 144 ustawy Pzp ustalają, że każda istotna zmiana Umowy może nastąpić za zgodą obu Stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności, tj. w formie aneksu do Umowy oraz według zasad i na warunkach określonych poniżej. 2.

Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmiany Umowy w następujących sytuacjach:

1) w przypadku, gdy nastąpi zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu umowy; 2) nastąpiła zmiana danych

podmiotów zawierających Umowę (np. w wyniku przekształceń, przejęć, itp.); 3) nastąpiła zmiana nazwy handlowej; 3. W celu dokonania zmian postanowień Umowy wnioskowanych przez Stronę zobowiązana jest ona pisemnie wystąpić z propozycją zmiany warunków Umowy wraz z ich uzasadnieniem i udokumentowaniem.

#### **IV.6) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE**

**IV.6.1) Sposób udostępniania informacji o charakterze poufnym (jeżeli dotyczy):**

**Środki służące ochronie informacji o charakterze poufnym**

**IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:**

Data: 2019-05-30, godzina: 12:30,

Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem):

Wskazać powody:

Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

> polski

**IV.6.3) Termin związania ofertą:** do: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert)

**IV.6.4) 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

**IV.6.5) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, jeżeli środki służące sfinansowaniu zamówień na badania naukowe lub prace rozwojowe, które zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane** Nie

**IV.6.6) Informacje dodatkowe:**

#### **ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH**

**Część** 1 **Nazwa:** MIKROSILNIK ELEKTRYCZNY ZE ŚWIATŁEM TYPU MC2  
**nr:** ISOLITE LK BIEN AIR lub równoważny

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** ♣ zakres obrotów [1/min] 60 – 40000 ♣ pełna moc przy minimalnych obrotach ♣ tzw. „miękki start” ♣ wbudowane źródło światła ♣ zgodny z normą ISO ♣ chłodzenie mikrosilnika powietrzem ♣ wewnętrzny spray ♣ urządzenia fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru → Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. → Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę

notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. – W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. – Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy.

**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):** 33100000-1, 33126000-9

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

**4) Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

**5) Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
Cena brutto	80,00
Warunki gwarancji	15,00
Termin dostawy	5,00

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

**Część nr: 2 Nazwa:** TURBINA ZE ŚWIATŁEM LED

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**

Podstawowe dane techniczne: ♣ podłączenie zgodnie z normą EN ISO 9168:2009, ♣ oświetlenie poprzez diodę LED w turbinie, (światło LED z diody zamontowanej bezpośrednio przy główce turbiny) ♣ ceramiczne łożyska kulkowe, ♣ prędkość obrotowa min. 300 000 [obr/min], (maksymalna prędkość obrotowa 350 000 obr/min ± 30,000 obr/min) ♣ moc nie mniejsza niż 21W ♣ zużycie powietrza nie większe niż 45 NI/min ♣ przystosowana do instrumentów obrotowych wykonanych zgodnie z normą PN EN 1797-2017 -07 1:1995 - 1,6 / 25 mm, ♣ mocowanie wiertła, bez klucza, systemem „push”, ♣ chłodzenie sprayem wodnym co najmniej poczwórnym, ♣ brak możliwości zasysania zewnętrznych płynów do wnętrza turbiny podczas jej zatrzymania, (system zapobiegający zasysaniu zewnętrznych płynów podczas jej zatrzymywania zamontowany w główce turbiny) ♣ ergonomiczny i lekki uchwyt (waga końcówki turbinowej bez szybkozłączki nie większa niż 55g), ♣ możliwość konserwacji i czyszczenia w urządzeniu Assistina W&H 301 Plus, (olej serwisowy F1, W&H, MD-400) - warunek konieczny, ♣ sterylizacja parowa w autoklawie 134°C (4 minuty), ♣ końcówki fabrycznie nowe, nie

powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ sprzęt odpowiedni do wiertel i frezów firmy JOTA, ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru. → Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. → Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. → W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. → Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy.

2) **Wspólny Słownik Zamówień(CPV):** 33100000-1, 33126000-9

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

**4) Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

**5) Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
Cena brutto	80,00
Warunki gwarancji	15,00
Termin dostawy	5,00

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

**Część nr: 3 Nazwa: KĄTNICA ZE ŚWIATŁEM**

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**

Podstawowe dane techniczne: ♣ przełożenie 1:1, ♣ podłączenie bezpośrednio do silnika na trzpień wg ISO 3964, ♣ silnik z zamontowanym źródłem światła, ♣ światłowód wykonany z jednolitego pręta sztucznego szkła o małym współczynniku tłumienia, ♣ prędkość obrotowa [obr/max] 40 000, ♣ średnica głowki nie większa niż 9,5 mm ♣ wysokość głowki ze standardowym wiertłem 19 mm nie większa niż 20 mm ♣ maksymalna długość wiertła dopuszczona przez producenta nie mniejsza niż 34 mm ♣ przystosowana do instrumentów obrotowych wykonanych zgodnie z normą PN EN 1797 -2017 - 07 -1:1995- średnica 2,35, długość trzonka – 22 mm, ♣ mocowanie wiertła bez klucza systemem „push”, ♣ pojedynczy spray, ♣ ergonomiczny uchwyt, ♣ możliwość konserwacji i czyszczenia w

urządzeniu Assistina W&H 301 Plus, (olej serwisowy F1, W&H, MD-400) -warunek konieczny, ♣ sterylizacja parowa w autoklawie 134°C (4 minuty), ♣ końcówki fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ sprzęt odpowiedni do wiertel i frezów firmy JOTA, ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru. → Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. → Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. → W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. → Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy.

**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):** 33100000-1, 33126000-9

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

**4) Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

**5) Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
Cena brutto	80,00
Warunki gwarancji	15,00
Termin dostawy	5,00

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

**Część nr: 4 Nazwa: PROSTNICA**

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Podstawowe dane techniczne: ♣ przełożenie 1:1, ♣ system mocowania wiertel i frezów chirurgicznych ♣ narzędzia o średnicy trzonka 2,35 mm ♣ prędkość obrotowa [obr/max] 40 000 ♣ możliwość sterylizacji w autoklawie 134°C ♣ konserwacja i czyszczenie w urządzeniu Assistina 301 Plus W&H(olej serwisowy F1, W&H, MD-400) -warunek konieczny ♣ sprzęt odpowiedni do wiertel i frezów firmy JOTA ♣ urządzenia fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru → Oferowane urządzenie musi

spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. → Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. → W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. → Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy.

**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV):** 33100000-1, 33126000-9

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

**4) Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

**5) Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
Cena brutto	80,00
Warunki gwarancji	15,00
Termin dostawy	5,00

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

**Część nr: 5 Nazwa:** UNIWERSALNA SZYBKOZŁĄCZKA ZE ŚWIATŁEM TYPU ROTO-QUICK EQ 24 W&H lub równoważny

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Podstawowe dane techniczne: ♣ do użytku ze wszystkimi standardowymi turbinami W&H ♣ kompatybilność - ze wszystkimi turbinami, silnikami powietrznymi i skalerami ze złączami Roto Quick ♣ możliwość obrotu instrumentu o 360 ° ♣ zawór antyretrakcyjny ♣ możliwość sterylizacji w autoklawie 134°C ♣ urządzenia fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji min. 2018 ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru → Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. → Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklaracja zgodności z CE wystawiona przez producenta urządzeń. → W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w



szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. → Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy.

**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33100000-1, 33126000-9**

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

**4) Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

**5) Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
Cena brutto	80,00
Warunki gwarancji	15,00
Termin dostawy	5,00

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**

**Część nr:** 6 **Nazwa:** GŁOWICA (RĘKOJEŚĆ) DO SKALERA FIRMY EMS TYP EN-041 lub równoważny

**1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:**Podstawowe dane techniczne: ♣ oryginalna rękojeść do skalera EMS mini piezon, ♣ bez światła, ♣ urządzenia fabrycznie nowe, nie powystawowe, nie prototypowe – rok produkcji 2018, ♣ okres gwarancji: minimum 24 miesiące od daty podpisania protokołu odbioru → Oferowane urządzenie musi spełniać wszystkie powyższe parametry. Nie spełnienie choćby jednego z nich spowoduje odrzucenie oferty. → Urządzenie posiada certyfikat CE wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą lub Deklarację zgodności z CE wystawioną przez producenta urządzeń. → W przypadku wyrobów medycznych konieczne są dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) w szczególności Zgłoszenie oferowanego produktu wystawionego dla Autoryzowanego przedstawiciela/Importera/Dystrybutora do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. → Warunki gwarancji zgodne z SIWZ umową oraz ofertą. Wszelkie okresowe przeglądy urządzeń w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy.

**2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33100000-1, 33126000-9**

**3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości**

**zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

**4) Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

**5) Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
Cena brutto	80,00
Warunki gwarancji	15,00
Termin dostawy	5,00

**6) INFORMACJE DODATKOWE:**