

Część II SWZ - Przedmiot zamówienia

I. Informacje szczegółowe

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa zamkniętego systemu pobierania krwi oraz sprzętu i materiałów jednorazowego użytku dla Dolnośląskiego Centrum Rehabilitacji i Ortopedii Sp. z o.o. w Kamiennej Górze.
2. Produkty objęte zamówieniem podzielone są na dwie (2) części:

Część 1	Zamknięty aspiracyjno-próżniowy system pobierania krwi
Część 2	Sprzęt i materiały jednorazowego użytku

Wykonawca może złożyć ofertę na jedną lub obie części zamówienia.

3. Szczegółowy opis zamawianych produktów i ich ilości określono w Załącznikach nr 1.1-1.2 do Formularza oferty (Formularze asortymentowo-cenowe). Podane w Załącznikach ilości stanowią wartość szacunkową, wyliczoną na podstawie zużycia produktów będących przedmiotem zamówienia w latach poprzednich, co oznacza, że ostateczna ilość zamawiana na podstawie umowy w okresie jej obowiązywania może ulec zmianie, przy czym nie będzie mniejsza niż 70% ilości określonych w Załącznikach.
4. Produkty będące przedmiotem zamówienia muszą spełniać obowiązujące prawnie wymogi dopuszczenia do obrotu, w szczególności być zgodne z Ustawą z dnia 20.05.2010 roku o wyrobach medycznych (tj. Dz.U. z 2021 r., poz.1565 z późn.zm.). Na żądanie Zamawiającego Wykonawca jest zobowiązany okazać aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie oferowanych produktów do obrotu.
5. Zamawiający będzie składał zamówienia pocztą elektroniczną lub - w uzgodnionych przypadkach - w formie telefonicznej. Wykonawca zobowiązuje się realizować dostawy w terminie nie przekraczającym pięciu (5) dni od daty złożenia zamówienia (z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy).
6. Przedmiot umowy dostarczony zostanie transportem Wykonawcy, wraz z zapewnieniem przez Wykonawcę wyładunku, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem.
7. Wydanie przedmiotu umowy nastąpi w siedzibie Zamawiającego, w Pracowni Diagnostyki Laboratoryjnej (Pawilon IA), w dni robocze w godz. **7³⁰–14⁰⁰**.
8. Dostarczone produkty muszą posiadać termin ważności nie krótszy niż 2/3 terminu ważności określonego przez producenta, licząc od daty ich otrzymania przez Zamawiającego.
9. W przypadku wykrycia wad zamówionych produktów lub niezgodności asortymentowej i ilościowej ze złożonym zamówieniem, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Wykonawcę i prześle mu protokół opisujący stwierdzone nieprawidłowości. W przypadku złożenia uzasadnionej reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest wymienić niezwłocznie (tj. w terminie dwóch (2) dni, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) i na własny koszt towar wadliwy na wolny od wad i/lub dostarczyć (uzupełnić) asortyment i ilości zgodnie z zamówieniem.
10. Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązany jest pisemnie potwierdzić fakt przyjęcia reklamacji.
11. Wykonawca ma obowiązek praktycznego przeszkolenia personelu medycznego Zamawiającego z zakresu stosowania dostarczonych wyrobów, wraz z wystawieniem indywidualnych imiennych zaświadczeń o przebytych szkoleniu. Wszystkie koszty (robocizna, materiał, sprzęt) niezbędne do realizacji wymienionego szkolenia ponosi Wykonawca, który powinien je w kalkulować w cenę ofertową. Przewidywana liczba osób do przeszkolenia – ok. 90.

Wymogi dotyczące przedmiotu zamówienia – Część 1:

1. Wszystkie wyroby muszą być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta.
2. Możliwość wyboru techniki pobierania - próżnia lub aspiracja (mechaniczne odciągnięcie tłoka).
3. Wszystkie igły, łączniki muszą być zespolone fabrycznie z uchwytem, sterylne.
4. Zamknięcie probówek umożliwiające bezpieczne otwieranie i zamykanie, eliminujące efekt aerozolowy (korek dwuzwojowy).
5. Możliwość wklucia pod dowolnym kątem przy pobieraniu krwi.
6. Wszystkie probówki wykonane z bezpiecznego tworzywa sztucznego.

II. Informacje ogólne

1. Opis przedmiotu zamówienia opracowano zgodnie z zasadami określonymi w art. 99 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 r., poz.1129 z późn.zm.). Jednakże w przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia zawiera wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę należy uznać, iż wskazaniu temu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”.
2. Zgodnie z art. 101 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych ilekroć w opisie przedmiotu zamówienia - przedmiot zamówienia opisany został przez odniesienie do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych – Zamawiający dopuszcza zastosowanie rozwiązań równoważnym opisywanym a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”.
3. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. W takiej sytuacji Zamawiający wymaga złożenia stosownych dokumentów, uwiarygodniających te rozwiązania.