

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:291370-2019:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Odczynniki laboratoryjne
2019/S 119-291370**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Sokołowskiego 4

Wałbrzych

58-309

Polska

Osoba do kontaktów: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Tel.: +48 746489700

E-mail: dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl

Faks: +48 746489700

Kod NUTS: PL

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zdrowie.walbrzych.pl

I.2) Informacja o zamówieniu wspólnym

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <http://bip.zdrowie.walbrzych.pl/>

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: https://platformazakupowa.pl/zdrowie_walbrzych

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:

Dostawy odczynników laboratoryjnych do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii.
Numer referencyjny: Zp/35/PN-33/19

II.1.2) Główny kod CPV

33696500

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Dostawy odczynników laboratoryjnych do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii.
Liczba pakietów – 2

Pakiet nr 1 - Podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych stosowane wraz z aparatem, dzierżawa aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych.

Pakiet nr 2 - Testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów stosowane z analizatorem mikrobiologicznym, dzierżawa analizatora mikrobiologicznego do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów, podłoża mikrobiologiczne, odczynniki

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

Maksymalna liczba części, które mogą zostać udzielone jednemu oferentowi: 2

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych stosowane wraz z aparatem, dzierżawa aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych

Część nr: 1

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

33696500

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych stos. z aparatem

Lp Nazwa podłoża Ilość butelek z podłożem

1 Podłoże do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dorosłych) 5 200

2 Podłoże do hodowli bakterii beztlenowych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dorosłych) 5 000

3 Podłoże pediatryczne do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dzieci) 1 800

4 Igły do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe 4 000

Inne odczynniki, kontrole, płyny systemowe, akcesoria i materiały zużywalne niezbędne do wykonania prognozowanej ilości badań

Tabela 1b do pakietu nr 1

Lp. Nazwa mat. zużywalnego Ilość Cena jednost. netto Cena jednost. brutto Wartość netto Wartość brutto

Wymogi graniczne dla aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych

Lp. Parametry graniczne Potwierdzenie spełnienia wymogów

1 Aparat nowy - rok produkcji 2019 tak/nie

2 Pojemność aparatu: 100-120 miejsc inkubacyjno-pomiarowych tak/nie

3 Automatyczny, kompaktowy system do detekcji drobnoustrojów we krwi i innych jałowych płynach ustrojowych, wyposażony w: czytnik kodów kreskowych, system zasilania awaryjnego UPS, drukarkę zewnętrzną tak/nie

- 4 Zintegrowany system do monitorowania posiewów z wbudowanym komputerem, z oprogramowaniem w wersji graficznej (ikony) tak/nie
 - 5 Inkubacja butelek i detekcja drobnoustrojów w jednym aparacie tak/nie
 - 6 Odczyt i analiza monitorowanych próbek w aparacie odbywa się minimum co 10 minut tak/nie
 - 7 Natychmiastowe powiadomienie użytkownika o wynikach monitorowania poprzez alarm wizualny i dźwiękowy (próba dodatnia) tak/nie
 - 8 Wprowadzanie próbek do aparatu przez skanowanie kodu kreskowego identyfikującego butelkę i pacjenta tak/nie
 - 9 Możliwość ustalenia czasu inkubacji przez użytkownika dla indywidualnych butelek hodowlanych tak/nie
 - 10 Możliwość wyłączenia pojedynczej celi (np. w przypadku awarii) tak/nie
 - 11 Możliwość opóźnionego wkładania butelek do aparatu (po preinkubacji), bez negatywnego wpływu na detekcję drobnoustrojów; potwierdzone przez producenta w metodyce /instrukcji używania tak/nie
 - 12 Rejestracja w aparacie i podgląd danych dotyczących inkubowanych butelek (dane pacjenta, nr próbki, data i godzina włożenia do aparatu, wynik oraz czas jego otrzymania) tak/nie
 - 13 Podgląd wykresu monitorowanej próbki w trakcie inkubacji (z możliwością wydruku) tak/nie
 - 14 Zabezpieczenie danych dotyczących badanych próbek (możliwość zgrywania na zewnętrzny nośnik pamięci) tak/nie
 - 15 Dwukierunkowy interfejs: transmisja danych między analizatorem a laboratoryjnym systemem informatycznym LIS tak/nie
 - 16 Podłączenie systemu do LIS po stronie Oferenta tak/nie
 - 17 Aparat i podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych – wyłącznie od jednego producenta tak/nie
 - 18 Oferent zapewnia autoryzowany serwis producenta tak/nie
 - 19 Stół lub szafka dopasowane do gabarytów systemu, umożliwiające również pracę operatora przy systemie tak/nie
 - 20 Oferent zapewnia bezpłatne szkolenie personelu z zakresu obsługi zainstalowanego systemu oraz technik pobierania materiału z zastosowaniem podłoży i ich możliwości hodowlanych tak/nie
 - 21 Pozytywne opinie dotyczące jakości oferowanego systemu wraz z podłożami, pochodzące z polskich laboratoriów mikrobiologicznych pracujących na aparacie przynajmniej rok-minimum 5 opinii użytkowników dołączonych do oferty tak/nie
 - 22 Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim tak/nie
- W związku z ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – dalszy szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33696500-0 – odczynniki laboratoryjne

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów stosowane z analizatorem mikrobiologicznym, dzierżawa analizatora mikrobiologicznego do identyfikacji i określania lekowrażliwości
Część nr: 2

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

33696500

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów z zastosowaniem analizatora mikrobiologicznego

Lp. Rodzaj testulłość (sztuk)

- 1 Testy do identyfikacji tlenowych bakterii Gram-ujemnych 7 720
 - 2 Testy do identyfikacji tlenowych ziarniaków Gram-dodatnich 5 620
 - 3 Testy do identyfikacji bakterii o zwiększonych wymaganiach odżywczych (Neisseria spp., Haemophilus spp) 600
 - 4 Testy do identyfikacji bakterii beztlenowych 200
 - 5 Testy do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych 500
 - 6 Testy do określania lekowrażliwości tlenowych bakterii Gram-ujemnych 9000
 - 7 Testy do określania lekowrażliwości tlenowych ziarniaków Gram-dodatnich 8220
 - 8 Testy do określania lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych 600
- Podłoża mikrobiologiczne, odczynniki
- Lp. Nazwa podłoża, odczynnika Ilość (sztuk)
- 1 Podłoże: Columbia agar z 5 % krwią baranią 17 500
 - 2 Podłoże wybiórcze dla pałeczek Gram-ujemnych: MacConkey agar z fioletem krystalicznym 16 600
 - 3 Podłoże wybiórcze dla grzybów: Sabouraud agar z gentamycyną i chloramfenikolem 3 600
 - 4 Podłoże wybiórcze dla Haemophilus spp: agar czekoladowy 2 400
 - 5 Podłoże wybiórcze dla Neisseria spp: agar czekoladowy (+PolyViteX VCAT3) 220
 - 6 Podłoże wybiórcze dla: Salmonella spp, Shigella spp 2020
 - 7 Podłoże wybiórcze dla Yersinia spp 320
 - 8 Podłoże wybiórcze z żółcią i eskuliną dla Enterococcus spp 6 800
 - 9 Podłoże chromogenne do identyfikacji: Escherichia coli, Enterococcus spp, Proteus spp., KESC 8 300
 - 10 Podłoże chromogenne do identyfikacji Staphylococcus aureus 5 400
 - 11 Podłoże chromogenne do identyfikacji MRSA 2 500
 - 12 Podłoże chromogenne do identyfikacji Candida spp (minimum 3 gatunki) 1 400

- 13 Podłoże chromogenne do identyfikacji VRE, z różnicowaniem *Enterococcus faecalis* i *Enterococcus faecium* 300
 - 14 Podłoże chromogenne do wykrywania ESBL u pałeczek Gram-ujemnych 300
 - 15 Podłoże chromogenne do izolacji *Salmonella* spp 2 020
 - 16 Podłoże chromogenne dzielone: do identyfikacji MRSA /do identyfikacji *Staphylococcus aureus* 660
 - 17 Podłoże chromogenne dzielone: do identyfikacji pałeczek Gram-ujemnych wytwarzających karbapenemazy / do identyfikacji pałeczek Gram wytwarzających OXA 48 600
 - 18 Podłoże: Mueller Hinton agar 4500
 - 19 Podłoże: Mueller Hinton agar z 5 % krwią końską + NAD 1 000
 - 20 Podłoże: Mueller Hinton agar z kloksacyliną 120
 - 21 Podłoże: Brucella agar z 5 % krwią baranią +wit.K1+hemina 540
 - 22 Podłoże odciskowe do badania czystości mikrobiologicznej powierzchni z inhibitorami środków dezynfekcyjnych 5620
 - 23 Bulion tryptozowo-sojowy: podłoże płynne w probówkach 9 360
 - 24 Bulion Todd- Hewitta (z gentamycyną i kwasem nalidyksowym): podłoże płynne w probówkach 220
 - 25 Bulion z selenitem F: podłoże płynne w probówkach do wybiórczego namnażania *Salmonella* spp. 1 080
 - 26 Bulion Schaedlera z wit. K3 do hodowli bakterii beztlenowych: podłoże płynne w probówkach 160
 - 27 Zestaw odczynników do barwienia met .Gram,a, w butelkach o poj. 200-300 ml 4 opakowania
 - 28 Generator atmosfery CO₂, w zestawie z przezroczystą torebką z zaciskiem- do inkubacji płytek 300
 - 29 Generator atmosfery CO₂ do stosowania w pojemniku 460
 - 30 Generator atmosfery beztlenowej, w zestawie z przezroczystą torebką z zaciskiem- do inkubacji płytek 200
 - 31 Wskaźnik wskazujący osiągnięcie atmosfery beztlenowej 200
 - 32 Pojemnik do hodowli w warunkach specjalnych (mikroaerofilnej, CO₂, beztlenowej) o poj. 2-3 l 2
 - 33 Optochina – krążki diagnostyczne 4 400
- W związku z ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – dalszy szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Główny kod CPV: 33696500-0 – odczynniki laboratoryjne

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:

Na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 26 ustawy Pzp lub Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą zgodnie z art. 24aa ustawy Pzp tj.:

- 1) posiadanie odpisu z właściwego rejestru – na podstawie odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy;
- 2) posiadanie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 3) posiadanie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotnie, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 4) posiadanie informacji z Krajowego Rejestru Karnego:
— na podstawie informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

III.1.2) Sytuacja ekonomiczna i finansowa

III.1.3) Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą tj.:

Posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia - na podstawie wykazu dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne

dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów- oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające uch należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w szczególności: odczynników laboratoryjnych (dotyczy pakietu nr 1, 2), na kwotę minimum:

Dla pakietu nr 1 - 82 000,00 PLN;

Dla pakietu nr 2 - 435 000,00 PLN;

Każda z dostaw;

2) spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego w Zał. nr 1 do SIWZ:

— na podstawie oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 175),

— na podstawie opisów, fotografii (katalogów) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlających parametry przedmiotu zamówienia zgodnego z załącznikiem nr 1 do SIWZ.

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

III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

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

III.2.3) **Informacje na temat pracowników odpowiedzialnych za wykonanie zamówienia**

Sekcja IV: Procedura

IV.1) **Opis**

IV.1.1) **Rodzaj procedury**

Procedura otwarta

IV.1.3) **Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

IV.1.4) **Zmniejszenie liczby rozwiązań lub ofert podczas negocjacji lub dialogu**

IV.1.6) **Informacje na temat aukcji elektronicznej**

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

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

IV.2) **Informacje administracyjne**

IV.2.1) **Poprzednia publikacja dotycząca przedmiotowego postępowania**

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

Data: 29/07/2019

Czas lokalny: 09:00

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**

Okres w miesiącach: 2 (od ustalonej daty składania ofert)

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 29/07/2019

Czas lokalny: 09:15

Miejsce:

Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego w Sali konferencyjnej (Biblioteka), Budynek C Szpitala

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.2) Informacje na temat procesów elektronicznych

VI.3) Informacje dodatkowe:

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

Dla pakietu nr 1 – 4 100,00 PLN.

Dla pakietu nr 2 – 21 800,00 PLN.

Data uznania wpłaty będzie data wpływu na konto zamawiającego.

Konto bankowe: Santander Bank Polska S.A O/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania.

Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu,
- 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- 3) gwarancjach bankowych,
- 4) gwarancjach ubezpieczeniowych,
- 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9.11.2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz.U. z 2018 r., poz. 110, 650, 1000 i 1669)

Gwarancja ubezpieczeniowa lub gwarancja bankowa złożona, jako zabezpieczenie wadium musi posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą.

Informacja dotycząca ochrony danych osobowych (RODO)

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27.4.2016 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 4.5.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu
- inspektorem ochrony danych osobowych w Specjalistycznym Szpitalu im. dra Alfreda Sokołowskiego jest Jarosław Golec, mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, tel. +48 746489696;

Dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy odczynników laboratoryjnych do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii nr Zp/35/PN-33/19 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;

- odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29.1.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2018 r. poz. 1986), dalej „ustawa Pzp”;
- Dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 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;
- obowiązek podania danych osobowych bezpośrednio 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 danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych dotyczących,
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania 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, że przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO.
- nie przysługuje:
 - 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 danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

VI.4) **Procedury odwoławcze**

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

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17a
Warszawa
Polska

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

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180, ust. 5 zdanie drugie Pzp w terminie 15 dni jeżeli zostały przesłane w inny sposób. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na stronie internetowej Zamawiającego. Odwołanie wobec czynności innych niż wyżej określone wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień SIWZ Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.

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

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17a
Warszawa
Polska

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

21/06/2019