

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia:

Dostawa dostawę wyrobów medycznych do odświeżania Zestawów Ratownictwa Taktycznego z przeznaczeniem dla RBZMed

Asortyment i ilości: zgodnie z załącznikiem nr 5 do SWZ

2. CPV: 33141620-2

3. Oferty częściowe: TAK

4. Wymagane cechy dostawy: zgodnie ze szczegółowym opisem części zadań przedmiotu zamówienia.

5. Wymogi techniczne – zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia (zał. 5a, 5b, 5c, 5d, 5e, 5f,) do OPZ)

6. Opis równoważności: NIE DOTYCZY

7. Kryteria stosowane w celu oceny równoważności: NIE DOTYCZY

8. Odniesienie się do wymaganych cech materiału, produktu:

- a) polskich norm przenoszących normy europejskie
- b) norm innych państw członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego przenoszących normy europejskie

NIE DOTYCZY

7. Usługi dodatkowe: transport, załadunek i rozładunek na koszt Wykonawcy.

8. Termin realizacji: 45 dni od podpisania umowy

9. Miejsca dostawy: Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej,
ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów.

9. Dodatkowe oświadczenia i dokumenty:

- a) W zakresie wszystkich pozycji: karty katalogowe
- b) W zakresie wszystkich wyrobów medycznych z wyłączeniem wyrobów medycznych klasy I : karty katalogowe, dokumenty dopuszczające do obrotu, deklaracja zgodności CE, certyfikat CE
- c) W zakresie wszystkich wyrobów medycznych klasy I : karty katalogowe, dokumenty dopuszczające do obrotu, deklaracja zgodności CE.
- d) W zakresie opatrunków hydrożelowych zgodnie Dyrektywą Rady 93/42/EWG dotyczącą wyrobów medycznych, opatrunek hydrożelowy stosowany bezpośrednio na ranę, zalicza się do klasy 2B. Wymagane jest dostarczenie opatrunku klasy 2B, co musi być potwierdzone deklaracją zgodności CE i certyfikatem CE.
Wymagane dokumenty: karty katalogowe, dokumenty dopuszczające do obrotu, deklaracja zgodności CE, certyfikat CE, karty charakterystyki (MSDS, Material Safety

Data Sheet), wyniki badań przeprowadzonych przez akredytowany ośrodek badawczy potwierdzający brak cytotoksyczności, przeprowadzone zgodnie z normą PN-EN ISO 10993-5.

Poprzez określenie „akredytowany ośrodek badawczy” Zamawiający rozumie ośrodek posiadający akredytację Polskiego Centrum Akredytacji w danym zakresie. Lista akredytowanych ośrodków badawczych znajduje się na stronie internetowej

www.pca.gov.pl

10. Wymagania w zakresie terminu ważności:

a) Okres ważności w dniu składania ofert nie może być krótszy niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta.

b) W przypadku okresu ważności określonego w szczegółowym opisie (załącznik nr 6) - okres ważności nie może być krótszy niż 80% podanego okresu.

c) W przypadku braku określenia w szczegółowym opisie wymaganego okresu ważności - całkowity okres ważności określony przez producenta nie może być krótszy niż 24 miesiące.

d) Termin gwarancji (w zakresie zadań, których dotyczy) - min. 24 miesiące.

Sposób przeliczania 80% całkowitego okresu ważności wyrażonego w miesiącach "z zaokrągleniem w dół", np.:

-dla 24 miesięcznego całkowitego okresu ważności 80% stanowi 19,2 miesiąca, co Zamawiający zaokrągli do 19 miesięcy;

-dla 36 miesięcznego całkowitego okresu ważności 80% stanowi 28,8 miesiąca, co Zamawiający zaokrągli do 28 miesięcy;

-dla 48 miesięcznego całkowitego okresu ważności 80% stanowi 38,4 miesiąca, co Zamawiający zaokrągli do 38 miesięcy;

-dla 60 miesięcznego całkowitego okresu ważności 80% stanowi 48,00 miesiąca, co Zamawiający zaokrągli do 48 miesięcy, itd.

11. Wymagania dot. szkolenia:

NIE DOTYCZY

12. Inne wymagania:

1) Wymagania warunków przechowywania oferowanego asortymentu - według zaleceń producenta.

2) Dostarczany wyrób oznakowany zgodnie z decyzją nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 03.01.2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej – Dz. Urz. MON z 07.01.2014, poz. 11.

13. Klauzula kodyfikacyjna

1. Przedmiot zamówienia w postaci wyrobów wyszczególnionych w umowie wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS – NATO Codification System).

2. Wykonawca - na wniosek Zamawiającego - zobowiązany jest do:

- 2.1 Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobów wyszczególnionych w pkt. 1., wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców.
 - 2.2 Sporządzenia w umowie wykazu wszystkich wyrobów będących przedmiotem zamówienia z uwzględnieniem: Numeru Referencyjnego - RN (oznaczenia wyrobu pod jakimi jest on rozpoznawany przez Wykonawcę - producenta, dostawcę, podwykonawcę); Numeru Magazynowego NATO - NSN (jeżeli został już przydzielony); Kodu Podmiotu Gospodarki Narodowej - NCAGE (jeżeli został przydzielony) lub - gdy brak NCAGE - danych teleadresowych odpowiednio: producenta lub dostawcy, podwykonawcy.
 - 2.3 Przekazania danych, o których mowa w ppkt. 2.1. i 2.2. w terminie do 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
3. Odbiorcą danych określonych w ppkt. 2.1. i 2.2. w imieniu Zamawiającego, będzie polskie biuro kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowowiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700; fax. 261 845 891. W przypadku, gdy wyroby wyszczególnione w pkt. 1. są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.