

**Ogłoszenie o wyniku postępowania  
Dostawy  
Dostawa środków dezynfekcyjnych**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Rola zamawiającego**

Postępowanie prowadzone jest samodzielnie przez zamawiającego

**1.2.) Nazwa zamawiającego:** SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ IMIENIA DOKTORA KAZIMIERZA HOŁOGI

**1.4) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 639820004

**1.5) Adres zamawiającego**

**1.5.1.) Ulica:** ul. Poznańska 30

**1.5.2.) Miejscowość:** Nowy Tomyśl

**1.5.3.) Kod pocztowy:** 64-300

**1.5.4.) Województwo:** wielkopolskie

**1.5.5.) Kraj:** Polska

**1.5.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL417 - Leszczyński

**1.5.7.) Numer telefonu:** 614427314

**1.5.9.) Adres poczty elektronicznej:** dzp@szpital-nowytomysl.pl

**1.5.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <http://www.szpital-nowytomysl.pl>

**1.6.) Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:**

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/692345>

**1.7.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej

**1.8.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

**2.1.) Ogłoszenie dotyczy:**

Zamówienia publicznego

**2.2.) Ogłoszenie dotyczy usług społecznych i innych szczególnych usług:** Nie

**2.3.) Nazwa zamówienia albo umowy ramowej:**

Dostawa środków dezynfekcyjnych

**2.4.) Identyfikator postępowania:** ocds-148610-b1ab127a-6972-11ed-aea3-5a7c432eaced

**2.5.) Numer ogłoszenia:** 2023/BZP 00034003

**2.6.) Wersja ogłoszenia:** 01

**2.7.) Data ogłoszenia:** 2023-01-16

**2.8.) Zamówienie albo umowa ramowa zostały ujęte w planie postępowań:** Tak

**2.9.) Numer planu postępowań w BZP:** 2022/BZP 00091605/02/P

**2.10.) Identyfikator pozycji planu postępowań:**

1.2.2 Środki dezynfekcyjne

**2.11.) Czy zamówienie albo umowa ramowa dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej:** Nie

**2.13.) Zamówienie/umowa ramowa było poprzedzone ogłoszeniem o zamówieniu/ogłoszeniem o zamiarze zawarcia umowy:** Tak

**2.14.) Numer ogłoszenia:** 2022/BZP 00448429/01

### SEKCJA III – TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA LUB ZAWARCIA UMOWY RAMOWEJ

**3.1.) Tryb udzielenia zamówienia wraz z podstawą prawną** Zamówienie udzielane jest w trybie podstawowym na podstawie: art. 275 pkt 1 ustawy

### SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

**4.1.) Numer referencyjny:** SPZOZ\_NT.DZP.241.09.22

**4.2.) Zamawiający udziela zamówienia w częściach, z których każda stanowi przedmiot odrębnego postępowania:** Nie

**4.3.) Wartość zamówienia:** 636028,74 PLN

**4.4.) Rodzaj zamówienia:** Dostawy

#### Część 1

##### 4.5.1.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

##### PAKIET NR 1. DEZYNFEKCJA SKÓRY I BŁON ŚLUZOWYCH

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych dla Zamawiającego zgodnie z asortymentem przedstawionym w Załączniku „1A” do SWZ – Formularzu asortymentowo– cenowym. W załączniku 1A do SWZ zawarty został szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

Zamówienie zostało podzielone na pakiety od nr 1. do nr 6. Wykonawca może złożyć ofertę na całość zamówienia bądź ofertę częściową na jeden bądź kilka pakietów. Wykonawca nie może złożyć oferty częściowej uwzględniającej jedynie część asortymentu lub zadań z danego pakietu. Opis poszczególnych części zamówienia (pakietów) został zamieszczony w formularzu asortymentowo –cenowym (Załącznik „1A” do SWZ).

2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których może być wprowadzony do obrotu i stosowania na terytorium Polski.

3. Zamawiający wymaga, aby oferowane środki dezynfekcyjne i inne produkty były dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami:

- Ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 )

- Ustawy o produktach biobójczych z dnia 9 października 2015 roku (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24)

- Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974)

- Ustawy o produktach kosmetycznych z dnia 4 października 2018 r. (Dz. U. z 2018 r. poz. 2227)

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał dokumenty z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, które muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wytwórcę lub zaakceptowanego przez wytwórcę dystrybutora oferowanego produktu - Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć do siedziby Zamawiającego kopii tych dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego w ciągu 48 godzin od złożenia dyspozycji przez Zamawiającego.

4. Oferowany przez Wykonawcę towar musi posiadać:

- w przypadku wyrobów medycznych: wymagane przepisami prawa świadectwa rejestracyjne zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974 ze zm.) tj. Deklarację Zgodności CE lub certyfikat CE lub Zgłoszenie do Rejestru Wyrobu Medycznego;

- w przypadku wyrobów biobójczych: Decyzję Ministra Zdrowia – pozwolenie na obrót produktem biobójczym;

- w przypadku wyrobów farmaceutycznych: wymagane przepisami ustawy z dnia 06 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301), właściwe pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP wydane przez uprawniony organ.

- w przypadku produktów kosmetycznych: dokument potwierdzający wprowadzenie do obrotu zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z 30 listopada 2009r. tj. notyfikacja w systemie: Cosmetic Products Notification Portal

- w przypadku produktów przeznaczonych do stosowania u noworodków i niemowląt: wymagane badania kliniczne np. Instytut Matki i Dziecka, dopuszczające do stosowania preparatu na skórze noworodków i niemowląt.

- być zgodny z normami (w zależności od produktu):

o NF S94-402-1 (Maj 2004)

o PN-EN 13704

o PN-EN 16615

o PN-EN 14937

o PN-EN 14885

o PN-EN 14476

lub normami równoważnymi.

- w dniu dostawy do Zamawiającego posiadać nie krótszą niż 6 miesięczną datę przydatności do użytku.

- Opakowanie winno posiadać oryginalną etykietę w języku polskim.

**4.5.3.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

**4.5.4.) Dodatkowy kod CPV:**

24455000-8 - Środki odkażające

39831250-3 - Roztwory myjące

**4.5.5.) Wartość części:** 95343,60 PLN**Część 2****4.5.1.) Krótki opis przedmiotu zamówienia**

PAKIET NR 2. MYCIE, DEZYNFEKCJA I PIELEGNACJA RĄK

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych dla Zamawiającego zgodnie z asortymentem przedstawionym w Załączniku „1A” do SWZ – Formularzu asortymentowo– cenowym. W załączniku 1A do SWZ zawarty został szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

Zamówienie zostało podzielone na pakiety od nr 1. do nr 6. Wykonawca może złożyć ofertę na całość zamówienia bądź ofertę częściową na jeden bądź kilka pakietów. Wykonawca nie może złożyć oferty częściowej uwzględniającej jedynie część asortymentu lub zadań z danego pakietu. Opis poszczególnych części zamówienia (pakietów) został zamieszczony w formularzu asortymentowo –cenowym (Załącznik „1A” do SWZ).

2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których może być wprowadzony do obrotu i stosowania na terytorium Polski.

3. Zamawiający wymaga, aby oferowane środki dezynfekcyjne i inne produkty były dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami:

- Ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 )
- Ustawy o produktach biobójczych z dnia 9 października 2015 roku (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24)
- Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974)
- Ustawy o produktach kosmetycznych z dnia 4 października 2018 r. (Dz. U. z 2018 r. poz. 2227)

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał dokumenty z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, które muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wytwórcę lub zaakceptowanego przez wytwórcę dystrybutora oferowanego produktu - Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć do siedziby Zamawiającego kopii tych dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego w ciągu 48 godzin od złożenia dyspozycji przez Zamawiającego.

4. Oferowany przez Wykonawcę towar musi posiadać:

- w przypadku wyrobów medycznych: wymagane przepisami prawa świadectwa rejestracyjne zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974 ze zm.) tj. Deklarację Zgodności CE lub certyfikat CE lub Zgłoszenie do Rejestru Wyrobu Medycznego;
- w przypadku wyrobów biobójczych: Decyzję Ministra Zdrowia – pozwolenie na obrót produktem biobójczym;
- w przypadku wyrobów farmaceutycznych: wymagane przepisami ustawy z dnia 06 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301), właściwe pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP wydane przez uprawniony organ.
- w przypadku produktów kosmetycznych: dokument potwierdzający wprowadzenie do obrotu zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z 30 listopada 2009r. tj. notyfikacja w systemie: Cosmetic Products Notification Portal
- w przypadku produktów przeznaczonych do stosowania u noworodków i niemowląt: wymagane badania kliniczne np. Instytut Matki i Dziecka, dopuszczające do stosowania preparatu na skórze noworodków i niemowląt.
- być zgodny z normami (w zależności od produktu):
  - o NF S94-402-1 (Maj 2004)
  - o PN-EN 13704
  - o PN-EN 16615
  - o PN-EN 14937
  - o PN-EN 14885
  - o PN-EN 14476
- lub normami równoważnymi.
- w dniu dostawy do Zamawiającego posiadać nie krótszą niż 6 miesięczną datę przydatności do użytku.
- Opakowanie winno posiadać oryginalną etykietę w języku polskim.

**4.5.3.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne**4.5.4.) Dodatkowy kod CPV:**

33700000-7 - Produkty do pielęgnacji ciała

39831250-3 - Roztwory myjące

**4.5.5.) Wartość części:** 125910,00 PLN**Część 3****4.5.1.) Krótki opis przedmiotu zamówienia**

PAKIET NR 3. DEZYNFEKCJA POWIERZCHNI SPRZĘTU NARZĘDZI

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych dla Zamawiającego zgodnie z asortymentem przedstawionym w Załączniku „1A” do SWZ – Formularzu asortymentowo– cenowym. W załączniku 1A do SWZ zawarty został szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

Zamówienie zostało podzielone na pakiety od nr 1. do nr 6. Wykonawca może złożyć ofertę na całość zamówienia bądź ofertę częściową na jeden bądź kilka pakietów. Wykonawca nie może złożyć oferty częściowej uwzględniającej jedynie część asortymentu lub zadań z danego pakietu. Opis poszczególnych części zamówienia (pakietów) został zamieszczony w formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik „1A” do SWZ).

2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których może być wprowadzony do obrotu i stosowania na terytorium Polski.

3. Zamawiający wymaga, aby oferowane środki dezynfekcyjne i inne produkty były dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami:

- Ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 )
- Ustawy o produktach biobójczych z dnia 9 października 2015 roku (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24)
- Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974)
- Ustawy o produktach kosmetycznych z dnia 4 października 2018 r. (Dz. U. z 2018 r. poz. 2227)

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał dokumenty z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, które muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wytwórcę lub zaakceptowanego przez wytwórcę dystrybutora oferowanego produktu - Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć do siedziby Zamawiającego kopii tych dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego w ciągu 48 godzin od złożenia dyspozycji przez Zamawiającego.

4. Oferowany przez Wykonawcę towar musi posiadać:

- w przypadku wyrobów medycznych: wymagane przepisami prawa świadectwa rejestracyjne zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974 ze zm.) tj. Deklarację Zgodności CE lub certyfikat CE lub Zgłoszenie do Rejestru Wyrobu Medycznego;
- w przypadku wyrobów biobójczych: Decyzję Ministra Zdrowia – pozwolenie na obrót produktem biobójczym;
- w przypadku wyrobów farmaceutycznych: wymagane przepisami ustawy z dnia 06 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301), właściwe pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP wydane przez uprawniony organ.
- w przypadku produktów kosmetycznych: dokument potwierdzający wprowadzenie do obrotu zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z 30 listopada 2009r. tj. notyfikacja w systemie: Cosmetic Products Notification Portal
- w przypadku produktów przeznaczonych do stosowania u noworodków i niemowląt: wymagane badania kliniczne np. Instytut Matki i Dziecka, dopuszczające do stosowania preparatu na skórze noworodków i niemowląt.
- być zgodny z normami (w zależności od produktu):
  - o NF S94-402-1 (Maj 2004)
  - o PN-EN 13704
  - o PN-EN 16615
  - o PN-EN 14937
  - o PN-EN 14885
  - o PN-EN 14476
 lub normami równoważnymi.
- w dniu dostawy do Zamawiającego posiadać nie krótszą niż 6 miesięczną datę przydatności do użytku.
- Opakowanie winno posiadać oryginalną etykietę w języku polskim

**4.5.3.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

**4.5.4.) Dodatkowy kod CPV:**

24455000-8 - Środki odkażające

39831250-3 - Roztwory myjące

**4.5.5.) Wartość części:** 238026,00 PLN

## Część 4

### 4.5.1.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

PAKIET NR 4. INNE PREPARATY DEZYNFEKCYJNE

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych dla Zamawiającego zgodnie z asortymentem przedstawionym w Załączniku „1A” do SWZ – Formularzu asortymentowo– cenowym. W załączniku 1A do SWZ zawarty został szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

Zamówienie zostało podzielone na pakiety od nr 1. do nr 6. Wykonawca może złożyć ofertę na całość zamówienia bądź ofertę częściową na jeden bądź kilka pakietów. Wykonawca nie może złożyć oferty częściowej uwzględniającej jedynie część asortymentu lub zadań z danego pakietu. Opis poszczególnych części zamówienia (pakietów) został zamieszczony w formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik „1A” do SWZ).

2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których może być wprowadzony do obrotu i stosowania na terytorium Polski.

3. Zamawiający wymaga, aby oferowane środki dezynfekcyjne i inne produkty były dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami:

- Ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 )
- Ustawy o produktach biobójczych z dnia 9 października 2015 roku (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24)
- Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974)

- Ustawy o produktach kosmetycznych z dnia 4 października 2018 r. (Dz. U. z 2018 r. poz. 2227)

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał dokumenty z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, które muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wytwórcę lub zaakceptowanego przez wytwórcę dystrybutora oferowanego produktu - Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć do siedziby Zamawiającego kopii tych dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego w ciągu 48 godzin od złożenia dyspozycji przez Zamawiającego.

4. Oferowany przez Wykonawcę towar musi posiadać:

- w przypadku wyrobów medycznych: wymagane przepisami prawa świadectwa rejestracyjne zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974 ze zm.) tj. Deklarację Zgodności CE lub certyfikat CE lub Zgłoszenie do Rejestru Wyrobu Medycznego;
- w przypadku wyrobów biobójczych: Decyzję Ministra Zdrowia – pozwolenie na obrót produktem biobójczym;
- w przypadku wyrobów farmaceutycznych: wymagane przepisami ustawy z dnia 06 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301), właściwe pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP wydane przez uprawniony organ.
- w przypadku produktów kosmetycznych: dokument potwierdzający wprowadzenie do obrotu zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z 30 listopada 2009r. tj. notyfikacja w systemie: Cosmetic Products Notification Portal
- w przypadku produktów przeznaczonych do stosowania u noworodków i niemowląt: wymagane badania kliniczne np. Instytut Matki i Dziecka, dopuszczające do stosowania preparatu na skórze noworodków i niemowląt.
- być zgodny z normami (w zależności od produktu):
  - o NF S94-402-1 (Maj 2004)
  - o PN-EN 13704
  - o PN-EN 16615
  - o PN-EN 14937
  - o PN-EN 14885
  - o PN-EN 14476
 lub normami równoważnymi.
- w dniu dostawy do Zamawiającego posiadać nie krótszą niż 6 miesięczną datę przydatności do użytku.
- Opakowanie winno posiadać oryginalną etykietę w języku polskim.

**4.5.3.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

**4.5.4.) Dodatkowy kod CPV:**

24455000-8 - Środki odkażające

**4.5.5.) Wartość części:** 4132,80 PLN

## Część 5

### 4.5.1.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

PAKIET NR 5. DEZYNFEKCJA I MYCIE MASZYNOWE

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych dla Zamawiającego zgodnie z asortymentem przedstawionym w Załączniku „1A” do SWZ – Formularzu asortymentowo– cenowym. W załączniku 1A do SWZ zawarty został szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

Zamówienie zostało podzielone na pakiety od nr 1. do nr 6. Wykonawca może złożyć ofertę na całość zamówienia bądź ofertę częściową na jeden bądź kilka pakietów. Wykonawca nie może złożyć oferty częściowej uwzględniającej jedynie część asortymentu lub zadań z danego pakietu. Opis poszczególnych części zamówienia (pakietów) został zamieszczony w formularzu asortymentowo –cenowym (Załącznik „1A” do SWZ).

2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których może być wprowadzony do obrotu i stosowania na terytorium Polski.

3. Zamawiający wymaga, aby oferowane środki dezynfekcyjne i inne produkty były dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami:

- Ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 )
- Ustawy o produktach biobójczych z dnia 9 października 2015 roku (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24)
- Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974)
- Ustawy o produktach kosmetycznych z dnia 4 października 2018 r. (Dz. U. z 2018 r. poz. 2227)

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał dokumenty z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, które muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wytwórcę lub zaakceptowanego przez wytwórcę dystrybutora oferowanego produktu - Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć do siedziby Zamawiającego kopii tych dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego w ciągu 48 godzin od złożenia dyspozycji przez Zamawiającego.

4. Oferowany przez Wykonawcę towar musi posiadać:

- w przypadku wyrobów medycznych: wymagane przepisami prawa świadectwa rejestracyjne zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974 ze zm.) tj. Deklarację Zgodności CE lub certyfikat CE lub Zgłoszenie do Rejestru Wyrobu Medycznego;
- w przypadku wyrobów biobójczych: Decyzję Ministra Zdrowia – pozwolenie na obrót produktem biobójczym;
- w przypadku wyrobów farmaceutycznych: wymagane przepisami ustawy z dnia 06 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301), właściwe pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP wydane przez uprawniony organ.

- w przypadku produktów kosmetycznych: dokument potwierdzający wprowadzenie do obrotu zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z 30 listopada 2009r. tj. notyfikacja w systemie: Cosmetic Products Notification Portal

- w przypadku produktów przeznaczonych do stosowania u noworodków i niemowląt: wymagane badania kliniczne np. Instytut Matki i Dziecka, dopuszczające do stosowania preparatu na skórze noworodków i niemowląt.

- być zgodny z normami (w zależności od produktu):

o NF S94-402-1 (Maj 2004)

o PN-EN 13704

o PN-EN 16615

o PN-EN 14937

o PN-EN 14885

o PN-EN 14476

lub normami równoważnymi.

- w dniu dostawy do Zamawiającego posiadać nie krótszą niż 6 miesięczną datę przydatności do użytku.

- Opakowanie winno posiadać oryginalną etykietę w języku polskim.

**4.5.3.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

**4.5.4.) Dodatkowy kod CPV:**

24455000-8 - Środki odkażające

39831250-3 - Roztwory myjące

**4.5.5.) Wartość części:** 130376,34 PLN

## Część 6

### 4.5.1.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

PAKIET NR . 6 DEZYNFEKCJA SKÓRY I BŁON ŚLIZOWYCH

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych dla Zamawiającego zgodnie z asortymentem przedstawionym w Załączniku „1A” do SWZ – Formularzu asortymentowo– cenowym. W załączniku 1A do SWZ zawarty został szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

Zamówienie zostało podzielone na pakiety od nr 1. do nr 6. Wykonawca może złożyć ofertę na całość zamówienia bądź ofertę częściową na jeden bądź kilka pakietów. Wykonawca nie może złożyć oferty częściowej uwzględniającej jedynie część asortymentu lub zadań z danego pakietu. Opis poszczególnych części zamówienia (pakietów) został zamieszczony w formularzu asortymentowo –cenowym (Załącznik „1A” do SWZ).

2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których może być wprowadzony do obrotu i stosowania na terytorium Polski.

3. Zamawiający wymaga, aby oferowane środki dezynfekcyjne i inne produkty były dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami:

- Ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 )

- Ustawy o produktach biobójczych z dnia 9 października 2015 roku (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 24)

- Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974)

- Ustawy o produktach kosmetycznych z dnia 4 października 2018 r. (Dz. U. z 2018 r. poz. 2227)

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał dokumenty z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, które muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wytwórcę lub zaakceptowanego przez wytwórcę dystrybutora oferowanego produktu - Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć do siedziby Zamawiającego kopii tych dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego w ciągu 48 godzin od złożenia dyspozycji przez Zamawiającego.

4. Oferowany przez Wykonawcę towar musi posiadać:

- w przypadku wyrobów medycznych: wymagane przepisami prawa świadectwa rejestracyjne zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974 ze zm.) tj. Deklarację Zgodności CE lub certyfikat CE lub Zgłoszenie do Rejestru Wyrobu Medycznego;

- w przypadku wyrobów biobójczych: Decyzję Ministra Zdrowia – pozwolenie na obrót produktem biobójczym;

- w przypadku wyrobów farmaceutycznych: wymagane przepisami ustawy z dnia 06 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 2301), właściwe pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP

wydane przez uprawniony organ.

- w przypadku produktów kosmetycznych: dokument potwierdzający wprowadzenie do obrotu zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z 30 listopada 2009r. tj. notyfikacja w systemie: Cosmetic Products Notification Portal

- w przypadku produktów przeznaczonych do stosowania u noworodków i niemowląt: wymagane badania kliniczne np. Instytut Matki i Dziecka, dopuszczające do stosowania preparatu na skórze noworodków i niemowląt.

- być zgodny z normami (w zależności od produktu):

o NF S94-402-1 (Maj 2004)

o PN-EN 13704

o PN-EN 16615

o PN-EN 14937

o PN-EN 14885

o PN-EN 14476

lub normami równoważnymi.

- w dniu dostawy do Zamawiającego posiadać nie krótszą niż 6 miesięczną datę przydatności do użytku.
- Opakowanie winno posiadać oryginalną etykietę w języku polskim.

**4.5.3.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

**4.5.5.) Wartość części:** 42240,00 PLN

## SEKCJA V ZAKOŃCZENIE POSTĘPOWANIA

### Część 1

## SEKCJA V ZAKOŃCZENIE POSTĘPOWANIA (dla części 1)

**5.1.) Postępowanie zakończyło się zawarciem umowy albo unieważnieniem postępowania:** Postępowanie/cześć postępowania zakończyła się zawarciem umowy

## SEKCJA VI OFERTY (dla części 1)

**6.1.) Liczba otrzymanych ofert lub wniosków:** 2

**6.1.1.) Liczba otrzymanych ofert wariantowych:** 0

**6.1.2.) Liczba ofert dodatkowych:** 0

**6.1.3.) Liczba otrzymanych od MŚP:** 2

**6.1.4.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwach EOG innych niż państwo zamawiającego:** 0

**6.1.5.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwie spoza EOG:** 0

**6.1.6.) Liczba ofert odrzuconych, w tym liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt:** 0

**6.1.7.) Liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt:** 0

**6.2.) Cena lub koszt oferty z najniższą ceną lub kosztem:** 85412,23 PLN

**6.3.) Cena lub koszt oferty z najwyższą ceną lub kosztem:** 100345,71 PLN

**6.4.) Cena lub koszt oferty wykonawcy, któremu udzielono zamówienia:** 85412,23 PLN

**6.5.) Do wyboru najkorzystniejszej oferty zastosowano aukcję elektroniczną:** Nie

**6.6.) Oferta wybranego wykonawcy jest ofertą wariantową:** Nie

## SEKCJA VII WYKONAWCA, KTÓREMU UDZIELONO ZAMÓWIENIA (dla części 1)

**7.1.) Czy zamówienie zostało udzielone wykonawcom wspólnie ubiegającym się o udzielenie zamówienia:** Nie

### Wykonawca

**7.2.) Wielkość przedsiębiorstwa wykonawcy:** Średni przedsiębiorca

**7.3.) Dane (firmy) wykonawcy, któremu udzielono zamówienia:**

**7.3.1) Nazwa (firma) wykonawcy, któremu udzielono zamówienia:** Bialmed sp. z o.o

**7.3.2) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** 8490000039

**7.3.3) Ulica:** Kazimierzowska 46/48/35

**7.3.4) Miejscowość:** Warszawa

**7.3.5) Kod pocztowy:** 02-546

**7.3.6.) Województwo:** mazowieckie

**7.3.7.) Kraj:** Polska

**7.3.8.) Czy wykonawca przewiduje powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom?:** Nie

## SEKCJA VIII UMOWA (dla części 1)

**8.1.) Data zawarcia umowy:** 2022-12-29

8.2.) Wartość umowy/umowy ramowej: 85412,23 PLN

8.3.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

## Część 2

### SEKCJA V ZAKOŃCZENIE POSTĘPOWANIA (dla części 2)

5.1.) Postępowanie zakończyło się zawarciem umowy albo unieważnieniem postępowania: Postępowanie/cześć postępowania zakończyła się zawarciem umowy

### SEKCJA VI OFERTY (dla części 2)

6.1.) Liczba otrzymanych ofert lub wniosków: 2

6.1.1.) Liczba otrzymanych ofert wariantowych: 0

6.1.2.) Liczba ofert dodatkowych: 0

6.1.3.) Liczba otrzymanych od MŚP: 2

6.1.4.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwach EOG innych niż państwo zamawiającego: 0

6.1.5.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwie spoza EOG: 0

6.1.6.) Liczba ofert odrzuconych, w tym liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0

6.1.7.) Liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0

6.2.) Cena lub koszt oferty z najniższą ceną lub kosztem: 78719,09 PLN

6.3.) Cena lub koszt oferty z najwyższą ceną lub kosztem: 104244,00 PLN

6.4.) Cena lub koszt oferty wykonawcy, któremu udzielono zamówienia: 78719,09 PLN

6.5.) Do wyboru najkorzystniejszej oferty zastosowano aukcję elektroniczną: Nie

6.6.) Oferta wybranego wykonawcy jest ofertą wariantową: Nie

### SEKCJA VII WYKONAWCA, KTÓREMU UDZIELONO ZAMÓWIENIA (dla części 2)

7.1.) Czy zamówienie zostało udzielone wykonawcom wspólnie ubiegającym się o udzielenie zamówienia: Nie

#### Wykonawca

7.2.) Wielkość przedsiębiorstwa wykonawcy: Średni przedsiębiorca

7.3.) Dane (firmy) wykonawcy, któremu udzielono zamówienia:

7.3.1) Nazwa (firma) wykonawcy, któremu udzielono zamówienia: Henry Kruse Sp. zo.o.

7.3.2) Krajowy Numer Identyfikacyjny: 8941022653

7.3.3) Ulica: ul. Kolejowa 3

7.3.4) Miejscowość: Bielany Wrocławskie

7.3.5) Kod pocztowy: 55-040

7.3.6.) Województwo: dolnośląskie

7.3.7.) Kraj: Polska

7.3.8.) Czy wykonawca przewiduje powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom?: Nie

### SEKCJA VIII UMOWA (dla części 2)

8.1.) Data zawarcia umowy: 2022-12-29

8.2.) Wartość umowy/umowy ramowej: 78719,09 PLN

8.3.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

## Część 3



### **SEKCJA V ZAKOŃCZENIE POSTĘPOWANIA (dla części 3)**

5.1.) Postępowanie zakończyło się zawarciem umowy albo unieważnieniem postępowania: Postępowanie/cześć postępowania zakończyła się zawarciem umowy

### **SEKCJA VI OFERTY (dla części 3)**

6.1.) Liczba otrzymanych ofert lub wniosków: 2

6.1.1.) Liczba otrzymanych ofert wariantowych: 0

6.1.2.) Liczba ofert dodatkowych: 0

6.1.3.) Liczba otrzymanych od MŚP: 2

6.1.4.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwach EOG innych niż państwo zamawiającego: 0

6.1.5.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwie spoza EOG: 0

6.1.6.) Liczba ofert odrzuconych, w tym liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0

6.1.7.) Liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0

6.2.) Cena lub koszt oferty z najniższą ceną lub kosztem: 181504,15 PLN

6.3.) Cena lub koszt oferty z najwyższą ceną lub kosztem: 199746,67 PLN

6.4.) Cena lub koszt oferty wykonawcy, któremu udzielono zamówienia: 181504,15 PLN

6.5.) Do wyboru najkorzystniejszej oferty zastosowano aukcję elektroniczną: Nie

6.6.) Oferta wybranego wykonawcy jest ofertą wariantową: Nie

### **SEKCJA VII WYKONAWCA, KTÓREMU UDZIELONO ZAMÓWIENIA (dla części 3)**

7.1.) Czy zamówienie zostało udzielone wykonawcom wspólnie ubiegającym się o udzielenie zamówienia: Nie

#### **Wykonawca**

7.2.) Wielkość przedsiębiorstwa wykonawcy: Średni przedsiębiorca

7.3.) Dane (firmy) wykonawcy, któremu udzielono zamówienia:

7.3.1) Nazwa (firma) wykonawcy, któremu udzielono zamówienia: Bialmed Sp. Zo.o.

7.3.2) Krajowy Numer Identyfikacyjny: 8490000039

7.3.3) Ulica: ul. Kazimierzowska 46/48/35

7.3.4) Miejscowość: Warszawa

7.3.5) Kod pocztowy: 02-546

7.3.6.) Województwo: mazowieckie

7.3.7.) Kraj: Polska

7.3.8.) Czy wykonawca przewiduje powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom?: Nie

### **SEKCJA VIII UMOWA (dla części 3)**

8.1.) Data zawarcia umowy: 2022-12-29

8.2.) Wartość umowy/umowy ramowej: 181504,15 PLN

8.3.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

#### **Część 4**

### **SEKCJA V ZAKOŃCZENIE POSTĘPOWANIA (dla części 4)**

5.1.) Postępowanie zakończyło się zawarciem umowy albo unieważnieniem postępowania: Postępowanie/cześć postępowania zakończyła się unieważnieniem

5.2.) Podstawa prawna unieważnienia postępowania: art. 255 pkt 1 ustawy

**5.2.1.) Przyczyna unieważnienia postępowania:**

W prowadzonym postępowaniu nie została złożona żadna oferta w zakresie Pakietu nr 4 . - tym samym spełniona została przesłanka unieważnienia postępowania określona w art. 255 pkt 1) ustawy Pzp w związku z art. 259 ustawy Pzp (Zamawiający unieważnia postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli nie złożono żadnego wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo żadnej oferty).

**SEKCJA VI OFERTY (dla części 4)**

6.1.) Liczba otrzymanych ofert lub wniosków: 0

6.1.1.) Liczba otrzymanych ofert wariantowych: 0

6.1.2.) Liczba ofert dodatkowych: 0

6.1.3.) Liczba otrzymanych od MŚP: 0

6.1.4.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwach EOG innych niż państwo zamawiającego: 0

6.1.5.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwie spoza EOG: 0

6.1.6.) Liczba ofert odrzuconych, w tym liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0

6.1.7.) Liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0

6.2.) Cena lub koszt oferty z najniższą ceną lub kosztem: 0 PLN

6.3.) Cena lub koszt oferty z najwyższą ceną lub kosztem: 0 PLN

6.4.) Cena lub koszt oferty wykonawcy, któremu udzielono zamówienia: 0 PLN

**Część 5****SEKCJA V ZAKOŃCZENIE POSTĘPOWANIA (dla części 5)**

5.1.) Postępowanie zakończyło się zawarciem umowy albo unieważnieniem postępowania: Postępowanie/cześć postępowania zakończyła się unieważnieniem

5.2.) Podstawa prawna unieważnienia postępowania: art. 255 pkt 1 ustawy

**5.2.1.) Przyczyna unieważnienia postępowania:**

W prowadzonym postępowaniu nie została złożona żadna oferta w zakresie Pakietu nr 5. - tym samym spełniona została przesłanka unieważnienia postępowania określona w art. 255 pkt 1) ustawy Pzp w związku z art. 259 ustawy Pzp (Zamawiający unieważnia postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli nie złożono żadnego wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo żadnej oferty).

**SEKCJA VI OFERTY (dla części 5)**

6.1.) Liczba otrzymanych ofert lub wniosków: 0

6.1.1.) Liczba otrzymanych ofert wariantowych: 0

6.1.2.) Liczba ofert dodatkowych: 0

6.1.3.) Liczba otrzymanych od MŚP: 0

6.1.4.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwach EOG innych niż państwo zamawiającego: 0

6.1.5.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwie spoza EOG: 0

6.1.6.) Liczba ofert odrzuconych, w tym liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0

6.1.7.) Liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0

6.2.) Cena lub koszt oferty z najniższą ceną lub kosztem: 0 PLN

6.3.) Cena lub koszt oferty z najwyższą ceną lub kosztem: 0 PLN

6.4.) Cena lub koszt oferty wykonawcy, któremu udzielono zamówienia: 0 PLN

**Część 6****SEKCJA V ZAKOŃCZENIE POSTĘPOWANIA (dla części 6)**

**5.1.) Postępowanie zakończyło się zawarciem umowy albo unieważnieniem postępowania:** Postępowanie/cześć postępowania zakończyła się zawarciem umowy

#### **SEKCJA VI OFERTY (dla części 6)**

- 6.1.) Liczba otrzymanych ofert lub wniosków: 1
- 6.1.1.) Liczba otrzymanych ofert wariantowych: 0
- 6.1.2.) Liczba ofert dodatkowych: 0
- 6.1.3.) Liczba otrzymanych od MŚP: 1
- 6.1.4.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwach EOG innych niż państwo zamawiającego: 0
- 6.1.5.) Liczba ofert wykonawców z siedzibą w państwie spoza EOG: 0
- 6.1.6.) Liczba ofert odrzuconych, w tym liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0
- 6.1.7.) Liczba ofert zawierających rażąco niską cenę lub koszt: 0
- 6.2.) Cena lub koszt oferty z najniższą ceną lub kosztem: 36288,00 PLN
- 6.3.) Cena lub koszt oferty z najwyższą ceną lub kosztem: 36288,00 PLN
- 6.4.) Cena lub koszt oferty wykonawcy, któremu udzielono zamówienia: 36288,00 PLN
- 6.5.) Do wyboru najkorzystniejszej oferty zastosowano aukcję elektroniczną: Nie
- 6.6.) Oferta wybranego wykonawcy jest ofertą wariantową: Nie

#### **SEKCJA VII WYKONAWCA, KTÓREMU UDZIELONO ZAMÓWIENIA (dla części 6)**

7.1.) Czy zamówienie zostało udzielone wykonawcom wspólnie ubiegającym się o udzielenie zamówienia: Nie

##### **Wykonawca**

- 7.2.) Wielkość przedsiębiorstwa wykonawcy: Mały przedsiębiorca
- 7.3.) Dane (firmy) wykonawcy, któremu udzielono zamówienia:
- 7.3.1) Nazwa (firma) wykonawcy, któremu udzielono zamówienia: Euro Trade Sp. z.o.o.
- 7.3.2) Krajowy Numer Identyfikacyjny: 7642399823
- 7.3.3) Ulica: Siemiradzkiego 19
- 7.3.4) Miejscowość: Piła
- 7.3.5) Kod pocztowy: 64-920
- 7.3.6.) Województwo: wielkopolskie
- 7.3.7.) Kraj: Polska
- 7.3.8.) Czy wykonawca przewiduje powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom?: Nie

#### **SEKCJA VIII UMOWA (dla części 6)**

- 8.1.) Data zawarcia umowy: 2022-12-29
- 8.2.) Wartość umowy/umowy ramowej: 36288,00 PLN
- 8.3.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

#### **SEKCJA IX INFORMACJE DODATKOWE**

Opcja: Możliwe jest przedłużenie okresu obowiązywania umowy oraz zwiększenie wartości umowy o 20% co daje łączną maksymalną wartość umowy z uwzględnieniem prawa opcji dla poszczególnych pakietów:  
dla Pakietu nr 1 - 102 494,68 zł.  
dla pakietu nr 2 - 94 462,91 zł.  
dla pakietu nr 3 - 217 804,98 zł.  
dla Pakietu nr 6 - 43 545,60 zł.