

Diverse aparate și produse medicale

I.D.: 6647543

Data publicarii	06.06.15	Coduri CPV	33190000 33100000
-----------------	----------	------------	-------------------

Termenul limita pentru depunere: 29.06.15 09:00

Descriere: Dostawa wyposażenia medycznego.Zad. 1 - prowadnice wielorazowe proste / wygięte do trudnych intubacji dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii z Nadzorem Kardiologicznym.Zad. 2 - pasy unieruchamiające pacjenta dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii z Nadzorem Kardiologicznym.Zad. 3 - resuscytator dla dorosłych, maski do wentylacji nieinwazyjnej wielokrotnego użytku dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii z Nadzorem Kardiologicznym.Zad. 4 - laryngoskop dla dorosłych do trudnej intubacji, pulsoksymetr na palec dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii z Nadzorem Kardiologicznym.Zad. 5 - stojak do kroplówek jezdny dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii z Nadzorem Kardiologicznym.Zad. 6 - mata poślizgowa - łatwo ślizg dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii z Nadzorem Kardiologicznym.Zad. 7 - worek do godzinowej zbiórki moczu dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii z Nadzorem Kardiologicznym.Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierają załącznik 2b i załącznik 4.3.3. Wymagania Zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia:1) oferowany wyrób medyczny musi posiadać atesty, certyfikaty i być zarejestrowany zgodnie z przepisami prawa wymagającymi posiadania atestów, certyfikatów oraz rejestracji;2) oferowany wyrób medyczny musi być wprowadzony do obrotu i używania zgodnie z wymaganiami ustawy z 20.5.2010 o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 oraz z 2011 r. Nr 102, poz. 586);3) oferowany wyrób medyczny musi odpowiadać normom lub specyfikacjom technicznym obowiązującym dla tego wyrobu.W przypadku, gdyby oferowany wyrób medyczny nie wymagał zgłoszenia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Wykonawca zobowiązany jest do wykonania na własny koszt i we własnym zakresie wszelkich czynności niezbędnych do wypełnienia wszystkich wymogów prawa związanych z wprowadzeniem wyrobu do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Wykonawca zobowiązany jest wykonać takie czynności w terminach wynikających z obowiązujących przepisów oraz dostarczyć Zamawiającemu w tych terminach stosowne dokumenty potwierdzające wykonanie takich czynności.3.4. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca jest zobowiązany złożyć wraz z ofertą:1. w odniesieniu do każdego zadania: opis przedmiotu zamówienia sporządzony wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 4 do SIWZ - w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, o których mowa w art. 23 Pzp, dokumenty te składa pełnomocnik tych Wykonawców.
