

PL-Strzelce Opolskie: Aparatura rentgenowska

2008/S 208-275995

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU

Dostawy

SEKCJA I: INSTYTUCJA ZAMAWIAJĄCA

I.1) NAZWA, ADRESY I PUNKTY KONTAKTOWE:

Zespół Opieki Zdrowotnej, ul. Opolska 36A, Kontakt Sekretariat, Do wiadomości Bogdan Ploch, PL-47-100 Strzelce Opolskie. Tel. (48-77) 461 32 91-480 lub (48-77) 461 33 80. E-mail zam.publiczne1@szpital.strzelce-op.pl. Faks (48-77) 461 27 63.

Adresy internetowe:

Ogólny adres instytucji zamawiającej: www.szpital.strzelce-op.pl.

Więcej informacji można uzyskać pod adresem: jak podano wyżej dla punktu kontaktowego.

Specyfikacje i dokumenty dodatkowe (w tym dokumenty dotyczące dialogu konkurencyjnego oraz Dynamicznego Systemu Zakupów) można uzyskać pod adresem: jak podano wyżej dla punktu kontaktowego.

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres: jak podano wyżej dla punktu kontaktowego.

I.2) RODZAJ INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ I GŁÓWNY PRZEDMIOT LUB PRZEDMIOTY DZIAŁALNOŚCI:

Podmiot prawa publicznego.

Zdrowie.

Instytucja zamawiająca dokonuje zakupu w imieniu innych instytucji zamawiających: nie.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) OPIS

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez instytucję zamawiającą:

Dostawa sprzętu do Pracowni RTG Zespołu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Strzelcach Opolskich.

II.1.2) Rodzaj zamówienia oraz lokalizacja robót budowlanych, miejsce realizacji dostaw lub świadczenia usług:

Dostawy.

Kupno.

Główne miejsce realizacji dostawy: Pracownia RTG Zespołu Opieki Zdrowotnej w Strzelcach Opolskich ul. Opolska 36 A.

Kod NUTS: PL52.

II.1.3) Ogłoszenie dotyczy:

Zamówienia publicznego.

II.1.4) Informacje na temat umowy ramowej:

II.1.5) Krótki opis zamówienia lub zakupu(ów):

Dostawa sprzętu do Pracowni RTG z podziałem na dwa pakiety: Pakiet 1: Dostawa wraz z montażem aparatury rtg: 1) Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy - szt. 1. Krótki opis: aparat do zdjęć kostno-płucnych, składający się z generatora rtg, lampy rtg, stołu pacjenta z wbudowanym panelem matrycowym oraz

statywu do zdjęć płucnych z wbudowanym panelem matrycowym. 2) Aparat analogowy ze skopią - szt. 1. Krótki opis: uniwersalny aparat do zdjęć i prześwietleń. Składający się z generatora rtg, lampy rtg, uniwersalnej ścianki do zdjęć i prześwietleń z oscylacyjną Kratką Bucky oraz toru wizyjnego z kamerą CCD - aparat przeznaczony do ucyfrowienia. 3) Mammograf analogowy - szt. 1. Krótki opis: Aparat składający się z generatora rtg, lampy rtg oraz statywu, wraz z kasetami mammograficznymi (8 szt). W celu uzyskania zezwolenia Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Opolu na uruchomienie i stosowanie aparatu rentgenowskiego do celów medycznych (Rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 3.12.2002 r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz. U. z 2002 Nr 220 z późn. zm.). Wykonawca, w ramach niniejszego zadania będzie obowiązany do: 1) opracowania projektu ochrony radiologicznej przed promieniowaniem jonizującym, który w szczególności winien zawierać wyliczenie sprawdzające istniejących osłon stałych dla zaoferowanych aparatów rtg i mammografu, oraz – w przypadku, gdy zajdzie taka konieczność - zakres prac niezbędnych do wykonania, w istniejącej Pracowni RTG, służących zapewnieniu odpowiedniej ochrony radiologicznej. Zamawiający posiada następujące dokumenty projektowe dotyczące ochrony radiologicznej istniejącej Pracowni RTG: a) Projekt osłony przed promieniowaniem jonizującym – Projekt opracowany w 1993 r., dla ówczesznie uruchamianej Pracowni RTG. Projekt został zatwierdzony przez Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Opolu. b) Projekt zabudowy aparatu rtg typu „Flate” firmy Metaltronica do zdjęć mammograficznych – wykonany w 2004 r. 2) Przeprowadzenia testów akceptacyjnych kontroli parametrów fizycznych aparatu rentgenowskiego. Pakiet 2: Dostawa systemu radiografii cyfrowej wraz z montażem (w skrócie: system cyfrowy), obejmujący: 1) Skaner - szt. 1. 2) Zestaw komputerowy – konsola technika – szt. 1. 3) Zestaw komputerowy – stacja opisowa – szt. 1. 4) Zestaw komputerowy – serwer – szt. 1. 5) Zestaw komputerowy – stacja podglądowa – szt. 2. 6) Oprogramowanie do zestawu komputerowego sterującego skanerem – szt. 1. 7) Oprogramowanie do zestawu komputerowego do stacji opisowej – szt. 1. 8) Oprogramowanie do zestawu komputerowego do serwera – szt. 1. Oprogramowanie obejmuje: a. oprogramowanie operacyjne b. Dicom c. RIS/PACS z modułem teleradiologii. 9) Drukarka laserowa do klisz – szt. 1. 10) Drukarka do CD – szt. 1. 11) Płyty fosforowe – szt. 8. Szczegółowy opis parametrów technicznych przedmiotu zamówienia zawarto w Zał. 3 i 4 do SIWZ (odpowiednio dla Pakietu 1 i 2).

II.1.6) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV):**

33111000, 33111200, 33111600, 33111800, 33111650.

II.1.7) **Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych (GPA):**

Tak.

II.1.8) **Podział na części:**

Tak.

Oferty należy składać w odniesieniu do: jednej lub więcej części.

II.1.9) **Dopuszcza się składanie ofert wariantowych:**

Nie.

II.2) **WIELKOŚĆ LUB ZAKRES ZAMÓWIENIA**

II.2.1) **Całkowita wielkość lub zakres:**

Zamówienie dotyczy dostawy aparatury rentgenowskiej oraz systemu radiografii cyfrowej, z podziałem na dwa pakiety.

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 243 681,44 PLN.

II.2.2) **Opcje:**

Nie.

II.3) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN REALIZACJI:

Okres w dniach: 167 (od udzielenia zamówienia):

INFORMACJE NA TEMAT CZĘŚCI

CZĘŚĆ nr 1

NAZWA: Dostawa i montaż aparatury rtg

1) KRÓTKI OPIS:

Pakiet 1: Dostawa wraz z montażem aparatury rtg: 1) Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy - szt. 1. Krótki opis: Aparat do zdjęć kostno-płucnych, składający się z generatora rtg, lampy rtg, stołu pacjenta z wbudowanym panelem matrycowym oraz statywu do zdjęć płucnych z wbudowanym panelem matrycowym. 2) Aparat analogowy ze skopią - szt. 1. Krótki opis: Uniwersalny aparat do zdjęć i prześwietleń. Składający się z generatora rtg, lampy rtg, uniwersalnej ścianki do zdjęć i prześwietleń z oscylacyjną Kratką Bucky oraz toru wizyjnego z kamerą CCD - aparat przeznaczony do ucyfrowienia. 3) Mammograf analogowy - szt. 1. Krótki opis: Aparat składający się z generatora rtg, lampy rtg oraz statywu, wraz z kasetami mammograficznymi (8 szt). W celu uzyskania zezwolenia Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Opolu na uruchomienie i stosowanie aparatu rentgenowskiego do celów medycznych (Rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 3.12.2002 r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz. U. z 2002 Nr 220 z późn. zm.) Wykonawca, w ramach niniejszego zadania będzie obowiązany do: 1) opracowania projektu ochrony radiologicznej przed promieniowaniem jonizującym, który w szczególności winien zawierać wyliczenie sprawdzające istniejących osłon stałych dla zaoferowanych aparatów rtg i mammografu, oraz – w przypadku, gdy zajdzie taka konieczność - zakres prac niezbędnych do wykonania, w istniejącej Pracowni RTG, służących zapewnieniu odpowiedniej ochrony radiologicznej. Zamawiający posiada następujące dokumenty projektowe dotyczące ochrony radiologicznej istniejącej Pracowni RTG: a) Projekt osłony przed promieniowaniem jonizującym – Projekt opracowany w 1993 r., dla ówczesznie uruchamianej Pracowni RTG. Projekt został zatwierdzony przez Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Opolu. b) Projekt zabudowy aparatu rtg typu „Flate” firmy Metaltronica do zdjęć mammograficznych – wykonany w 2004 r. 2) Przeprowadzenia testów akceptacyjnych kontroli parametrów fizycznych aparatu rentgenowskiego.

2) WSPÓLNY SŁOWNIK ZAMÓWIEŃ (CPV):

33111000, 33111200, 33111650, 33111600.

3) WIELKOŚĆ LUB ZAKRES:

Szacunkowy koszt bez VAT: 1 830 270,09 PLN.

4) WSKAZANIE INNEJ DATY ROZPOCZĘCIA PROCEDURY UDZIELANIA ZAMÓWIENIA I/LUB CZASU TRWANIA ZAMÓWIENIA:

5) INFORMACJE DODATKOWE NA TEMAT CZĘŚCI ZAMÓWIENIA:

A. Etapowość realizacji zamówienia. Warunkowość określonych terminów: zgodnie z pkt. III.1.4. B. Warunki przedmiotowe zamówienia określone przez Zamawiającego: 1. Zaoferowana aparatura winna odpowiadać parametrom technicznym opisanym w Zał. Nr 3 do SIWZ – w przeciwnym wypadku oferta zostanie odrzucona na podst. Art. 89.1 pkt. 2 ustawy, przy czym Zamawiający zastrzega, że poszczególne aparaty rentgenowskie powinny tworzyć jednolity system, co oznacza, że wszystkie główne podzespoły powinny pochodzić od jednego producenta (odpowiednio dla aparatu: lampa, generator, stół, statyw). 2. Dla potwierdzania spełnienia deklarowanych w Zał. 3 parametrów technicznych Wykonawca winien: 1) złożyć oświadczenie o zgodności parametrów technicznych zaoferowanej aparatury z parametrami technicznymi wymaganymi przez Zamawiającego (oświadczenie składane w Zał. 2 do SIWZ – Druk Oferty). 2) Przedłożyć firmowe materiały

producenta potwierdzające – w możliwie najszerszym zakresie - zgodność deklarowanych parametrów z wymaganiami Zamawiającego. 3. Zamawiający zastrzega sobie prawo weryfikacji deklarowanych parametrów - w szczególności tych, których Wykonawca nie potwierdził firmowymi materiałami producenta - z użyciem wszelkich dostępnych źródeł, w tym zapytanie bezpośrednio u producenta aparatury. 4. Wykonawca powinien zaoferować tylko taki sprzęt, który jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem, w szczególności z Ustawą z dnia 20.4.2004 r., o Wyrobach Medycznych (Dz. U. Nr 93, poz. 896 z późniejszymi zmianami), oznakowany znakiem CE, przedkładając następujące dokumenty: 1) Deklarację Zgodności z dyrektywami zasadniczymi tj. dyrektywą UE 93/42 EEC, 2) Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikującą, 3) Zgłoszenie aparatu do Rejestru Wyrobów Medycznych. 5. Dokumenty, o których mowa w pkt. 4 powinny mieć charakter zbiorczy i odnosić się do poszczególnych aparatów rentgenowskiej jako całości, co oznacza, że Zamawiający wyklucza możliwość zaoferowania aparatury rentgenowskiej dla której na główne podzespoły (odpowiednio dla aparatu: lampa, generator, stół, statyw) wystawiono oddzielne deklaracje zgodności lub certyfikaty CE lub dokonano oddzielnego zgłoszenia do Rejestru wyrobów medycznych. 6. Zaoferowany sprzęt winien być fabrycznie nowy. 7. Wykonawca powinien zagwarantować bezpłatne przeszkolenie pracowników w zakresie obsługi aparatów. 8. Zamawiający w razie jakichkolwiek wątpliwości zastrzega sobie prawo wnioskowania o złożenie dodatkowych wyjaśnień i informacji odnośnie złożonej oferty, celem weryfikacji jej zgodności z treścią SIWZ. 9. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana zobowiązany jest do przedłożenia: 1) informacji charakteryzującej promieniowanie jonizujące emitowane przez aparaturę rentgenowską, 2) pełnej dokumentacji technicznej aparatów, 3) instrukcji obsługi w języku polskim, 4) dokumentu potwierdzającego spełniania przez aparaturę rtg akceptacyjnych testów kontroli parametrów fizycznych aparatu rentgenowskiego, 5) projektu ochrony radiologicznej, 6) wszelkich pozostałych dokumentów dotyczących aparatury rtg związanych z wystąpieniem przez Zamawiającego z wnioskiem do PWIS w Opolu o wydanie zezwolenia na uruchomienie i stosowanie aparatu rentgenowskiego do celów medycznych. 10. Wymagany, minimalny termin gwarancji: 24 m-ce. 11. Koszty transportu ponosi Wykonawca.

CZĘŚĆ nr 2

NAZWA: Dostawa sytemu radiografii cyfrowej wraz z montażem

1) KRÓTKI OPIS:

Dostawa systemu radiografii cyfrowej wraz z montażem (w skrócie: system cyfrowy), obejmujący: 1) Skaner - szt. 1. 2) Zestaw komputerowy – konsola technika – szt. 1. 3) Zestaw komputerowy – stacja opisowa – szt. 1. 4) Zestaw komputerowy – serwer – szt. 1. 5) Zestaw komputerowy – stacja podglądowa – szt. 2. 6) Oprogramowanie do zestawu komputerowego sterującego skanerem – szt. 1. 7) Oprogramowanie do zestawu komputerowego do stacji opisowej – szt. 1. 8) Oprogramowanie do zestawu komputerowego do serwera – szt. 1. Oprogramowanie obejmuje: a. oprogramowanie operacyjne b. Dicom c. RIS/PACS wraz z modulem teleradiologii. 9) Drukarka laserowa do klisz – szt. 1. 10) Drukarka do CD – szt. 1. 11) Płyty fosforowe – szt. 8.

2) WSPÓLNY SŁOWNIK ZAMÓWIEŃ (CPV):

33111600, 33111800, 48814000, 48329000.

3) WIELKOŚĆ LUB ZAKRES:

Szacunkowy koszt bez VAT: 413 411,35 PLN.

4) WSKAZANIE INNEJ DATY ROZPOCZĘCIA PROCEDURY UDZIELANIA ZAMÓWIENIA I/LUB CZASU TRWANIA ZAMÓWIENIA:

5) INFORMACJE DODATKOWE NA TEMAT CZĘŚCI ZAMÓWIENIA:

A. Etapowość realizacji zamówienia. Warunkowość określonych terminów: zgodnie z pkt. III.1.4. B. Warunki przedmiotowe zamówienia określone przez Zamawiającego: 1. Zaoferowany system cyfrowy winien odpowiadać parametrom technicznym opisanym w Zał. Nr 4 do SIWZ – w przeciwnym wypadku oferta

zostanie odrzucona na podst. Art. 89.1 pkt. 2 ustawy. 2. Dla potwierdzania spełnienia deklarowanych w Zał. 3 parametrów technicznych Wykonawca winien: 1) złożyć oświadczenie o zgodności parametrów technicznych zaoferowanego systemu cyfrowego z parametrami technicznymi wymaganymi przez Zamawiającego (oświadczenie składane w Zał. 2 do SIWZ – Druk Oferty), 2) przedłożyć firmowe materiały producenta potwierdzające – w możliwie najszerszym zakresie - zgodność deklarowanych parametrów z wymaganiami Zamawiającego. 3. Zamawiający zastrzega sobie prawo weryfikacji deklarowanych parametrów - w szczególności tych, których Wykonawca nie potwierdził firmowymi materiałami producenta - z użyciem wszelkich dostępnych źródeł. 4. Wykonawca powinien zaoferować tylko taki system cyfrowy, który składa się z elementów, dopuszczonych do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem, oznakowany znakiem CE, przedkładając następujące dokumenty: 1) Deklarację Zgodności z dyrektywami zasadniczymi, 2) Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikującą - jeśli dotyczy, 3) Zgłoszenie wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych- jeśli dotyczy. 5. Zaoferowany system cyfrowy winien być fabrycznie nowy. 6. Wykonawca powinien zagwarantować bezpłatne przeszkolenie pracowników w zakresie obsługi systemu cyfrowego. 7. Zamawiający w razie jakichkolwiek wątpliwości zastrzega sobie prawo wnioskowania o złożenie dodatkowych wyjaśnień i informacji odnośnie złożonej oferty, celem weryfikacji jej zgodności z treścią SIWZ. 8. Koszty transportu ponosi Wykonawca. Informacja dodatkowa: Wpis do rejestru wyrobów medycznych dla wyrobów klasy IIa (i niższych) obowiązuje, zgodnie z art. 52 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.4.2004 r. (Dz. U. z 2004 r. Nr 93, poz. 896), wytwórców, autoryzowanych przedstawicieli, importerów, podmioty odpowiedzialne za wprowadzenie do obrotu wyrobu medycznego, podmioty zestawiające wyroby medyczne lub podmioty dokonujące sterylizacji, o których mowa w art. 8 Ustawy o wyrobach medycznych, mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przed pierwszym wprowadzeniem wyrobu do obrotu lub do używania. Powyższe oznacza, że jeśli wyrób medyczny klasy IIa został wcześniej wprowadzony do obrotu lub używania na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), taki wyrób nie podlega wpisowi do Rejestru (w takim przypadku Wykonawca składa stosowne oświadczenie w Zał. 2 do SIWZ).

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WARUNKI DOTYCZĄCE ZAMÓWIENIA

III.1.1) Wymagane wadia i gwarancje:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium, w wysokości: Dla Pakietu 1: 18 300,00 PLN. Dla Pakietu 2: 4 100,00 PLN. Wadium winne być wniesione przed terminem otwarcia ofert i może być wniesione w jednej lub kilku następujących formach: a) pieniądzu - za datę wniesienia wadium w pieniądzu uważa się datę wpływu pieniędzy na konto Zamawiającego - z adnotacją dot. przetargu, nr sprawy – Bank Spółdzielczy w Leśnicy o/Strzelce Op. Numer: 56890710892002009000100004; b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczeniem kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym; c) gwarancjach bankowych; d) gwarancjach ubezpieczeniowych; e) 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 (Dz. U. Nr 109, poz. 1158, z późn. zm); f) w przypadku wniesienia wadium w innej formie niż określone w pkt a) oryginały dokumentów powinny być wystawione na Zamawiającego. Wadium wniesione w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy wskazany przez Zamawiającego. Wykonawca jest zobowiązany do przedłożenia dokumentu wniesienia wadium wraz z ofertą.

III.1.2) Główne warunki finansowania i płatności i/lub odniesienie do odpowiednich przepisów je regulujących:

1. Płatność – w zakresie Pakietu 1 - realizowana będzie w dwóch etapach, odpowiednio do dostawy i montażu aparatury rentgenowskiej. Płatność nastąpi w terminie 30 dni od przekazania faktury Zamawiającemu, przy czym wystawienie faktury nastąpi na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego aparatury. 2. Płatność – w zakresie Pakietu 2 - nastąpi w terminie 30 dni od przekazania faktury Zamawiającemu, przy czym wystawienie

faktury nastąpi na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego. 3. Protokoły zdawczo-odbiorcze, o których mowa w pkt. 1 i 2 mogą zostać podpisane po uzyskaniu zezwolenia Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Opolu na uruchomienie i stosowanie aparatury rentgenowskiej do celów medycznych, o którym mowa w pkt. II.1.5).

III.1.3) Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa wykonawców, której zostanie udzielone zamówienie:

III.1.4) Inne szczególne warunki, którym podlega realizacja zamówienia:

Tak.

A. Etapowość realizacji zamówienia. Warunkowość określonych terminów: Zamówienie będzie realizowane w 2 etapach, z dostawą aparatury do 2 pomieszczeń Pracowni RTG. Pierwszy etap realizacji zamówienia obejmować będzie dostawę i montaż aparatu analogowego i aparatu mammograficznego oraz systemu cyfrowego (Pakiet 1, poz. 2,3; Pakiet 2) - w planowanym terminie dostawy, do 60 dni od podpisania umowy, oraz uzyskania zezwolenia PWIS na uruchomienie i stosowanie aparatury rtg - do 91 dni od podpisania umowy; drugi etap obejmuje dostawę aparatu cyfrowego (Pakiet 1, poz. 1) - w planowanym terminie do 134 dni od podpisania umowy, oraz uzyskania zezwolenia PWIS na uruchomienie i stosowanie aparatury rtg - do 167 dni od podpisania umowy. (podane terminy mają charakter warunkowy, patrz poniżej). Dostawa i montaż aparatury poprzedzony zostanie remontem pomieszczeń Pracowni RTG wraz z wymianą instalacji elektrycznej (roboty dostosowujące pomieszczenia do dostawy i montażu aparatury realizowane będą przez Wykonawcę wyłonionego w odrębnym postępowaniu przetargowym). Zakończenie każdego etapu realizacji zamówienia winne być poprzedzone uzyskaniem zgody PWIS na uruchomienie i stosowanie poszczególnych aparatów rtg do celów medycznych. Planowany termin podpisania umowy to 15.1.2009 r., który ma charakter warunkowy i może ulec zmianie w przypadku przedłużenia się procedury przetargowej (możliwe modyfikacje SIWZ wymagające przedłużenia okresu składania ofert, protesty, odwołania itp.) Faktyczna realizacja poszczególnych etapów zamówienia - po podpisaniu umowy - może ulec przesunięciu w czasie, z następujących przyczyn: 1) przedłużenia się robót budowlanych, dostosowujących pomieszczenia Pracowni RTG Szpitala w Strzelcach Opolskich, do dostawy i montażu urządzeń, 2) przedłużenia się okresu wydania zezwolenia Państwowego Wojewódzkiego Inspektoratu Sanitarnego w Opolu na uruchomienie i stosowanie aparatu rentgenowskiego do celów medycznych, 3) konieczności wykonania dodatkowych osłon w Pracowni RTG, 4) innych okoliczności niezależnych od Zamawiającego. B. Warunki przedmiotowe zamówienia określone przez Zamawiającego: Pakiet 1: 1. Zaoferowana aparatura winna odpowiadać parametrom technicznym opisanym w Zał. Nr 3 do SIWZ – w przeciwnym wypadku oferta zostanie odrzucona na podst. Art. 89.1 pkt. 2 ustawy, przy czym Zamawiający zastrzega, że poszczególne aparaty rentgenowskie powinny tworzyć jednolity system, co oznacza, że wszystkie główne podzespoły powinny pochodzić od jednego producenta (odpowiednio dla aparatu: lampa, generator, stół, statyw). 2. Dla potwierdzenia spełnienia deklarowanych w Zał. 3 parametrów technicznych Wykonawca winien: 1) złożyć oświadczenie o zgodności parametrów technicznych zaoferowanej aparatury z parametrami technicznymi wymaganymi przez Zamawiającego (oświadczenie składane w Zał. 2 do SIWZ – Druk Oferty), 2) przedłożyć firmowe materiały producenta potwierdzające – w możliwie najszerszym zakresie - zgodność deklarowanych parametrów z wymaganiami Zamawiającego. 3. Zamawiający zastrzega sobie prawo weryfikacji deklarowanych parametrów - w szczególności tych, których Wykonawca nie potwierdził firmowymi materiałami producenta - z użyciem wszelkich dostępnych źródeł, w tym zapytanie bezpośrednio u producenta aparatury. 4. Wykonawca powinien zaoferować tylko taki sprzęt, który jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem, w szczególności z Ustawą z dnia 20.4.2004 r., o WYROBACH MEDYCZNYCH (Dz. U. Nr 93, poz. 896 z późniejszymi zmianami), oznakowany znakiem CE, przedkładając następujące dokumenty: 1) Deklarację Zgodności z dyrektywami zasadniczymi tj. dyrektywą UE 93/42 EEC, 2) Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikującą, 3) Zgłoszenie aparatu do Rejestru WYROBÓW MEDYCZNYCH. 5. Dokumenty, o których mowa w pkt. 4 powinny mieć charakter

zbiorczy i odnosić się do poszczególnych aparatów rentgenowskiej jako całości, co oznacza, że Zamawiający wyklucza możliwość zaoferowania aparatury rentgenowskiej dla której na główne podzespoły (odpowiednio dla aparatu: lampa, generator, stół, statyw) wystawiono oddzielne deklaracje zgodności lub certyfikaty CE lub dokonano oddzielnego zgłoszenia do Rejestru wyrobów medycznych. 6. Zaoferowany sprzęt winien być fabrycznie nowy. 7. Wykonawca powinien zagwarantować bezpłatne przeszkolenie pracowników w zakresie obsługi aparatów. 8. Zamawiający w razie jakichkolwiek wątpliwości zastrzega sobie prawo wnioskowania o złożenie dodatkowych wyjaśnień i informacji odnośnie złożonej oferty, celem weryfikacji jej zgodności z treścią SIWZ. 9. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana zobowiązany jest do przedłożenia: 1) informacji charakteryzującej promieniowanie jonizujące emitowane przez aparaturę rentgenowską, 2) pełnej dokumentacji technicznej aparatów, 3) instrukcji obsługi w języku polskim, 4) dokumentu potwierdzającego spełniania przez aparaturę rtg akceptacyjnych testów kontroli parametrów fizycznych aparatu rentgenowskiego, 5) projektu ochrony radiologicznej, o którym mowa w rozdz.II.1.5), 6) wszelkich pozostałych dokumentów dotyczących aparatury rtg związanych z wystąpieniem przez Zamawiającego z wnioskiem do PWIS w Opolu o wydanie zezwolenia na uruchomienie i stosowanie aparatu rentgenowskiego do celów medycznych. 10. Wymagany, minimalny termin gwarancji: 24 m-ce. 11. Koszty transportu ponosi Wykonawca. Pakiet 2: 1. Zaoferowany system cyfrowy winien odpowiadać parametrom technicznym opisanym w Zał. Nr 4 do SIWZ – w przeciwnym wypadku oferta zostanie odrzucona na podst. Art. 89.1 pkt. 2 ustawy. 2. Dla potwierdzania spełnienia deklarowanych w Zał. 4 parametrów technicznych Wykonawca winien: 1) złożyć oświadczenie o zgodności parametrów technicznych zaoferowanego systemu cyfrowego z parametrami technicznymi wymaganymi przez Zamawiającego (oświadczenie składane w Zał. 2 do SIWZ – Druk Oferty); 2) przedłożyć firmowe materiały producenta potwierdzające – w możliwie najszerszym zakresie - zgodność deklarowanych parametrów z wymaganiami Zamawiającego. 3. Zamawiający zastrzega sobie prawo weryfikacji deklarowanych parametrów - w szczególności tych, których Wykonawca nie potwierdził firmowymi materiałami producenta - z użyciem wszelkich dostępnych źródeł. 4. Wykonawca powinien zaoferować tylko taki system cyfrowy, który składa się z elementów, dopuszczonych do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem, oznakowany znakiem CE, przedkładając następujące dokumenty: 1) Deklarację Zgodności z dyrektywami zasadniczymi, 2) Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikującą - jeśli dotyczy, 3) Zgłoszenie wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych - jeśli dotyczy. 5. Zaoferowany system cyfrowy winien być fabrycznie nowy. 6. Wykonawca powinien zagwarantować bezpłatne przeszkolenie pracowników w zakresie obsługi systemu cyfrowego. 8. Zamawiający w razie jakichkolwiek wątpliwości zastrzega sobie prawo wnioskowania o złożenie dodatkowych wyjaśnień i informacji odnośnie złożonej oferty, celem weryfikacji jej zgodności z treścią SIWZ. 7. Koszty transportu ponosi Wykonawca. Dodatkowo Wykonawcy winni złożyć wypełniony druk Prezentacja Wykonawcy (Załącznik Nr 1 do SIWZ). Informacja dodatkowa: Wpis do rejestru wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia dla wyrobów klasy IIa (i niższych) obowiązuje, zgodnie z art. 52 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.4.2004 r. (Dz. U. z 2004 r. Nr 93, poz. 896), wytwórców, autoryzowanych przedstawicieli, importerów, podmioty odpowiedzialne za wprowadzenie do obrotu wyrobu medycznego, podmioty zestawiające wyroby medyczne lub podmioty dokonujące sterylizacji, o których mowa w art. 8 Ustawy o wyrobach medycznych, mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przed pierwszym wprowadzeniem wyrobu do obrotu lub do używania. Powyższe oznacza, że jeśli wyrób medyczny klasy IIa został wcześniej wprowadzony do obrotu lub używania na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), taki wyrób nie podlega wpisowi do Rejestru (w takim przypadku Wykonawca składa stosowne oświadczenie w Zał. 2 do SIWZ).

III.2) **WARUNKI UDZIAŁU**

III.2.1) **Sytuacja podmiotowa wykonawców, w tym wymogi dotyczące wpisu do rejestru zawodowego lub handlowego:**

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: (O ile nie zaznaczono inaczej, poszczególne wymagania dotyczą obu pakietów) 1. O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki: 1) posiadają uprawnienia do wykonania określonej działalności lub czynności, jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień, 2) posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponują potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia, 3) znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia, 4) nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z art. 24 ust. 1 i 2 ustawy prawo zamówień publicznych. 2. Zamawiający odnośnie warunku posiadania niezbędnej wiedzy i doświadczenia oraz dysponowania potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia wymaga: 1) wykazania się wykonaniem, w ciągu ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, dwóch dostaw z rodzaju aparatury rentgenowskiej stosowanej do celów medycznych, o wartości co najmniej 1 000 000 PLN brutto dla każdej dostawy – dotyczy Pakietu 1. 2) Wykazania się wykonaniem, w ciągu ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, dwóch dostaw systemu radiografii cyfrowej do aparatury rentgenowskiej, stosowanej do celów medycznych, odpowiadającej swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, o wartości co najmniej 200 000 PLN brutto dla każdej dostawy – dotyczy Pakietu 2. Przez „rodzaj systemu radiografii cyfrowej odpowiadający przedmiotowi zamówienia” Zamawiający rozumie system składający się z urządzeń radiografii pośredniej (skaner, płyty obrazowe) oraz systemu służącego przetwarzaniu, przesyłaniu i archiwizowaniu obrazów. 3. Zamawiający - odnośnie warunku znajdowania się Wykonawcy w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia - wymaga posiadania ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności, gdzie suma ubezpieczenia wynosi - co najmniej, 80 % wartości składanej oferty. 4. Zamawiający oceni spełnianie ww. warunków na podstawie przedłożonych przez Wykonawcę wraz ofertą dokumentów i oświadczeń. 5. Zamawiający przy ocenie spełniania warunków udziału w postępowaniu zastosuje formułę spełnia/niespełnia. Niespełnienie chociażby jednego z ww. warunków skutkować będzie wykluczeniem Wykonawcy z postępowaniu o udzielenie zamówienia w oparciu o przesłanki zawarte w art. 24 ustawy. 6. W celu potwierdzenia, że Wykonawca posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności oraz nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca powinien przedłożyć: 1) aktualny odpis z właściwego rejestru albo aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub zgłoszenia do ewidencji działalności gospodarczej, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. (Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia pełnomocnictwa do podpisania oferty, w oryginale lub kopii potwierdzonej notarialnie, jeżeli osobą podpisującą ofertę nie jest osoba upoważniona na podstawie dokumentu, o którym mowa powyżej. 2) Koncesje, zezwolenie lub licencje na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem, lub Oświadczenie, że koncesje, zezwolenie lub licencje nie są wymagane. 3) Aktualną informacją z Krajowego Rejestru Karnego, w zakresie ustalonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. 4) Aktualną informacją z Krajowego Rejestru Karnego, w zakresie ustalonym w art. 24 ust 1 pkt 4-8 ustawy, wystawioną w terminie: jak wyżej. 5) Aktualne zaświadczenia właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego oraz właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzających odpowiednio, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, opłat oraz składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub zaświadczeń, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności, lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionych nie wcześniej niż 3 m-ce przed upływem terminu składania ofert. 7. W przypadku Wykonawców mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium RP: 1) w miejsce dokumentów wymienionych w pkt 6. 1), 3), 5), składają dokument lub dokumenty wystawione zgodnie z prawem kraju, w którym mają siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że: a) nie

otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, b) nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie, 2) w miejsce dokumentów, o których mowa w pkt. 6. 4) Wykonawca składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego kraju pochodzenia albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie ustalonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4-8 ustawy, 3) dokumenty, o których mowa w pkt 7 pdpkt 1) lit. a) i c) oraz w pdpkt. 2), powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokument, o którym mowa w pkt 7 pdpkt 1) lit. b) powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert 4) jeżeli w kraju pochodzenia osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 7 pdpkt 1) i 2), zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju pochodzenia osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. 4) dokumenty napisane w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, sporządzone i podpisane przez tłumacza przysięgłego. 8. Wykonawcy winni złożyć Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 ustawy i nie podleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy, składanym na Druku Oferty (Załącznik Nr 2 do SIWZ). 9. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie dokumenty, o których mowa w pkt. 6. pdpkt. 1) składa każdy z Wykonawców oddzielnie. W przypadku wniesienia oferty wspólnej Wykonawca składa dodatkowo: a) pełnomocnictwo do reprezentowania wykonawcy w postępowaniu lub do zawarcia umowy, wystawione zgodnie z wymogami prawa, podpisane przez prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów, b) jeżeli oferta Wykonawców ubiegających się wspólnie zostanie wybrana, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

III.2.2) **Zdolność ekonomiczna i finansowa:**

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: 1. Zamawiający - odnośnie warunku znajdowania się Wykonawcy w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia - wymaga posiadania ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności, gdzie suma ubezpieczenia wynosi - co najmniej, 80 % wartości składanej oferty. 2. W celu potwierdzenia opisanego w punkcie 1 warunku znajdowania się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia Wykonawca powinien przedłożyć polisę, a w przypadku jej braku dokument ubezpieczeniowy potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności.

III.2.3) **Zdolność techniczna:**

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: 1. Zamawiający odnośnie warunku posiadania niezbędnej wiedzy i doświadczenia oraz dysponowania potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia wymaga: 1) wykazania się wykonaniem, w ciągu ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, dwóch dostaw z rodzaju aparatury rentgenowskiej stosowanej do celów medycznych, o wartości co najmniej 1 000 000 PLN brutto dla każdej dostawy – dotyczy Pakietu 1. 2) Wykazania się wykonaniem, w ciągu ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, dwóch dostaw systemu radiografii cyfrowej do aparatury rentgenowskiej, stosowanej do celów medycznych, odpowiadającej swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, o wartości co najmniej 200 000 PLN brutto dla każdej dostawy – dotyczy Pakietu 2. Przez „rodzaj systemu radiografii cyfrowej odpowiadający przedmiotowi zamówienia” Zamawiający rozumie system składający się z urządzeń radiografii pośredniej (skaner, płyty obrazowe) oraz systemu służącego przetwarzaniu,

przesyłaniu i archiwizowaniu obrazów. 2. W celu potwierdzenia opisanego w punkcie 1 warunku posiadania niezbędnej wiedzy i doświadczenia oraz dysponowania potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia Wykonawca winien przedłożyć – odpowiednia dla Pakietu - wykaz wykonanych, w ciągu ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres prowadzenia jest krótszy w tym okresie: 1) dostaw sprzętu z rodzaju aparatury rentgenowskiej stosowanej do celów medycznych – z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców - oraz załączenia dokumentów potwierdzających, że dostawy zostały wykonane należycie – dla Pakietu 1 2) dostaw z rodzaju systemu radiografii cyfrowej do aparatury rentgenowskiej stosowanej do celów medycznych - z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców - oraz załączenia dokumentów potwierdzających, że dostawy zostały wykonane należycie – dla Pakietu 2.

III.2.4) **Zamówienia zastrzeżone:**

Nie.

III.3) **SPECYFICZNE WARUNKI DOTYCZĄCE ZAMÓWIEŃ NA USŁUGI**

III.3.1) **Świadczenie usługi zastrzeżone jest dla określonego zawodu:**

III.3.2) **Osoby prawne powinny wskazać nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe osób odpowiedzialnych za wykonanie usługi:**

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) **RODZAJ PROCEDURY**

IV.1.1) **Rodzaj procedury:**

Otwarta.

IV.1.2) **Ograniczenie liczby wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do składania ofert lub do udziału:**

IV.1.3) **Zmniejszenie liczby wykonawców podczas negocjacji lub dialogu:**

IV.2) **KRYTERIA UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

IV.2.1) **Kryteria udzielenia zamówienia:**

Oferta najkorzystniejsza ekonomicznie z uwzględnieniem kryteriów kryteria określone poniżej:

1. Cena. Waga: 80.

2. Parametry techniczne. Waga: 20.

IV.2.2) **Wykorzystana będzie aukcja elektroniczna:**

Nie.

IV.3) **INFORMACJE ADMINISTRACYJNE**

IV.3.1) **Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą:**

ZOZ/12-ZP/08.

IV.3.2) **Poprzednie publikacje dotyczące tego samego zamówienia:**

Nie.

IV.3.3) **Warunki uzyskania specyfikacji i dokumentów dodatkowych lub dokumentu opisowego:**

Dokumenty odpłatne:

Podać cenę: 30,00 PLN.

Warunki i sposób płatności: SIWZ, w wersji pisemnej, zostanie przesłana na wniosek Wykonawcy. Płatność przelewem lub wpłata bezpośrednio w kasie. Cena 30,00 plus koszty przesyłki. SIWZ w wersji elektronicznej jest dostępna na stronie internetowej Zamawiającego (Zob. pkt.I.1). Dostęp do podstrony przetargowej przez link BIP lub bezpośrednio: www.szpital.strzelce-op.pl/przetragi.htm.

IV.3.4) **Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:**

1.12.2008 - 12:00.

- IV.3.5) **Data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału zakwalifikowanym kandydatom:**
- IV.3.6) **Język(i), w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:**
Polski.
- IV.3.7) **Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą:**
Okres w dniach: 60 (od ustalonej daty składania ofert).
- IV.3.8) **Warunki otwarcia ofert:**
Data: 1.12.2008 - 12:30.
Miejsce: Siedziba Zamawiającego.
Osoby upoważnione do obecności podczas otwarcia ofert: tak.
Ze strony Zamawiającego osobami upoważnionymi do przeprowadzenia procedury otwarcia ofert będą członkowie Komisji Przetargowej. Procedura otwarcia ofert jest jawna i może wziąć w niej udział każdy zainteresowany.

SEKCJA VI: INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE

- VI.1) **JEST TO ZAMÓWIENIE O CHARAKTERZE POWTARZAJĄCYM SIĘ:**
Nie.
- VI.2) **ZAMÓWIENIE DOTYCZY PROJEKTU/PROGRAMU FINANSOWANEGO ZE ŚRODKÓW WSPÓLNOTOWYCH:**
Tak.
Odniesienie do projektów i/lub programów: Przedmiot niniejszego zamówienia stanowi realizację części Projektu „Zakup sprzętu do Pracowni RTG Zespołu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Strzelcach Opolskich” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Opolskiego na lata 2007-2013, współfinansowanego z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego. Oś priorytetowa RPOP.05.00.00 Infrastruktura społeczna i szkolnictwo wyższe Działania RPOP.05.02.00 Rozwój bazy medycznej w regionie Poddziałania RPOP.0502.01 Stacjonarna opieka medyczna Nr ewidencyjny wniosku WND - RPOP.05.02.01.16-013/08 Umowa nr: RPOP.05.02.01.16-013/08-00.
- VI.3) **INFORMACJE DODATKOWE:**
- VI.4) **PROCEDURY ODWOŁAWCZE**
- VI.4.1) **Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze:**
Urząd Zamówień Publicznych, Al. Jana Ch. Szucha, PL-00-582 Warszawa. Tel. (48-22) 458 77 06. URL: www.uzp.gov.pl. Faks (48-22) 458 77 00.
- VI.4.2) **Składanie odwołań:**
Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań: Od rozstrzygnięcia protestu przysługuje odwołanie wnoszone do Prezesa Urzędu Zaówień Publicznych w terminie 5 dni od dnia doręczenia rozstrzygnięcia protestu lub upływu terminu rozstrzygnięcia protestu, jednocześnie przekazując jego kopię Zamawiającemu. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu, wnoszona za pośrednictwem Prezesa Urzędu w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Uwaga: W związku z wejściem w dniu 24.10.2008 noweli ustawy (Dz. U. nr 171, poz. 1058 z 23.9.2008 r.) termin na wniesienie protestu innego niż wnoszony na treść SIWZ i Ogłoszenia o zamówieniu oraz termin na wniesienie odwołania wynoszą 10 dni.
- VI.4.3) **Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań:**
Urząd Zamówień Publicznych, Al. J. Ch. Szucha 2/4, PL-00-582 Warszawa. Tel. (48-22) 458 77 06. URL: www.uzp.gov.pl. Faks (48-22) 458 77 00.

VI.5) **DATA WYŚLANIA NINIEJSZEGO OGŁOSZENIA:**
21.10.2008.