

Poland-Szczecin: Blood-testing reagents

OJ S 95/2019 17/05/2019

Contract award notice

Supplies

Legal Basis:

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie

Postal address: al. Wojska Polskiego 80/82

Town: Szczecin

NUTS code: PL424 Miasto Szczecin

Postal code: 70-482

Country: Poland

Contact person: Ewa Kłosińska

E-mail: sekretariat@krwiodawstwo.szczecin.pl

Telephone: +48 914221898

Fax: +48 914221898

Internet address(es):Main address: www.krwiodawstwo.szczecin.pl**I.4. Type of the contracting authority**

Other type: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

I.5. Main activity

Health

Section II: Object

II.1. Scope of the procurement**II.1.1. Title**

Dzierżawa urządzeń do badań immunohematologicznych wraz z dostawą odczynników, krwinek wzorcowych i materiałów zużywalnych dla Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie

Reference number: 1/ZP/2019

II.1.2. Main CPV code

33696200 Blood-testing reagents

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

Przedmiotem zamówienia jest:

1) dzierżawa w pełni zautomatyzowanego analizatora podstawowego do badań immunohematologicznych oraz analizatora back-up pracujących w technologii mikrokolumnowej wraz z licencją na oprogramowanie do zarządzania wynikami badań i

wymaganym oprzyrządowaniem, a także podpięciem do systemu informatycznego Zamawiającego. Obecnie system informatyczny zapewnia firma Asseco Poland SA;

2) dzierżawa urządzeń do mikrometody manualnej tj. 2 wirówek do mikrokart, 1 inkubatora, 4 pipet automatycznych z regulowaną objętością;

3) sukcesywna dostawa odczynników, krwinek wzorcowych oraz wszelkich materiałów zużywalnych, w tym płynów systemowych wykorzystywanych w badaniach immunohematologicznych dla mikrometody manualnej i automatycznej.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa załącznik nr 3 do SIWZ.

II.1.6. Information about lots

This contract is divided into lots: no

II.1.7. Total value of the procurement

Value excluding VAT: 3 045 447,70 PLN

II.2. Description

II.2.2. Additional CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents, 38434520 Blood analysers, 38434000 Analysers, 33124130 Diagnostic supplies, 33152000 Incubators, 42931100 Laboratory centrifuges and accessories, 38437100 Pipettes

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL424 Miasto Szczecin

II.2.4. Description of the procurement

Zakres zam. obejmuje:

- 1) Instalację, uruchomienie analizatorów oraz wszelkiego sprzętu wykorzystywanego w mikrometodzie manualnej.
- 2) Zapewnienie prawidłowej pracy urządzeń stanowiących przedmiot zamówienia w okresie dzierżawy, poprzez ich serwisowanie, okresową walidację, przegląd techniczny oraz naprawy w przypadku awarii.
- 3) Dwukierunkową transmisję danych z oferowanych analizatorów w zakresie rejestracji, zlecenia badań i odsyłania wyników, zarówno dla dawców krwi jak i biorców do stosowanego u Z systemu komputerowego.
- 4) Przeszkolenie personelu po zainstalowaniu urządzeń oraz zapewnienie zdalnej pomocy serwisowej.
- 5) Spełnienie wymagań jakościowych dotyczących odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonania badań oraz innych niezbędnych parametrów określonych szczegółowo w SIWZ.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa załącznik nr 3 do SIWZ.

- 1) W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego, Wykonawca (którego oferta zostanie najwyżej oceniona), na wezwanie Zamawiającego zobowiązany jest przedłożyć w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów dotyczących oferowanych analizatorów, urządzeń do mikrometody manualnej (tj. wirówek do mikrokart, inkubatorów, pipet automatycznych z regulowaną objętością) odczynników oraz jeśli dotyczy krwinek wzorcowych tj.:

- a) Deklaracji wytwórcy o spełnianiu wymagań zasadniczych przez oferowane wyroby medyczne wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, przy współudziale której

przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych wymienionych w art. 29 ust. 5 ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2017 r. poz. 211 z późn. zm.), dalej w treści ustawa o wyrobach medycznych).

b) Zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (dalej w treści Prezes URPLW MiPB) lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP zgodnie z art. 58 ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych lub inny dokument potwierdzający wypełnienie obowiązku wynikającego art. 58 ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy Wykonawca nie podlega obowiązkowi dokonania zgłoszenia/powiadomienia (o którym mowa w zadaniu poprzednim) oświadczenie W zawierające podstawy braku tego obowiązku.

2) W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego, Wykonawca (którego oferta zostanie najwyżej oceniona), na wezwanie Zamawiającego zobowiązany jest przedłożyć w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualny na dzień złożenia:

a) Opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 3 do SIWZ, wypełniony zgodnie z jego wytycznymi. Z przewiduje udzielania zamówień o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 7 u Pzp polegające na zwiększeniu bieżących dostaw o nie więcej niż 20 % szacunkowej wartości zamówienia podstawowego. Zamówienie zostanie udzielone w trybie z wolnej ręki.

Zamówienie będzie realizowane na warunkach zbliżonych do warunków określonych w umowie zawartej po przeprowadz. przedmiot. postępowania po uzgodnieniach z Wykonawcą

II.2.5. Award criteria

Quality criterion - Name: Parametry jakościowe / Weighting: 40

Price - Weighting: 60

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

Section IV: Procedure

IV.1. Description

IV.1.1. Type of procedure

Open procedure

IV.1.3. Information about a framework agreement or a dynamic purchasing system

IV.1.8. Information about the Government Procurement Agreement (GPA)

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement: yes

IV.2. Administrative information

IV.2.1. Previous publication concerning this procedure

Notice number in the OJ S: [2019/S 025-054645](#)

IV.2.8. Information about termination of dynamic purchasing system

IV.2.9.

Section V: Award of contract

A contract/lot is awarded: yes

V.2. Award of contract

V.2.1. Date of conclusion of the contract

18/04/2019

V.2.2. Information about tenders

Number of tenders received: 1

The contract has been awarded to a group of economic operators: no

V.2.3. Name and address of the contractor

Official name: DiaHem AG Diagnostic Products

Postal address: Schlosserstrasse

Town: Bulach CH-8180

NUTS code: CH Schweiz / Suisse / Svizzera

Country: Switzerland

E-mail: przetargi@diahem.pl

The contractor is an SME: yes

V.2.4. Information on value of the contract/lot

Initial estimated total value of the contract/lot: 2 582 573,09 PLN

Total value of the contract/lot: 2 390 123,26 PLN

V.2.5. Information about subcontracting

The contract is likely to be subcontracted Short description of the part of the contract to be subcontracted:

Wykonawca zamierza powierzyć autoryzowany serwis i wsparcie techniczne podwykonawcy:

DiaHem Diagnostic Products Sp. z o. o., al. Słowackiego 64, 30-004 Kraków KRS: 0000075557

Section VI: Complementary information

VI.3. Additional information

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587800

VI.4.3. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures:

1. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI ustawy Pzp. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy Pzp.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy Pzp czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy Pzp.
3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy Pzp, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
5. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
6. Terminy wniesienia odwołania:
 - 1) 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 ustawy Pzp zdanie drugie albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
 - 2) Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a 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.
 - 3) Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 1 i 2 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.
 - 4) Jeżeli Zamawiający nie przesłał Wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
 - a) 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia;
 - b) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
7. Szczegółowe zasady postępowania po wniesieniu odwołania, określają stosowne przepisy Działu VI ustawy Pzp.
8. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
9. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby Zamawiającego, za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23.11.2012 r. – Prawo pocztowe (Dz.U. z 2017 r. poz. 1481) jest równoznaczne z jej wniesieniem.

VI.4.4. Service from which information about the review procedure may be obtained

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza – Departament Odwołań

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587800

VI.5. Date of dispatch of this notice

15/05/2019