

Lithuania-Vilnius: Haematological consumables

OJ S 183/2014 24/09/2014

Contract notice**Supplies****Directive 2004/18/EC****Section I: Contracting authority**

I.1. Name and addresses

Official name: Viešoji įstaiga „Nacionalinis kraujo centras“

National registration number: 126413338

Postal address: Žolyno g. 34

Town: Vilnius

Postal code: LT-10210

Country: Lithuania

For the attention of: Irena Vaitekėnaitė

E-mail: i.vaitekenaite@kraujodonoryste.lt

Telephone: +370 52392438

Fax: +370 52392442

Internet address(es):General address of the contracting authority: <http://www.kraujodonoryste.lt>Electronic access to information: <https://pirkimai.eviesiejiirkimai.lt>Electronic submission of tenders and requests to participate: <https://pirkimai.eviesiejiirkimai.lt>**I.2. Type of the contracting authority**

Body governed by public law

I.3. Main activity

Health

I.4. Contract award on behalf of other contracting authorities

The contracting authority is purchasing on behalf of other contracting authorities: no

Section II: Object of the contract

II.1. Description**II.1.1. Title attributed to the contract by the contracting authority**

Hematologinė medžiaga.

II.1.2. Type of contract and place of performance or delivery

Supplies

Purchase

Main site or place of performance: VšĮ „Nacionalinis kraujo centras“ (Žolyno g. 34 Vilnius).

NUTS code

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

The notice involves a public contract

II.1.4. Information about framework agreement

II.1.5. Short description of the contract or purchase(s)

Hematologinė medžiaga:

1. Albuminum 20 %, 100 ml;
2. Albuminum 5 % , 250 ml.

II.1.6. CPV code(s)

33141500 Haematological consumables

II.1.7. Information about the Government Procurement Agreement (GPA)

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement: yes

II.1.8. Lots

This contract is divided into lots: no

II.1.9. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2. Scope of the procurement

II.2.1. Total quantity or scope

1. Albuminum 20 %, 100 ml – 800 buteliukų;
2. Albuminum 5 %, 250 ml – 20 buteliukų.

II.2.2. Information about options

Options: no

II.2.3. Information about renewals

This contract is subject to renewal: yes

Number of possible renewals: 1

In the case of renewable supplies or service contracts, estimated timeframe for subsequent contracts:

in months: 6 (from the award of the contract)

II.3. Duration of the contract or time limit for completion

Duration in months: 12 (from the award of the contract)

Section III: Legal, economic, financial and technical information

III.1. Conditions related to the contract

III.1.1. Deposits and guarantees required

Sutarties įvykdymo užtikrinimo priemonė yra bauda. Nevykdant sutartyje numatytų reikalavimų, juos vykdant netinkamai, vienašališkai nutraukus sutarties vykdymą ne šioje Sutartyje numatyta tvarka, Pardavėjas turi sumokėti 5 % dydžio baudą nuo neįvykdytos įsipareigojimų sumos ir atlyginti visus Pirkėjo patirtus nuostolius, tiek, kiek nuostolių nepadengia delspinigiai ir bauda.

III.1.2. Main financing conditions and payment arrangements and/or reference to the relevant provisions governing them

Už tiekiamas prekes Pirkėjas apmoka Pardavėjui per 30 kalendorinių dienų po prekių gavimo mokestiniu pavedimu per banką pagal pateiktas sąskaitas faktūras. Sutrikus asmens sveikatos priežiūros įstaigų atsiskaitymui su Pirkėju, Tiekėjas neskaičiuodamas palūkanų sutinka laukti atsiskaitymo dar iki 30 dienų.

III.1.3. Legal form to be taken by the group of economic operators to whom the contract is to be awarded

Netaikoma.

III.1.4. Contract performance conditions

The performance of the contract is subject to particular conditions: no

III.2. Conditions for participation

III.2.1. Suitability to pursue the professional activity, including requirements relating to enrolment on professional or trade registers

List and brief description of conditions: 1. Išrašas iš teismo sprendimo arba Informatikos ir ryšių departamento prie Vidaus reikalų ministerijos ar valstybės įmonės Registrų centro Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatyta tvarka išduotas dokumentas, patvirtinantis jungtinius kompetentingų institucijų tvarkomus duomenis, arba atitinkamos užsienio šalies institucijos dokumentas (originalas arba tinkamai patvirtinta kopija*), pažymintis, kad Tiekėjas, kuris yra fizinis asmuo, arba Tiekėjo, kuris yra juridinis asmuo, vadovas ar ūkinės bendrijos tikrasis narys (nariai), turintis (turintys) teisę juridinio asmens vardu sudaryti sandorį, ir buhalteris (buhalteriai) ar kitas (kiti) asmuo (asmenys), turintis (turintys) teisę surašyti ir pasirašyti Tiekėjo apskaitos dokumentus, neturi neišnykusio ar nepanaikinto teistumo ir dėl Tiekėjo (juridinio asmens) per pastaruosius 5 metus nebuvo priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis už dalyvavimą nusikalstamame susivienijime, jo organizavimą ar vadovavimą jam, už kyšininkavimą, tarpininko kyšininkavimą, papirkimą, sukčiavimą, kredito, paskolos ar tikslinės paramos panaudojimą ne pagal paskirtį ar nustatytą tvarką, kreditinį sukčiavimą, mokesčių nesumokėjimą, neteislingų duomenų apie pajamas, pelną ar turtą pateikimą, deklaracijos, ataskaitos ar kito dokumento nepateikimą, nusikalstamu būdu gauto turto įgijimą ar realizavimą, nusikalstamu būdu įgytų pinigų ar turto legalizavimą, dėl kitų valstybių tiekėjų nėra priimtas ir įsiteisėjęs apkaltinamasis teismo nuosprendis už 2004 m. kovo 31 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2004/18/EB dėl viešojo darbų, prekių ir paslaugų pirkimo sutarčių sudarymo tvarkos derinimo 45 straipsnio 1 dalyje išvardytuose Europos Sąjungos teisės aktuose apibrėžtus nusikaltimus. Dokumentas turi būti išduotas ne anksčiau kaip 60 dienų iki vokų atplėšimo dienos. Jei dokumentas išduotas anksčiau, tačiau jo galiojimo terminas ilgesnis nei pasiūlymų pateikimo terminas, toks dokumentas yra priimtinas. 2. Tiekėjo (juridinio asmens) registravimo pažymėjimas (tinkamai patvirtinta kopija*) ar kiti dokumentai, patvirtinantys tiekėjo teisę verstis atitinkama veikla, arba atitinkamos užsienio šalies institucijos (profesinių ar veiklos tvarkytojų, valstybės įgaliotų institucijų pažymos, kaip yra nustatyta toje valstybėje, kurioje tiekėjas registruotas) išduotas dokumentas (originalas arba tinkamai patvirtinta kopija*) ar priesaikos deklaracija, liudijanti tiekėjo teisę verstis atitinkama veikla.

* Dokumentų kopijos yra tvirtinamos Tiekėjo ar jo įgalioto asmens parašu, nurodant žodžius „Kopija tikra“ ir pareigų pavadinimą, vardą (vardo raidę), pavardę, datą, ir antspaudu (jei turi).

* Jei dalyviai pateikia pasiūlymą jungtinės veiklos sutarties pagrindu, kiekvienas jungtinės veiklos partneris turi tenkinti 1–2 punktuose nurodytus reikalavimus.

III.2.2. Economic and financial ability

List and brief description of conditions: netaikoma.

Minimum level(s) of standards possibly required: netaikoma.

III.2.3. Technical and professional ability

List and brief description of conditions:

1. Jeigu konkurse dalyvauja ne pats gamintojas, o jo atstovas, Tiekėjas turi pateikti įgaliojimą (originalą arba tinkamai patvirtinta kopija*) platinti/siūlyti/parduoti gamintojo prekę.

2. Gamintojui išduoto leidimo tinkamai patvirtinta kopija gaminti ir platinti kraujo preparatus (vaistinių preparatų gamybos licencija) ir gamintojui išduoto dokumento tinkamai patvirtinta kopija, patvirtinanti, kad preparato gamyba atitinka geros gamybos praktikos (GGP) reikalavimus (GGP pažymėjimas) arba tinkamai patvirtinta vaistinių preparatų didmeninio platinimo licencijos kopija.
3. Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos išduotas vaistinio preparato registravimo liudijimas (tinkamai patvirtinta kopija*), patvirtinantis, kad siūlomas pirkti vaistas registruotas Lietuvoje arba dokumentas, patvirtinantis, kad siūlomas vaistas registruotas bent vienoje Europos Sąjungos šalyje.
4. Tiekėjo įsipareigojimas atlikti visus būtinus veiksmus, kad atiduodant į rinką siūlomas prekes bus laikomasi Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatytų reikalavimų.
5. Patvirtinimas, pasirašytas Tiekėjo įmonės vadovo arba jo įgalioto asmens, kad kokybės sertifikatų kopijos, rinkodaros teisės pažymėjimo kopijos ir serijos išleidimo dokumentų (EU Official Control Authority Batch Release Certificate for Medicinal Products derived from Human Blood or Plasma) kopijos išduodami kiekvienai pateikiamai prekių serijai.
- Minimum level(s) of standards possibly required:
1. Tiekėjas turi būti įgaliotas atstovauti, t.y. turėti teisę platinti/siūlyti/parduoti gamintojo produkciją.
 2. Tiekėjas turi turėti teisę užsiimti farmacine veikla pagal Europos Sąjungos standartų reikalavimus.
 3. Siūlomas vaistas turi būti registruotas Lietuvoje arba bent vienoje Europos sąjungos šalyje.
 4. Kiekvienos pateikiamos partijos prekių serijos kokybės dokumentai turi atitikti Europos sąjungos reikalavimus dėl kraujo preparatų išleidimo į rinką.
- * Jei dalyviai pateikia pasiūlymą jungtinės veiklos sutarties pagrindu, 1–4 punktuose nurodytus kvalifikacijos reikalavimus turi tenkinti jungtinės veiklos sutarties šalys kartu (arba bent viena iš jų) ir kartu pateikti kvalifikacinius reikalavimus įrodančius dokumentus.

III.2.4. Information about reserved contracts

III.3. Conditions specific to services contracts

III.3.1. Information about a particular profession

III.3.2. Information about staff responsible for the performance of the contract

Section IV: Procedure

IV.1. Type of procedure

IV.1.1. Type of procedure

Open

IV.1.2. Information about the limits on the number of candidates to be invited

IV.1.3. Information about reduction of the number of solutions or tenders during negotiation or dialogue

IV.2. Award criteria

IV.2.1. Award criteria

Lowest price

IV.2.2. Information about electronic auction

An electronic auction will be used: no

IV.3. Administrative information

IV.3.1. File reference number attributed by the contracting authority

IV.3.2. Previous publication concerning this procedure

no

IV.3.3. Conditions for obtaining specifications and additional documents or descriptive document

Time limit for receipt of requests for documents or for accessing documents: 3.11.2014 - 10:00

Payable documents: no

IV.3.4. Time limit for receipt of tenders or requests to participate

7.11.2014 - 10:00

IV.3.5. Estimated date of dispatch of invitations to tender or to participate to selected candidates

IV.3.6. Languages in which tenders or requests to participate may be submitted

Lithuanian. English.

Other: -

IV.3.7. Minimum time frame during which the tenderer must maintain the tender

Duration in days: 90 (from the date stated for receipt of tender)

IV.3.8. Conditions for opening of tenders

Date: 7.11.2014 - 10:00

Place:

Žolyno g. 34 Vilnius, VŠĮ „Nacionalinis kraujo centras“, 205 kab, 2 aukštas.

Persons authorised to be present at the opening of tenders: yes

Information about authorised persons and opening procedure: turi teisę dalyvauti visi pasiūlymus pateikę tiekėjai arba jų įgalioti atstovai, taip pat viešuosius pirkimus kontroliuojančių institucijų atstovai.

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.2. Information about European Union funds

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

VI.3. Additional information

Pirkimo dokumentai skelbiami Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje CVP IS (adresu <https://pirkimai.eviesiejiipirkimai.lt>) ir VŠĮ Nacionalinio kraujo centro tinklalapyje (<https://kraujodonoryste.lt>). Pirkimas vykdomas elektroniniu būdu.

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

VI.4.2. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures: ne vėliau kaip per 15 dienų nuo perkančiosios organizacijos pranešimo raštu apie jos priimtą sprendimą išsiuntimo tiekėjams dienos arba 10 dienų nuo paskelbimo apie perkančiosios organizacijos priimtus sprendimus, jeigu Viešųjų pirkimų įstatymas nenumato reikalavimo raštu informuoti tiekėjus apie perkančiosios organizacijos priimtus sprendimus.

VI.4.3. Service from which information about the review procedure may be obtained

VI.5. Date of dispatch of this notice

19.9.2014