

Poland-Warsaw: Recording systems and exploration devices

OJ S 137/2023 19/07/2023

Contract notice

Supplies

Legal Basis:

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Narodowy Fundusz Zdrowia Centrala

National registration number: 107-00-01-057

Postal address: ul. Rakowiecka 26/30

Town: Warszawa

NUTS code: PL911 Miasto Warszawa

Postal code: 02-528

Country: Poland

E-mail: zamowienia@nfz.gov.pl

Telephone: +48 225726254

Fax: +48 225726305

Internet address(es):

Main address: <https://nfz.ezamawiajacy.pl>

Address of the buyer profile: <https://nfz.ezamawiajacy.pl>

I.3. Communication

The procurement documents are available for unrestricted and full direct access, free of charge, at: <https://nfz.ezamawiajacy.pl>

Additional information can be obtained from the abovementioned address

Tenders or requests to participate must be submitted to the abovementioned address

I.4. Type of the contracting authority

Body governed by public law

I.5. Main activity

Health

Section II: Object

II.1. Scope of the procurement

II.1.1. Title

Najem 16 pomiarowych Kiosków Profilaktycznych przez Centralę Narodowego Funduszu Zdrowia

Reference number: NFZ-BAG-SZP.251.25.2023

II.1.2. Main CPV code

33120000 Recording systems and exploration devices

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

Najem 16 pomiarowych Kiosków Profilaktycznych przez Centralę Narodowego Funduszu Zdrowia

II.1.5. Estimated total value

Value excluding VAT: 1 823 819,33 PLN

II.1.6. Information about lots

This contract is divided into lots: no

II.2. Description

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

Najem 16 pomiarowych Kiosków Profilaktycznych przez Centralę Narodowego Funduszu Zdrowia

Szczegółowy opis zamówienia zawiera załącznik nr 1 do Specyfikacji.

Szczegółowy sposób realizacji zamówienia określa projekt umowy stanowiący załącznik nr 2 do Specyfikacji.

Termin realizacji zamówienia: został opisany w rozdziale IV SWZ: TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin uruchomienia kiosków / Weighting: 20

Price - Weighting: 80

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 1 823 819,33 PLN

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 27

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

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

Zamawiający przewiduje zastosowanie tzw. procedury odwróconej o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp. Zgodnie z art. 97 ustawy Wykonawca jest obowiązany wnieść wadium w wysokości 30 000 zł (słownie: trzydzieści tysięcy złotych). Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zostanie wezwany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w Rozdz. VII ust. 3 SWZ.

Section III: Legal, economic, financial and technical information

III.1. Conditions for participation

III.1.3. Technical and professional ability

Selection criteria as stated in the procurement documents

III.2. Conditions related to the contract

III.2.2. Contract performance conditions

Szczegółowy sposób realizacji zamówienia określa projekt umowy stanowiący załącznik nr 2 do Specyfikacji

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.2.2. Time limit for receipt of tenders or requests to participate

Date: 16/08/2023 Local time: 10:00

IV.2.3. Estimated date of dispatch of invitations to tender or to participate to selected candidates

IV.2.4. Languages in which tenders or requests to participate may be submitted

Polish

IV.2.6. Minimum time frame during which the tenderer must maintain the tender

Tender must be valid until: 13/11/2023

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 16/08/2023 Local time: 10:30

Place:

Platforma Zakupowa Zamawiającego: <https://nfz.ezamawiajacy.pl>

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.3. Additional information

1. Elektroniczna oferta musi zawierać następujące dokumenty:

1) oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD), o którym mowa w Rozdziale VII ust. 1 Specyfikacji;

2) oświadczenie z art. 117 ust. 4 ustawy Pzp Wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia – zgodnie z załącznikiem nr 4 do Specyfikacji (dotyczy Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia);

- 3) zobowiązanie innego podmiotu oraz oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD), o których mowa w Rozdziale V ust. 4 i 5 Specyfikacji, (jeżeli dotyczy);
- 4) oryginału dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium (w przypadku wadium złożonego w formie poręczeń lub gwarancji);
- 5) odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru - składaną w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy (lub Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia lub podmiotu udostępniającego zasoby) jest umocowana do jego reprezentowania, przy czym Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia tych dokumentów, jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych ogólnodostępnych baz danych, o ile Wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów. Jeżeli w imieniu Wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z ww. dokumentów, Wykonawca obowiązany jest złożyć pełnomocnictwo lub inny dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania Wykonawcy lub Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia lub podmiotu udostępniającego zasoby;
- 6) uzasadnienie, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (o ile dotyczy);
- 7) oświadczenie Wykonawcy/Wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ;
- 8) oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ.
- 9) dokumenty potwierdzające, iż oferowane urządzenia spełniają wymogi opisane w OPZ oraz są zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG: w tym certyfikaty lub inne pozwolenia właściwej instytucji kontroli jakości dopuszczające stosowanie urządzeń na terytorium Polski, które odpowiadają określonym normom technicznym lub specyfikacjom technicznym.
- 10) jeżeli oferowane urządzenie nie jest wyrobem medycznym należy dołączyć certyfikaty lub inne pozwolenia właściwej urzędowej instytucji kontroli jakości dopuszczające stosowanie urządzeń na terytorium Polski, które odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.
- 11) jeżeli oferowane urządzenie jest wyrobem medycznym oznaczonym znakiem zgodności CE należy dołączyć aktualne zgłoszenie rejestracji tj. Declaration of Conformity.
- 12) w przypadku wyrobów medycznych zwiększonego ryzyka: klasa II B lub klasa III – należy dołączyć zgłoszenie do Rejestru Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych wymagane jest na etapie wprowadzania produktu do używania, zatem Zamawiający wymaga tylko oświadczenia o ich rejestracji..

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza
Postal address: ul. Postępu 17a
Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

VI.4.2. Body responsible for mediation procedures

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

VI.4.3. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures:

Zasady związane ze składaniem odwołań określa Dział IX ustawy Pzp.

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

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

VI.5. Date of dispatch of this notice

14/07/2023