

Poland-Szczecin: Blood bags
OJ S 174/2021 08/09/2021
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

E-mail: sekretariat@krwiodawstwo.szczecin.pl

Telephone: +48 914221898

Fax: +48 914221898

Internet address(es):

Main address: www.krwiodawstwo.szczecin.pl

Address of the buyer profile: 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**

Dostawa jednorazowych zestawów pojemników z tworzyw sztucznych przeznaczonych do pobierania krwi pełnej, preparatyki, przechowywania i transfuzji oraz dostawa pustych pojemników transferowych

Reference number: 8/ZP/2020

II.1.2. Main CPV code

33141613 Blood bags

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa jednorazowych zestawów pojemników z tworzyw sztucznych przeznaczonych do pobierania krwi pełnej, preparatyki, przechowywania i transfuzji oraz dostawa pustych pojemników transferowych do preparatyki, przechowywania i transfuzji w podziale na następujące części:

- 1) Część 1 - Dostawa zestawów pojemników potrójnych „góra-dół” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM w ilości 160 000 sztuk.
 - 2) Część 2 - Dostawa zestawów pojemników poczwórnych „góra-góra” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM w ilości 24 000 sztuk.
 - 3) Część 3 - Dostawa zestawów pojemników poczwórnych z filtrem in-line do KKCz w ilości 7 500 sztuk.
 - 4) Część 4 - Dostawa pustych pojemników transferowych do preparatyki, przechowywania oraz transfuzji o pojemności:
 - 400 ml – 11 000 sztuk,
 - 1000 ml – 13 000 sztuk.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3 do SIWZ.

II.1.6. Information about lots

This contract is divided into lots: yes

II.1.7. Total value of the procurement

Value excluding VAT: 2 718 875,00 PLN

II.2. Description

II.2.1. Title

Dostawa zestawów pojemników potrójnych „góra-dół” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM w ilości 160 000 sztuk
Lot No: 1

II.2.2. Additional CPV code(s)

33141613 Blood bags, 33141614 Plasma bags

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL424 Miasto Szczecin

II.2.4. Description of the procurement

Krótki opz został zawarty w sekcji II.1.4)

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3 do SIWZ.

Zamawiający zastrzega, iż wskazane wartości zestawów jednorazowych mają charakter szacunkowy. Zamawiający ma prawo do zrealizowania mniejszej ilości przedmiotu zamówienia, z tym że nie mniej niż o 20 % wartości zamówienia (ceny oferty).

Koszty dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego ponosi Wykonawca. Przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania dla pojemników na krew i jej składniki określone w aktualnym, na dzień złożenia pojedynczego zlecenia, wydaniu Farmakopei Europejskiej.

Zamawiający wskazuje, że pojemność w ml określone w SIWZ w zakresie części 1-4 dla wszystkich pojemników dotyczą objętości składnika zawartego w pojemniku, a nie faktycznej objętości pojemnika.

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 pojemników (w zakresie części 1-4):

a) 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 maja 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 Wykonawcy zawierające podstawy braku tego obowiązku.

b) Aktualny Certyfikat jednostki notyfikowanej, przy współudziale której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych –jeżeli oferowany wyrób medyczny został wymieniony w art. 29 ust. 5 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

c) Deklaracja zgodności wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela o spełnianiu wymagań zasadniczych przez oferowane wyroby medyczne.

d) Specyfikacje techniczną oferowanego przedmiotu zamówienia (np. kartę produktu zawierającą rysunki i opisy oferowanych zestawów pojemników z tworzyw sztucznych przeznaczonych do pobierania krwi pełnej, preparatyki, przechowywania i transfuzji).

II.2.5. Award criteria

Quality criterion - Name: Termin płatności / Weighting: 5

Quality criterion - Name: Termin ważności w chwili dostawy / Weighting: 20

Quality criterion - Name: Termin dostawy / Weighting: 15

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Dostawa zestawów pojemników poczwórnych „góra-góra” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM w ilości 24 000 sztuk

Lot No: 2

II.2.2. Additional CPV code(s)

33141613 Blood bags, 33141614 Plasma bags

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL424 Miasto Szczecin

II.2.4. Description of the procurement

Krótki opz został zawarty w sekcji II.1.4)

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3 do SIWZ.

Zamawiający zastrzega, iż wskazane wartości zestawów jednorazowych mają charakter szacunkowy. Zamawiający ma prawo do zrealizowania mniejszej ilości przedmiotu zamówienia, z tym że nie mniej niż o 20 % wartości zamówienia (ceny oferty).

Koszty dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego ponosi Wykonawca.

Przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania dla pojemników na krew i jej składniki określone w aktualnym, na dzień złożenia pojedynczego zlecenia, wydaniu Farmakopei Europejskiej.

Zamawiający wskazuje, że pojemność w ml określone w SIWZ w zakresie części 1-4 dla wszystkich pojemników dotyczą objętości składnika zawartego w pojemniku, a nie faktycznej objętości pojemnika.

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 pojemników (w zakresie części 1-4):

a) 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 maja 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 Wykonawcy zawierające podstawy braku tego obowiązku.

b) Aktualny Certyfikat jednostki notyfikowanej, przy współudziale której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych –jeżeli oferowany wyrób medyczny został wymieniony w art. 29 ust. 5 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

c) Deklaracja zgodności wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela o spełnianiu wymagań zasadniczych przez oferowane wyroby medyczne.

d) Specyfikacje techniczną oferowanego przedmiotu zamówienia (np. kartę produktu zawierającą rysunki i opisy oferowanych zestawów pojemników z tworzyw sztucznych przeznaczonych do pobierania krwi pełnej, preparatyki, przechowywania i transfuzji).

II.2.5. Award criteria

Quality criterion - Name: Termin płatności / Weighting: 5

Quality criterion - Name: Termin ważności w chwili dostawy / Weighting: 20

Quality criterion - Name: Termin dostawy / Weighting: 15

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Dostawa zestawów pojemników poczwórnych z filtrem in-line do KKCz w ilości 7 500 sztuk
Lot No: 3

II.2.2. Additional CPV code(s)

33141613 Blood bags, 33141614 Plasma bags

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL424 Miasto Szczecin

II.2.4. Description of the procurement

Krótki opz został zawarty w sekcji II.1.4)

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3 do SIWZ.

Zamawiający zastrzega, iż wskazane wartości zestawów jednorazowych mają charakter szacunkowy. Zamawiający ma prawo do zrealizowania mniejszej ilości przedmiotu zamówienia, z tym że nie mniej niż o 20 % wartości zamówienia (ceny oferty).

Koszty dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego ponosi Wykonawca.

Przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania dla pojemników na krew i jej składniki określone w aktualnym, na dzień złożenia pojedynczego zlecenia, wydaniu Farmakopei Europejskiej.

Zamawiający wskazuje, że pojemność w ml określone w SIWZ w zakresie części 1-4 dla wszystkich pojemników dotyczą objętości składnika zawartego w pojemniku, a nie faktycznej objętości pojemnika.

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 pojemników (w zakresie części 1-4):

a) 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 maja 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 Wykonawcy zawierające podstawy braku tego obowiązku.

b) Aktualny Certyfikat jednostki notyfikowanej, przy współudziale której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych –jeżeli oferowany wyrób medyczny został wymieniony w art. 29 ust. 5 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

c) Deklaracja zgodności wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela o spełnianiu wymagań zasadniczych przez oferowane wyroby medyczne.

d) Specyfikacje techniczną oferowanego przedmiotu zamówienia (np. kartę produktu zawierającą rysunki i opisy oferowanych zestawów pojemników z tworzyw sztucznych przeznaczonych do pobierania krwi pełnej, preparatyki, przechowywania i transfuzji).

II.2.5. Award criteria

Quality criterion - Name: Termin płatności / Weighting: 5

Quality criterion - Name: Termin ważności w chwili dostawy / Weighting: 20

Quality criterion - Name: Termin dostawy / Weighting: 15

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

II.2. Description

II.2.1. Title

Dostawa pustych pojemników transferowych do preparatyki, przechowywania oraz transfuzji o pojemności: - 400 ml – 11 000 sztuk, - 1000 ml – 13 000 sztuk
Lot No: 4

II.2.2. Additional CPV code(s)

33141613 Blood bags, 33141614 Plasma bags

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL424 Miasto Szczecin

II.2.4. Description of the procurement

Krótki opz został zawarty w sekcji II.1.4)

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 3 do SIWZ.

Zamawiający zastrzega, iż wskazane wartości zestawów jednorazowych mają charakter szacunkowy. Zamawiający ma prawo do zrealizowania mniejszej ilości przedmiotu zamówienia, z tym że nie mniej niż o 20 % wartości zamówienia (ceny oferty).

Koszty dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego ponosi Wykonawca. Przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania dla pojemników na krew i jej składniki określone w aktualnym, na dzień złożenia pojedynczego zlecenia, wydaniu Farmakopei Europejskiej.

Zamawiający wskazuje, że pojemność w ml określone w SIWZ w zakresie części 1-4 dla wszystkich pojemników dotyczą objętości składnika zawartego w pojemniku, a nie faktycznej objętości pojemnika.

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 pojemników (w zakresie części 1-4):

a) 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 maja 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 Wykonawcy zawierające podstawy braku tego obowiązku.

b) Aktualny Certyfikat jednostki notyfikowanej, przy współudziale której przeprowadzono procedurę oceny zgodności oferowanych wyrobów medycznych –jeżeli oferowany wyrób medyczny został wymieniony w art. 29 ust. 5 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

c) Deklaracja zgodności wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela o spełnianiu wymagań zasadniczych przez oferowane wyroby medyczne.

d) Specyfikacje techniczną oferowanego przedmiotu zamówienia (np. kartę produktu zawierającą rysunki i opisy oferowanych zestawów pojemników z tworzyw sztucznych przeznaczonych do pobierania krwi pełnej, preparatyki, przechowywania i transfuzji).

II.2.5. Award criteria

Quality criterion - Name: Termin płatności / Weighting: 5

Quality criterion - Name: Termin ważności w chwili dostawy / Weighting: 20

Quality criterion - Name: Termin dostawy / Weighting: 15

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: no

IV.2. Administrative information

IV.2.1. Previous publication concerning this procedure

Notice number in the OJ S: [2020/S 253-638381](#)

IV.2.8. Information about termination of dynamic purchasing system

IV.2.9. Information about termination of call for competition in the form of a prior information notice

Section V: Award of contract

Lot No: 1

Title:

Dostawa zestawów pojemników potrójnych „góra-dół” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM w ilości 160 000 sztuk

A contract/lot is awarded: no

V.1. Information on non-award

The contract/lot is not awarded

No tenders or requests to participate were received or all were rejected

Section V: Award of contract

Lot No: 2

Title:

Dostawa zestawów pojemników poczwórnych „góra-góra” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM w ilości 24 000 sztuk

A contract/lot is awarded: no

V.1. Information on non-award

The contract/lot is not awarded

No tenders or requests to participate were received or all were rejected

Section V: Award of contract

Lot No: 3

Title:

Dostawa zestawów pojemników poczwórnych z filtrem in-line do KKCz w ilości 7 500 sztuk

A contract/lot is awarded: no

V.1. Information on non-award

The contract/lot is not awarded

No tenders or requests to participate were received or all were rejected

Section V: Award of contract

Lot No: 4

A contract/lot is awarded: yes

V.2. Award of contract

V.2.1. Date of conclusion of the contract

13/04/2021

V.2.2. Information about tenders

Number of tenders received: 2

Number of tenders received from SMEs: 1

Number of tenders received from tenderers from other EU Member States: 0

Number of tenders received from tenderers from non-EU Member States: 0

Number of tenders received by electronic means: 2

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

V.2.3. Name and address of the contractor

Official name: NOVOHEMO K.E. Nyczka Sp. j

Postal address: ul. Mydlana 1

Town: Wrocław

NUTS code: PL514 Miasto Wrocław

Postal code: 51-502

Country: Poland

The contractor is an SME: no

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

Initial estimated total value of the contract/lot: 187 750,00 PLN

Total value of the contract/lot: 170 370,37 PLN

V.2.5. Information about subcontracting

Section VI: Complementary information

VI.3. Additional information

UWAGA! z uwagi na limit znaków w sekcji II.1.1) nie udało się wprowadzić pełnej nazwy zamówienia która jest następująca: DOSTAWA JEDNORAZOWYCH ZESTAWÓW POJEMNIKÓW Z TWORZYW SZTUCZNYCH PRZEZNACZONYCH DO POBIERANIA KRWI PEŁNEJ, PREPARATYKI, PRZECHOWYWANIA I TRANSFUZJI ORAZ DOSTAWA PUSTYCH POJEMNIKÓW TRANSFEROWYCH DO PREPARATYKI, PRZECHOWYWANIA I TRANSFUZJI

Zamawiający unieważnił postępowanie w zakresie części nr 1-3

Podstawa prawna:

Część 1 - Dostawa zestawów pojemników potrójnych „góra-dół” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM w ilości 160 000 sztuk

Zamawiający unieważnił postępowanie w zakresie części 1 na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp

Część 2 - Dostawa zestawów pojemników poczwórnych „góra-góra” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM w ilości 24 000 sztuk.

Zamawiający unieważnił postępowanie w zakresie części 2 na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp.

Część 3 - Dostawa zestawów pojemników poczwórnych z filtrem in-line do KKCz w ilości 7 500 sztuk.

Zamawiający unieważnił postępowanie w zakresie części 3 na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp.

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. Środki ochrony prawnej określone w Dziale IX ustawy P.z.p. przysługują wykonawcom oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 ustawy Pzp. oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

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

03/09/2021