

Poland-Szczecin: Blood bags

OJ S 253/2020 29/12/2020

Contract 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.3. Communication

The procurement documents are available for unrestricted and full direct access, free of charge, at: <https://portal.smartpzp.pl/rckik.szczecin>

Additional information can be obtained from the abovementioned address

Tenders or requests to participate must be submitted electronically via: <https://portal.smartpzp.pl/rckik.szczecin>

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

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.1.5. Estimated total value

II.1.6. Information about lots

This contract is divided into lots: yes

Tenders may be submitted for all lots

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).

W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, W, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, zobowiązany jest przekazać Z oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23, zgodnie z wzorem stan. zał nr 2 do SIWZ.

W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej W może złożyć dok. bądź inf. potwierdzające, że powiązania z innym w nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu. W przypadku składania oferty wspólnej ww. dokument składa każdy z W składających ofertę wspólną.

Z przewiduje możliwość zastosowania „procedury odwróconej”, zgodnie z art. 24aa ust. 1 u Pzp.

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości 29 000 zł (słownie: dwadzieścia dziewięć tysięcy złotych 00/100)

II.2.5. Award criteria

Criteria below

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.2.6. Estimated value

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

Duration in months: 36

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

Ofertę oraz oświadczenia, w tym JEDZ sporządza się pod rygorem nieważności w postaci elektronicznej i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

System jest dostępny na Platformie zakupowej pod adresem:

<https://portal.smartpzp.pl/rckik.szczecin>

Termin związania ofertą wynosi 60 dni.

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).

W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, W, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, zobowiązany jest przekazać Z oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23, zgodnie z wzorem stan. zał nr 2 do SIWZ.

W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej W może złożyć dok. bądź inf. potwierdzające, że powiązania z innym w nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu. W przypadku składania oferty wspólnej ww. dokument składa każdy z W składających ofertę wspólną.

Z przewiduje możliwość zastosowania „procedury odwróconej”, zgodnie z art. 24aa ust. 1 u Pzp.

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości 5 000 zł (słownie: pięć tysięcy złotych 00/100)

II.2.5. Award criteria

Criteria below

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.2.6. Estimated value

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

Duration in months: 36

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

Ofertę oraz oświadczenia, w tym JEDZ sporządza się pod rygorem nieważności w postaci elektronicznej i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

System jest dostępny na Platformie zakupowej pod adresem:

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).

W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, W, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której

mowa w art. 86 ust. 5, zobowiązany jest przekazać Z oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23, zgodnie z wzorem stan. zał nr 2 do SIWZ.

W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej W może złożyć dok. bądź inf. potwierdzające, że powiązania z innym w nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu. W przypadku składania oferty wspólnej ww. dokument składa każdy z W składających ofertę wspólną.

Z przewiduje możliwość zastosowania „procedury odwróconej”, zgodnie z art. 24aa ust. 1 u Pzp.

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości 3 000 zł (słownie: trzy tysiące złotych 00/100)

II.2.5. Award criteria

Criteria below

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.2.6. Estimated value

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

Duration in months: 36

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

Ofertę oraz oświadczenia, w tym JEDZ sporządza się pod rygorem nieważności w postaci elektronicznej i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

System jest dostępny na Platformie zakupowej pod adresem:

<https://portal.smartpzp.pl/rckik.szczecin>

Termin związania ofertą wynosi 60 dni.

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).

W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, W, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, zobowiązany jest przekazać Z oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23, zgodnie z wzorem stan. zał nr 2 do SIWZ.

W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej W może złożyć dok. bądź inf. potwierdzające, że powiązania z innym w nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępow. W przypadku składania oferty wspólnej ww. dokument składa każdy z W składających ofertę wspólną.

Z przewiduje możliwość zastosowania „procedury odwróconej”, zgodnie z art. 24aa ust. 1 u Pzp.

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości 2 500 zł (słownie: dwa tysiące pięćset złotych 00/100)

II.2.5.

Award criteria

Criteria below

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.2.6. Estimated value

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

Duration in months: 36

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

Ofertę oraz oświadczenia, w tym JEDZ sporządza się pod rygorem nieważności w postaci elektronicznej i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

System jest dostępny na Platformie zakupowej pod adresem:

<https://portal.smartpzp.pl/rckik.szczecin>

Termin związania ofertą wynosi 60 dni.

Section III: Legal, economic, financial and technical information

III.1. Conditions for participation

III.1.1. Suitability to pursue the professional activity, including requirements relating to enrolment on professional or trade registers

List and brief description of conditions:

Uwaga: z uwagi na brak miejsca w innych sekcjach ogłoszenia, w tym miejscu Zamawiający zamieszcza postanowienia SIWZ dotyczące terminu wykonania zamówienia:

1. Część 1 – Wykonawca zobowiązuje się realizować przedmiot zamówienia do wyczerpania wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia ilości objętych niniejszym zamówieniem, nie dłużej jednak niż 36 miesięcy licząc od dnia zawarcia umowy.
2. Część 2 – Wykonawca zobowiązuje się realizować przedmiot zamówienia do wyczerpania wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia ilości objętych niniejszym zamówieniem, nie dłużej jednak niż 36 miesięcy licząc od dnia zawarcia umowy.
3. Część 3 – Wykonawca zobowiązuje się realizować przedmiot zamówienia do wyczerpania wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia ilości objętych niniejszym zamówieniem, nie dłużej jednak niż 36 miesięcy licząc od dnia zawarcia umowy.
4. Część 4 – Wykonawca zobowiązuje się realizować przedmiot zamówienia do wyczerpania wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia ilości objętych niniejszym zamówieniem, nie dłużej jednak niż 36 miesięcy licząc od dnia zawarcia umowy.

5. Wykonawca będzie realizował przedmiot zamówienia dla części 1-4 sukcesywnie na podstawie pojedynczych zleceń (zamówień), przesyłanych przez Zamawiającego zgodnie z wyborem drogą elektroniczną lub faksem, określających ilość zamawianego towaru. Wykonawca zrealizuje zamówienie objęte pojedynczym zleceniem maksymalnie do 21 dni kalendarzowych, licząc od dnia złożenia zlecenia przez Zamawiającego (oceniane w ramach kryteriów oceny ofert).

6. Zamawiający przewiduje, iż dostawy w ramach części 1-4 będą realizowane w cyklach miesięcznych. Częstotliwość dostaw określona w zdaniu pierwszym jest tylko orientacyjna i nie może stanowić podstawy ewentualnych roszczeń ze strony Wykonawcy.

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

III.2. Conditions related to the contract

III.2.2. Contract performance conditions

Zawarcie umowy nastąpi wg. wzoru umowy Zamawiającego – Załącznik nr 4 do SIWZ. Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacjom. Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia zmian do treści umowy w zakresie wskazanym we wzorze umowy. Jeżeli Wykonawca o którym mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp, uchyla się od zawarcia umowy, Zamawiający może zbadać, czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu Wykonawca, który złożył ofertę najwyższej ocenioną spośród pozostałych ofert (art. 24aa ust. 2 ustawy Pzp)

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

Date: 29/01/2021 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

Duration in months: 2 (from the date stated for receipt of tender)

IV.2.7.

Conditions for opening of tenders

Date: 29/01/2021 Local time: 10:30

Place:

Ofertę wraz z wymaganymi oświadczeniami oraz dokumentami należy złożyć za pośrednictwem Systemu dostępnego pod adresem:

<https://portal.smartpzp.pl/rckik.szczecin>.

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.01.2021 roku o godz. 10:30 w siedzibie Zamawiającego: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie, al. Wojska Polskiego 80 /82, 70-482 Szczecin, pokój nr 15c

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.3. Additional information

1. Z nie określa żadnych warunków udziału w postępowaniu o których mowa w art. 22 ust. 1b u Pzp.

2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się W, którzy nie podlegają wyklucz. na podstawie art. 24 ust. 1pkt. 12-23 oraz 24 ust. 5 pkt. 1 Pzp.

1) W celu wstępnego potwierdzenia braku podstaw wykluczenia z postęp. składa wraz z ofertą oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia z postęp., na podst. art. 25a ust. 1 Pzp;

2) Oświadczenie o kt. mowa w pkt 1 W zobowiązany jest złożyć w formie jednolitego dokumentu sporządzonego zgodnie z wzorem standardowego formularza określonego w rozp. wykonawczym KE wydanym na podst. art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE (dalej – jednolitym dokumentem lub JEDZ).Szczegółowe inf. związane z zasadami i sposobem wypełnienia JEDZ dostępne są na stronie internetowej UZP, pod linkiem:<https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>

3) W przyp. wspólnego ubiegania się o zamówienie przez w, oświadczenie tj. jednolity dokument (JEDZ)sporządza i podpisuje każdy z W wspólnie ubiegających się o zam. Dotyczy to również wspólników sp.c. Dokument ten potwierdza brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z W wykazuje brak podstaw wykluczenia.

1) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia W z udziału w postęp., W (kt. oferta zostanie najwyżej oceniona), na wezwanie Z będzie zobowiązany przedłożyć w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów,tj.

a)odpisu z właściwego rejestru lub z CEiDG, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 u Pzp.

b)informacji z KRK w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 u Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert.2)Jeżeli W ma siedzibę lub miejsce zam. poza terytorium RP, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 1 lit a składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym W ma siedzibę lub miejsce zam., potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.

3)Jeżeli W ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium RP, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 1 lit. a) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w kt. W ma siedzibę lub miejsce zam.

4)Jeżeli W ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium RP dokumentów, o których mowa w pkt. 1 lit. b) składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dok. wydany przez właściwy organ sądowy lub admin. kraju,

w którym W ma siedzibę lub miejsce zam. a lub miejsce zam. ma osoba, której dotyczy informacja albo dok, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21.

5)Dok., o kt. mowa w pkt. 2 i 4, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 m-y przed upł. term. skład. ofert.

6)Jeżeli w kraju, w którym W ma siedzibę lub miejsce zam. lub miejsce zam. ma osoba, której dok. dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o kt. mowa w pkt. 1, zastępuje się je dok. zawierającym odpowiednio oświadczenie W, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, kt. dok. miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administr. albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zam. W lub miejsce zam. tej osoby. Przepis pkt. 5 stosuje się.

7)W mający siedzibę na terytorium RP, w odniesieniu do os. mającej miejsce zam. poza terytorium RP, kt. dotyczy dok. wskazany w pkt. 1 lit b), składa dokument, o kt. mowa w pkt. 4, w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt 14 i 21 Pzp. Jeżeli w kraju, w kt. miejsce zam. ma os., kt. dok. miał dotyczyć, nie wydaje się takich dok., zastępuje się go dok. zawierającym oświadczenie tej os. złoż. przed notariuszem lub przed organem sądowym, admin. albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zam. tej osoby. Przepis pkt.5 stosuje się.

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

24/12/2020