

Polska-Opole: Odczynniki do badania krwi

OJ S 65/2021 02/04/2021

Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1. Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Opolu

Adres pocztowy: al. W. Witosa 26

Miejscowość: Opole

Kod NUTS: PL Polska

Kod pocztowy: 45-401

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Kamil Flak

E-mail: kamil.flak@usk.opole.pl

Tel.: +48 4520114

Faks: +48 4520121

Adresy internetowe:

Główny adres: www.usk.opole.pl

I.4. Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

I.5. Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1. Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1. Nazwa

Zakup i dostawa odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą dwóch automatycznych analizatorów do wykonywania badań serologicznych wraz z systemem back up i oprogramowaniem.

Numer referencyjny: DZP/2-23/233/02/2021

II.1.2. Główny kod CPV

33696200 Odczynniki do badania krwi

II.1.3. Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4. Krótki opis

Zakup i dostawa odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą dwóch automatycznych analizatorów do wykonywania badań serologicznych wraz z systemem back up i oprogramowaniem do zarządzania pracownią serologii i bankiem krwi.

II.1.6. Informacje o częściach

To zamówienie podzielone jest na części: nie

II.1.7. Całkowita wartość zamówienia

Wartość bez VAT: 730 000,00 PLN

II.2. Opis

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL524 Opolski

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Opolu

II.2.4. Opis zamówienia

Badania skryningowe przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS na zestawie 3 krwinek wzorcowych

Badania antygenów biorcy A-B-D(VI-) oraz badania skryningowe przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS na zestawie 3 krwinek wzorcowych

Firmowe zestawy krwinek do wykonania w/w ilości badań skryningowych przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS. Krwinki 3-panelowe zawierające wszystkie wymagane antygeny w tym Cw Ilość określi wykonawca zgodnie z metodą badania

Próby krzyżowe właściwe wykonane testem PTA-LISS

Potwierdzenie grupy krwi ABO i RhD dla dawców A,B,D (VI+)

Potwierdzenie grupy krwi ABO i RhD dla biorców A,B,D (VI-)

Grupa krwi w zakresie antygenów ABO (jeden klon) i antygeny D (2 klony: jeden wykrywający kategorię DVI, drugi nie wykrywający kategorii DVI) wraz z przeciwciałami grupowymi

Firmowe zestawy krwinek grupowych (A1,B) do w/w ilości badań grup krwi ilość określi Wykonawca zgodnie z metodą badań

Grupa krwi noworodka w zakresie antygeny ABO i Rh wraz z oznaczeniem BTA

Potwierdzenie grupy krwi noworodka w oparciu o odczynniki

Oznaczanie antygeny K (odczynnik monoklonalny)

Surowica do potwierdzania słabych odmian antygeny RhD dedykowana do mikrometody żelowej

Materiały do codziennej kontroli jakości w zakresie badań grup krwi (ABO i Rh) skryningu przeciwciał do danego urządzenia na okres 24 m-cy, zawierające zarówno przeciwciała anty-D (0,05IU/ml, jak i anty-Fya) Ilość określi wykonawca zgodnie z metodą badań

Materiały do zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej kontroli jakości w zakresie grup, Rh i badania skryningowego przeciwciał dedykowane do metod mikrokolumnowych 2 razy w roku z możliwością wpisywania wyników online Ilość określi wykonawca zgodnie z metodą badań

Odczynniki niezbędne do wykonywania wymienionych badań metodą automatyczną (metodą manualną dla noworodka oraz w przypadku awarii automatu) zgodnie z zaleceniami producenta - ilość określi wykonawca

Roztwory niezbędne do obsługi urządzeń (ilości zgodne z metodą badań) - ilość określi wykonawca zgodnie z metodą badania

Końcówki do pipety automatycznej (op.1000 szt.)

Inne materiały zużywalne określi wykonawca

Dzierżawa 2 analizatorów do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej

Wartość szacunkowa urządzeń.....(podać)

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium jakości - Nazwa: Jakość analizatora / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.11. Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13. Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14. Informacje dodatkowe

Sekcja IV: Procedura

IV.1. Opis

IV.1.1. Rodzaj procedury

Procedura otwarta

IV.1.3. Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

IV.1.8. Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

IV.2. Informacje administracyjne

IV.2.1. Poprzednia publikacja dotycząca przedmiotowego postępowania

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2021/S 015-030645](#)

IV.2.8. Informacje o zakończeniu dynamicznego systemu zakupów

IV.2.9. Informacje o zakończeniu zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w postaci wstępnego ogłoszenia informacyjnego

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Nazwa:

Zakup i dostawa odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą dwóch automatycznych analizatorów do wykonywania badań serologicznych wraz z systemem back up i oprogramowaniem

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

05/03/2021

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Liczba ofert otrzymanych od MŚP: 1

Liczba ofert otrzymanych od oferentów z innych państw członkowskich UE: 1

Liczba ofert otrzymanych od oferentów z państw niebędących członkami UE: 0

Liczba ofert otrzymanych drogą elektroniczną: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: DiaHem AG Diagnostic Products

Miejscowość: Bulach

Kod NUTS: CH Schweiz / Suisse / Svizzera

Państwo: Szwajcaria

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 722 280,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.3. Informacje dodatkowe

1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriami oceny ofert należy przedstawić:

1) Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane odczynniki i materiały do badań serologicznych określone w załączniku nr 1 posiadają ważne świadectwa dopuszczenia do obrotu na rynku polskim w oparciu o obowiązujące w tym zakresie przepisy prawa, które zostaną udostępnione niezwłocznie do wglądu na życzenie Zamawiającego.

2) W celu potwierdzenia spełnienia warunków technicznych bezwzględnych należy załączyć wypełniony załącznik nr 1 oraz dokumentację techniczną producenta, instrukcje, katalogi, potwierdzające spełnienie warunków określonych dla przedmiotu zamówienia ze wskazaniem strony i zaznaczeniem na stronie miejsca potwierdzenia spełnienia warunków technicznych.

Do oferty wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym

Przez zamawiającego. Oświadczenie, składa się na formularzu Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. Zamawiający przed wyborem

Najkorzystniejszej oferty wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych

Na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych, tj.: a) aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art.

108 ust.1 pkt 1, 2, 4 Pzp, sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.

Uwaga: w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (w szczególności członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) odpis musi złożyć każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;

b) odpis z właściwego rejestru lub Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji w Zakresie określonym w art. 109 ust. 1 pkt 4 Pzp, sporządzonego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub

Ewidencji; c) oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy (JEDZ), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego; Informacje dla wykonawców zagranicznych

1. W przypadku kiedy wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o których mowa w pkt a i b składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, dokument lub dokument wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza

Likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona. Ochrona danych osobowych zebranych przez zamawiającego w toku postępowania – zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE. Dane osobowe wykonawcy przetwarzane będą na podstawie Art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem.

VI.4. Procedury odwoławcze

VI.4.1. Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: al. Postępu 17A

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

VI.4.3. Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy 1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w

Uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów Pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;

2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie

Ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie

Elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 5. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku

Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej oraz w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności

zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia. 6. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej

Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 7.

Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w dziale IX „Środki ochrony prawnej” Pzp.

VI.4.4. Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: al. Postępu 17A

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

VI.5. Data wysłania niniejszego ogłoszenia

30/03/2021