

Polska-Lublin: Rękawice chirurgiczne
OJ S 66/2022 04/04/2022
Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia
Dostawy

Podstawa prawna:
Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1. Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 w Lublinie
Adres pocztowy: ul. Staszica 16
Miejscowość: Lublin
Kod NUTS: PL Polska
Kod pocztowy: 20-081
Państwo: Polska
Osoba do kontaktów: Paulina Osetek
E-mail: posetek@spsk1.lublin.pl
Tel.: +48 815344610

Adresy internetowe:

Główny adres: <https://portal.smartpzp.pl/spsk1>
Adres profilu nabywcy: <https://portal.smartpzp.pl/spsk1>

I.4. Rodzaj instytucji zamawiającej

Podmiot prawa publicznego

I.5. Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1. Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1. Nazwa

Dostawa rękawic sterylnych
Numer referencyjny: EO/LA-M 2722/LXXVII/21

II.1.2. Główny kod CPV

33141420 Rękawice chirurgiczne

II.1.3. Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4. Krótki opis

1. Przedmiot zamówienia stanowi dostawa rękawic sterylnych
2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Przedmiot zamówienia stanowi 7 zadań. Wykonawca może złożyć ofertę na dowolną liczbę zadań.

3. W przypadku gdy w dokumentacji zostały wskazane, znaki towarowe, patenty lub pochodzenia, źródła lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty - Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązań równoważnych. Zamawiający wskaże w opisie przedmiotu zamówienia kryteria stosowane w celu oceny równoważności.

II.1.6. Informacje o częściach

To zamówienie podzielone jest na części: tak

II.1.7. Całkowita wartość zamówienia

Wartość bez VAT: 492 290,00 PLN

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część nr: 1

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141420 Rękawice chirurgiczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

II.2.4. Opis zamówienia

Rękawice chirurgiczne ortopedyczne, bezpudrowe, sterylne. Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, sterylne, lateksowe w kolorze brązowym, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, polimeryzowane wewnątrz, teksturowane na zewnątrz, mankiet rolowany z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy, Grubość rękawicy 0,33 mm na palcu, 0,31 mm na dłoni, 0,25 mm na mankiecie. Długość min. 301 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem 27 N, . Poziom protein max. 30 µg/g AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 6,5 do 8,0. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

Kryteria stosowane w celu oceny równoważności:

Grubość rękawicy 0,33 mm na palcu – tolerancja rozmiaru +/- max 0,35 mm

0,31 mm na dłoni – tolerancja rozmiaru +/- max 0,33 mm

0,25 mm na mankiecie – tolerancja rozmiaru +/- max 0,27

Długość min. 301 mm – tolerancja rozmiaru +/- max 303 mm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium jakości - Nazwa: kryterium jakości / 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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część nr: 2

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141420 Rękawice chirurgiczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

II.2.4. Opis zamówienia

Rękawice ze środkiem nawilżającym do podwójnego rękawiczowania. Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, sterylne, wykonane z naturalnego lateksu w kolorze zielonym, kształt anatomiczny. Wewnętrzna powierzchnia wodorozcieńczalna z dodatkiem glicerolu, a także warstwa ochronnej dimetykonu, która zapobiega wysuszaniu skóry, z zewnątrz teksturowana. Mankiet prosty z niechlorowaną opaską lepłą na końcu zapobiegającą zsuwaniu się rękawic. Grubość rękawicy 0,23 mm na palcu, 0,21 mm na dłoni, 0,19 mm na mankiecie. Długość min. 290 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem 18,2 N, Poziom protein 30 µg/g lub mniej, AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i 4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) i rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 6,0 do 9,0. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

Kryteria stosowane w celu oceny równoważności:

Grubość rękawicy 0,23 mm na palcu – tolerancja rozmiaru +/- max 0,25

0,21 mm na dłoni – tolerancja rozmiaru +/- max 0,23

0,19 mm na mankiecie – tolerancja rozmiaru +/- max 0,21

Długość min. 290 mm – tolerancja rozmiaru +/- max 292

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium jakości - Nazwa: kryterium jakości / 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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część nr: 3

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141420 Rękawice chirurgiczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

II.2.4. Opis zamówienia

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, sterylne. Rękawice chirurgiczne, sterylne, wykonane z naturalnego lateksu w kolorze naturalnym, kształt anatomiczny. Wewnętrzna powierzchnia rękawic pudrowana. Zewnętrzna powierzchnia rękawic teksturowana. Mankiet prosty. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,23 mm na palcu, 0,21 mm na dłoni, 0,22 mm na mankiecie. Długość (typowa) 285 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed i po procesie starzenia $\geq 9,0$. Poziom protein 200 $\mu\text{g/g}$ lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Spełnia normę EN 455 części 1-4. Oznakowanie CE zgodnie z MDD 93/42/EWG (klasa IIa). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 6,0 do 9,0. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

Kryteria stosowane w celu oceny równoważności:

Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,23 mm na palcu – tolerancja rozmiaru +/- max 0,25 mm

0,21 mm na dłoni – tolerancja rozmiaru +/- max 0,23 mm

0,22 mm na mankiecie – tolerancja rozmiaru +/- max 0,24 mm

Długość (typowa) 285 mm – tolerancja rozmiaru +/- max 287 mm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium jakości - Nazwa: kryterium jakości / 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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część nr: 4

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141420 Rękawice chirurgiczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

II.2.4. Opis zamówienia

Rękawice chirurgiczne bezpudrowe, sterylne, dla osób uczulonych na latex. Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, sterylne, wykonane z naturalnego lateksu w kolorze naturalnym, kształt anatomiczny. Od wewnątrz polimer z hydrofobową powierzchnią ułatwiającą zakładanie i zdejmowanie, z zewnątrz teksturowana. Mankiet prosty z niechlorowaną opaską lepną na końcu zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Grubość rękawicy 0,22 mm na palcu, 0,20 mm na dłoni, 0,20 mm na mankiecie. Długość min. 290 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem 19,3 N. Poziom protein 30 $\mu\text{g/g}$ lub mniej. AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz z

rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 6,0 do 9,0. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony /opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne

Kryteria stosowane w celu oceny równoważności:

Grubość rękawicy 0,22 mm na palcu – tolerancja rozmiaru +/- max 0,24 mm

0,20 mm na dłoni – tolerancja rozmiaru +/- max 0,22 mm

0,20 mm na mankiecie – tolerancja rozmiaru +/- max 0,22 mm

Długość min. 290 mm – tolerancja rozmiaru +/- max 292 mm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium jakości - Nazwa: kryterium jakości / 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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część nr: 5

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141420 Rękawice chirurgiczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

II.2.4. Opis zamówienia

Rękawice chirurgiczne neoprenowe rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, sterylne, wykonane z neoprenu w kolorze zielonym, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Od wewnątrz polimer z hydrofobową powierzchnią ułatwiającą zakładanie i zdejmowanie, z zewnątrz teksturowana. Mankiet prosty z niechlorowaną opaską lepłą na końcu zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Grubość rękawicy 0,19 mm na palcu, 0,18 mm na dłoni, 0,15 mm na mankiecie. Długość min. 305 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem 12,6 N, AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42 /EWG (klasa IIa) oraz zgodnie z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 6,0 do 9,0. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

Kryteria stosowane w celu oceny równoważności:

Grubość rękawicy 0,19 mm na palcu – tolerancja rozmiaru +/- max 0,21 mm

0,18 mm na dłoni – tolerancja rozmiaru +/- max 0,20 mm

0,15 mm na mankiecie – tolerancja rozmiaru +/- max 0,17 mm

Długość min. 305 mm – tolerancja rozmiaru +/- max 307 mm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium jakości - Nazwa: kryterium jakości / 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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część nr: 6

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141420 Rękawice chirurgiczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

II.2.4. Opis zamówienia

Rękawice neoprenowe, sterylne, do pracowni cytostatycznej. Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, sterylne, wykonane z neoprenu w kolorze zielonym, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Wewnętrzna powierzchnia rękawic pokryta jest poliuretanem i silikonowana. Zewnętrzna powierzchnia rękawic jest mikroteksturowana, chlorowana i silikonowana. Mankiet prosty. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,19 mm na palcu, 0,17 mm na dłoni, 0,15 mm na mankiecie. Długość (minimalna) 305 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem (wartość średnia) 13,1 N, Wytrzymałość na rozdarcie po starzeniu (wartość średnia) 15,5 N. Wydłużenie przy rozdarcu przed starzeniem 940 %, po starzeniu 865 % (wartości średnie). AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii - dostępne czasy przełomu zgodnie z normą ASTM D 6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-3, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 421, EN 420. Rękawica typu A wg. EN ISO 374-1:2016. Oznakowanie CE zgodnie z rozporządzeniem ŚOI (UE) 2016/425 (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 6,5 do 8,0.

Kryteria stosowane w celu oceny równoważności:

Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,19 mm na palcu - - tolerancja rozmiaru +/- max 0,21 mm

0,17 mm na dłoni - tolerancja rozmiaru +/- max 0,19 mm

0,15 mm na mankiecie - tolerancja rozmiaru +/- max 0,17 mm

Długość (minimalna) 305 mm - tolerancja rozmiaru +/- max 307 mm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium jakości - Nazwa: kryterium jakości / 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

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część nr: 7

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33141420 Rękawice chirurgiczne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

II.2.4. Opis zamówienia

Rękawice sterylne chirurgiczne przeznaczone do procedur ginekologicznych, między innymi do wydobycia łożyska, wykonane z naturalnego lateksu, teksturowane, bezpudrowe, z przedłużonym mankietem (500 mm). Pogrubione ścianki zwiększają odporność na rozdarcia. Kryteria stosowane w celu oceny równoważności:
Długość mankieta 500 mm – tolerancja rozmiaru +/- 505mm

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium jakości - Nazwa: kryterium jakości / 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 226-594349](#)

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

Zamówienie nr: 1

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

28/02/2022

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Mercator Medical sp. a.

Miejscowość: Kraków

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 8 875,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 6

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

28/02/2022

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Mercator Medical sp. a.

Miejscowość: Kraków

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 12 305,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 2

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

28/02/2022

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Liczba ofert otrzymanych od MŚP: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Lochmann& Rauscher Sp. z o. o.

Miejscowość: Pabianice

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 9 275,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 3

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

28/02/2022

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Liczba ofert otrzymanych od MŚP: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Lochmann & Rauscher sp. z o. o.

Miejscowość: Pabianice

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 337 680,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 4

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

28/02/2022

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Liczba ofert otrzymanych od MŚP: 1

Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: Lochmann & Rauscher sp. z o. o.

Miejscowość: Pabianice

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 124 155,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 5

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: nie

V.1. Informacje o nieudzieleniu zamówienia

Zamówienia/zamówienia na część nie udzielono

Nie otrzymano ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub wszystkie otrzymane oferty lub wnioski zostały odrzucone

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 7

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: nie

V.1. Informacje o nieudzieleniu zamówienia

Zamówienia/zamówienia na część nie udzielono

Nie otrzymano ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub wszystkie otrzymane oferty lub wnioski zostały odrzucone

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.3. Informacje dodatkowe

VI.4. Procedury odwoławcze

VI.4.1. Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Oficjalna nazwa: Prezes UZP

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Państwo: Polska
E-mail: sekretariat@uzp.gov.pl
Adres internetowy: www.uzp.gov.pl

VI.4.3. Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

XXIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy p.z.p.
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 p.z.p. oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - a) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy,
 - b) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia lub treści SWZ wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
6. Odwołanie wnosi się w terminie:
 - a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1).
7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 5 i 6 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.
9. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy p.z.p., stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
10. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17.11.1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
11. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych, zwanego dalej "sądem zamówień publicznych".
12. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy p.z.

p., przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23.11.2012 r. - Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.

13. Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.

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

Oficjalna nazwa: Urząd Zamówień Publicznych

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

VI.5. Data wysłania niniejszego ogłoszenia

30/03/2022