

Polska-Opole: Odczynniki laboratoryjne

OJ S 197/2021 11/10/2021

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

Krajowy numer identyfikacyjny: 754-25-63-619

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 4520121

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 testów i podłoży oraz innych odczynników na bieżące potrzeby Zakładu Mikrobiologii Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego w Opolu.

Numer referencyjny: DZP/2-23/233/85/2021

II.1.2. Główny kod CPV

33696500 Odczynniki laboratoryjne

II.1.3. Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4. Krótki opis

Zakup i dostawa testów i podłoży oraz innych odczynników na bieżące potrzeby Zakładu Mikrobiologii Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego w Opolu. Część 1 - podłoży bakteriologicznych, Część 2. Testy do oznaczania minimalnego stężenia hamującego (MIC) metoda dyfuzyjną – paski plastikowe

z gradientem stężeń antybiotyku i innych leków.

II.1.6. Informacje o częściach

To zamówienie podzielone jest na części: tak

II.1.7. Całkowita wartość zamówienia

Wartość bez VAT: 420 000,00 PLN

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część 1 - podłoży bakteriologicznych,
Część nr: 1

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33696500 Odczynniki laboratoryjne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL524 Opolski

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Opolu ul. Aleja Wincentego Witosa 26, 45-401 Opole

II.2.4. Opis zamówienia

Agar Columbia+5%krwi baraniej – podłoże na płytkach

Mac Conkey z fioletem krystalicznym - podłoże na płytkach

Mannitol salt Agar - podłoże na płytkach

Podłoże wybiórcze dla Enterokoków, z żółcią i eskuliną – podłoże na płytkach

Agar Czekoladowy dla Haemophilus wzbożony czynnikami wzrostowymi i mieszaniną antybiotyków hamujących wzrost bakterii Gram+ i drożdżaków - podłoże na płytkach

Agar Schaedler z 5% krwi baraniej - podłoże na płytkach

Wybiórcze podłoże do wykrywania Gardnerella vaginalis w materiałach z dróg rodnych - podłoże na płytkach

Salmonella i Shigella Agar - podłoże na płytkach

Agar Sabouraud z gentamycyną i chloramfenikolem na płytkach

Mueller Hinton E - podłoże na płytkach

Mueller Hinton 2 + 5% krwi baraniej - podłoże na płytkach

Mueller-Hinton agar z 5% krwią końską i 20 mg/L NAD

Podłoże do izolacji i końcowej identyfikacji Streptococcus agalactiae w oparciu o grenadyne - podłoże na płytkach

Brucella Agar z krwią baranią – podłoże na płytkach

Agar Mueller-Hintona z kloksacyliną - podłoże na płytkach

Podłoże RPMI – podłoże na płytkach

Płytki typu Count-tact, o średnicy 55 mm do badania jałowości powierzchni metodą odciskową, sterylizowane radiacyjnie

Podłoże chromogenne do hodowli Clostridium difficile – podłoże na płytkach

Podłoże chromogenne, selektywne do hodowli Campylobacter, zwalidowane do próbek klinicznych – podłoże na płytkach

Podłoże chromogenne do S.aureus - podłoże na płytkach

Podłoże chromogenne do badań przesiewowych szczepów Enterococcus faecium i

Enterococcus faecalis opornych na wankomycynę, z barwnym różnicowaniem wymienionych gatunków – podłoże na płytkach

Podłoże chromogenne do oceny ilościowej i identyfikacji Escherichia coli, Proteus i Enterococcus w moczu - podłoże na płytkach
Podłoże chromogenne do oznaczania ESBL z barwnym różnicowaniem E. coli oraz grup Proteae - podłoże na płytkach
Podłoże chromogenne, wybiórcze do badań przesiewowych w kierunku produkcji karbapenemazy KPC i NDM-1 – podłoże na płytkach
Podłoże chromogenne, wybiórcze do badań przesiewowych w kierunku produkcji karbapenemazy OXA-48 – podłoże na płytkach
Podłoże chromogenne, wybiórcze do badań przesiewowych -wykrywające bakterie Gram ujemne – oporne na kolistynę – podłoże na płytkach, zwalidowane do próbek klinicznych
Płytki dwudzielne z podłożami chromogennymi dla Candida oraz Sabouraud z gentamycyną i chloramfenikolem
Płytki dwudzielne z podłożami chromogennymi do identyfikacji E. coli, Proteus i Enterococcus w moczu oraz Columbia CNA z krwią
Płytki dwudzielne z podłożami chromogennymi do przesiewowego badania w kierunku MRSA oraz hodowli gronkowców i identyfikacji Staphylococcus aureus
Płytki dwudzielne z podłożami chromogennymi do przesiewowego badania w kierunku obecności szczepów produkujących karbapenemazy KPC i NDM-1 oraz produkujące karbapenemazy OXA-48

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium kosztu - Nazwa: cena / Waga: 60

Kryterium kosztu - Nazwa: termin dostawy / Waga: 40

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

Zamawiający przewiduje odwrotną kolejność oceny ofert

II.2. Opis

II.2.1. Nazwa

Część 2. Testy do oznaczania minimalnego stężenia hamującego (MIC) metoda dyfuzyjną – paski plastikowe z gradientem stężeń antybiotyku i innych leków.

Część nr: 2

II.2.2. Dodatkowy kod lub kody CPV

33696500 Odczynniki laboratoryjne

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL524 Opolski

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Opolu ul. Aleja Wincentego Witosa 26, 45-401 Opole

II.2.4. Opis zamówienia

Część 2. Testy do oznaczania minimalnego stężenia hamującego (MIC) metoda dyfuzyjną – paski plastikowe

z gradientem stężeń antybiotyku i innych leków.

1 Paski z gradientem stężeń antybiotyków – do oznaczania MIC dla bakterii

2 Paski z gradientem stężeń leków przeciw/grzybiczych – do oznaczania MIC dla grzybów
3 Paski z gradientem stężeń leków do oznaczania mechanizmów oporności na antybiotyki dla bakterii

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium kosztu - Nazwa: cena / Waga: 60

Kryterium kosztu - Nazwa: termin dostawy / Waga: 20

Kryterium kosztu - Nazwa: Nadruk na pasku zawierający 30 wartości stężeń / Waga: 20

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

Zamawiający przewiduje odwróconą kolejność oceny ofert.

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 142-377171](#)

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

Część nr: 1

Nazwa:

Część 1 - podłoża bakteriologicznych,

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

09/09/2021

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1

Liczba ofert otrzymanych od MŚP: 1
Liczba ofert otrzymanych drogą elektroniczną: 1
Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: bioMerieux Polska Sp. z o.o.
Miejscowość: Warszawa
Kod NUTS: PL911 Miasto Warszawa
Państwo: Polska
Wykonawcą jest MŚP: tak

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 306 970,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja V: Udzielenie zamówienia

Zamówienie nr: 2

Część nr: 2

Nazwa:

Część 2. Testy do oznaczania minimalnego stężenia hamującego (MIC) metoda dyfuzyjną – paski plastikowe z gradientem stężeń antybiotyku i innych leków.

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

09/09/2021

V.2.2. Informacje o ofertach

Liczba otrzymanych ofert: 1
Liczba ofert otrzymanych od MŚP: 1
Liczba ofert otrzymanych drogą elektroniczną: 1
Zamówienie zostało udzielone grupie wykonawców: nie

V.2.3. Nazwa i adres wykonawcy

Oficjalna nazwa: bioMerieux Polska Sp. z o.o.
Miejscowość: Warszawa
Kod NUTS: PL911 Miasto Warszawa
Państwo: Polska
Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 102 247,50 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.3. Informacje dodatkowe

Wykaz oświadczeń składanych przez Wykonawcę w celu potwierdzenia, że nie podlega on wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu

1. Wykonawca na wezwanie przedstawi oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego.
2. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, składa się na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu Wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej „jednolitym dokumentem”.

Zamawiający informuje, że Wykonawca przy wypełnieniu oświadczenia na formularzu JEDZ może wykorzystać również narzędzie dostępne na stronie ec.europa.eu/growth/tools-databases/esp/.

Wzór JEDZ „Jednolity Europejski Dokument Zamówienia” wykonawca otrzyma wraz z wezwaniem do złożenia dokumentów.

4. Zamawiający na podstawie art. 126 ust. 1 pzp żąda podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia o których mowa w art. 108 i art. 109 ust.1 pkt.4 pzp.

4.1. 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.

5. Informacje dla wykonawców zagranicznych

1. W przypadku, kiedy Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

- a) dokumentów, o których mowa w pkt 4.1.a) SWZ – 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.

- b) dokumentów o których mowa w pkt 4.1.b) SWZ – składa dokument lub dokumenty 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 ani nie znajduje się on w innej .Następujące przedmiotowe środki dowodowe w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w SWZ:

- a) Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane testy, podłoża i odczynniki dla Zakładu Mikrobiologii określone w załączniku nr 1a, 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;

- b) Oświadczenie Wykonawcy, iż paski posiadają pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów.

c) Certyfikat ISO 13485:2016 lub równoważny ;d) W celu potwierdzenia spełnienia warunków technicznych bezwzględnych należy załączyć wypełniony załącznik nr 1a oraz dokumentację techniczną producenta, instrukcje, katalogi, potwierdzające spełnienie warunków określonych dla przedmiotu zamówienia ze wskazaniem strony .

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:

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

06/10/2021

