

616129-2024 - Procedura konkurencyjna

Polska – Sprzęt biomedyczny – Dostawa sprzętu laboratoryjnego do wykonywania badań genetycznych

OJ S 199/2024 11/10/2024

Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy

Dostawy

1. Nabywca

1.1. Nabywca

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc "Odrodzenie" im. Klary Jelskiej

E-mail: b.kreft@szpitalodrozenie.pl

Status prawny nabywcy: Podmiot prawa publicznego

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: Dostawa sprzętu laboratoryjnego do wykonywania badań genetycznych

Opis: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu laboratoryjnego do wykonywania badań genetycznych na potrzeby Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc "Odrodzenie" im. Klary Jelskiej w Zakopanem. Przedmiot zamówienia podzielony został na 2 pakiety. Pakiet nr 1 Dostawa, instalacja i uruchomienie fabrycznie nowego aparatu (rok produkcji min.2023), do wykonywania badań genetycznych metodą sekwencjonowania nowej generacji. Aparat do wielkoskalowego sekwencjonowania DNA, bez pomiaru fluorescencji, bez użycia optyki, oparty na półprzewodnikowej technologii pomiaru zmiany pH po wbudowaniu nukleotydu na matrycy DNA w naczyniach reakcyjnych obecnych na chipie. Wymagany certyfikat IVDR. Zintegrowany aparat zapewniający automatyzację procesów przygotowania biblioteki NGS na pokładzie jednego urządzenia lub dwóch urządzeń, przygotowanie szablonu reakcji sekwencjonowania, analizę danych pierwotnych oraz raportowanie wariantów dla aplikacji DNA, RNA i cfDNA. Pracujący w systemie fabrycznie napełnionych odczynników pozwalających na przygotowanie aparatu do pracy w czasie 15min. Pracujący w oparciu o układ półprzewodnikowy - chip. Przedmiot zamówienia obejmuje przeszkolenie personelu (min. 2 osób) w zakresie obsługi sprzętu, w tym dostawa odczynników startowych potrzebnych do kompleksowego przeszkolenia personelu Zamawiającego obsługującego sprzęt. Pakiet nr 2 Dostawa, instalacja i uruchomienie fabrycznie nowego aparatu (rok produkcji 2024) do rozdziału elektroforetycznego fragmentów DNA metodą kapilarną umożliwiającą sekwencjonowanie i analizę długości fragmentów DNA wraz z modułem do dPCR. Analizator genetyczny służący do rozdziału znakowanych fluorescencyjnie fragmentów DNA według ich długości metodą elektroforezy kapilarnej. W sekwencjonowaniu metodą Sangera umożliwia określenie sekwencji nukleotydów w próbce pacjenta. Jednocześnie moduł dPCR pozwala na analizę znanych zmian genetycznych w badanej próbce. Przedmiot zamówienia obejmuje przeszkolenie personelu (min. 3 osób) w zakresie obsługi sprzętu, w tym dostawa odczynników startowych potrzebnych do kompleksowego przeszkolenia personelu Zamawiającego obsługującego sprzęt. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla każdego z pakietów znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ. 2. Przedmiot dostawy (pakiet nr 1,2) ma spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2022 r., poz.974), w szczególności ma być oznakowany znakiem CE, a jeżeli ocena

zgodności była przeprowadzana pod nadzorem jednostki notyfikowanej, to obok znaku CE ma być umieszczony numer identyfikacyjny właściwej jednostki notyfikowanej. 3. Minimalny wymagany okres gwarancji na przedmiot zamówienia dla pakietu nr 1 – 12 miesięcy, dla pakietu nr 2 – 24 miesiące od daty zakupu (data protokołu zdawczo - odbiorczego). Zamawiający wymaga, by Wykonawca w okresie gwarancji wykonał nieodpłatnie niezbędne przeglądy techniczne sprzętu z częstotliwością zalecaną przez producenta. 4. Oferta na pakiet nr 1 i 2 powinna zawierać informacje na temat możliwości serwisowania sprzętu, w tym wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności serwisowych. W przypadku awarii sprzętu w okresie objętym gwarancją Wykonawca odpowiada zarówno za serwis sprzętu u zamawiającego lub jeśli zachodzi taka potrzeba- za transport sprzętu do punktu naprawy. Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia: przyjęcie zgłoszenia - podjęta naprawa do 72 godzin - w dni robocze. Identyfikator procedury: ec661828-5267-4d3a-8438-27777c9d1ec4

Wewnętrzny identyfikator: A.ZP-271-18/24

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: tak

Uzasadnienie procedury przyspieszonej: Zamawiający jest w trakcie starania się o dotację na realizację przedmiotowego zamówienia z krótkim terminem wydatkowania środków do końca 2024r - termin narzucony przez instytucję finansującą realizację zamówienia uzasadnia pilną potrzebę udzielenia zamówienia.

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 38434540 Sprzęt biomedyczny

2.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Gładkie 1

Miejscowość: Zakopane

Kod pocztowy: 34-500

Podpodział krajowy (NUTS): Nowotarski (PL219)

Kraj: Polska

2.1.3. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 950 848,00 PLN

2.1.4. Informacje ogólne

Informacje dodatkowe: 1. Zamawiający, zgodnie z art. 139 ustawy Pzp, najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych 1) w art. 108 ust. 1 pzp; 2) w art. 109 ust. 1 pkt 4 pzp; 3) art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 507), 4) art. 5k rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE. L Nr 229, str. 1) w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111, str. 1). 2. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę obejmującą jeden lub więcej pakietów. 3. Oferta musi być sporządzona przez wykonawcę ściśle według

postanowień SWZ. Do oferty wykonawca musi dołączyć komplet dokumentów i oświadczeń oraz wszelkich informacji wymaganych postanowieniami SWZ. Oferta wraz z załącznikami winna być sporządzona w języku polskim i złożona pod rygorem nieważności w postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy dostępnej pod adresem <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

3.1 Ofertę należy sporządzić na Formularzu Ofertowym – zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ. Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć:

3.1.1 dokumenty przedmiotowe o których mowa w Rozdziale V pkt. 1 SWZ. 3.1.2 Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik; 3.1.3 Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia o których mowa w Rozdziale XIII SWZ. 3.1.4 oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. oraz oświadczenie o niepodleganiu wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego - wg. wzoru załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca nie jest obowiązany złożyć wraz z ofertą oświadczenia o których mowa niżej tj. w ppkt. 3.1.5 . Zamawiający przewiduje możliwość żądania tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, zgodnie z art. 139 ust. 2 ustawy pzp. 3.1.5 oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ), o którym mowa w Rozdziale XII pkt. 1 i Rozdziale XIII pkt. 3 SWZ. Oświadczenie Wykonawca składa w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia zwanego dalej „JEDZ”, stanowiącego Załącznik nr 2 do Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającego standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, s.16). Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnienie warunków udziału w postępowaniu, odpowiednio na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe. Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego. Sposób wypełnienia JEDZ określony jest w SWZ

3.2 Ofertę oraz oświadczenia i dokumenty składane z ofertą, sporządza się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (wszystkie dokumenty podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

4. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE składane na wezwanie Zamawiającego: w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu:

1) Oświadczenie wykonawcy w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 p.z.p.o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (wg wzoru zał. nr 4 do SWZ)

2) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 p. z.p., sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;

3) Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 p.z.p. w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 3-6 p.z.p. (wg wzoru zał. nr 5 do SWZ);

4) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 p.z.p. sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.

4. 1 Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej:

4.1.1 zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 4.2) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, 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 tego rodzaju sytuacji

wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem. 4.1.2 zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 4.4) powyżej, 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, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 pzp- wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem 4.1.3 Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 4.1.1 i 4.1.2, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków wskazanych w SWZ, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Wymagania dotyczące terminu wystawienia dokumentów lub oświadczeń są analogiczne jak w pkt. 4.1.1 i 4.1.2. 5. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA (SPÓŁKI CYWILNE/ KONSORCJA) 5.1 Wykonawcy występujący wspólnie ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dokument pełnomocnictwa powinien być podpisany przez wszystkich wykonawców. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty. Pełnomocnictwo winno być sporządzone do oferty w postaci elektronicznej. 5.2 W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) oraz oświadczenie wg. wzoru załącznik nr 3 do SWZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie te wstępnie potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia odpowiednio na dzień składania oferta w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia. 5.3 Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania, w tym oświadczenie dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Art.132 ustawy Prawo zamówień publicznych

2.1.5. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Maksymalna liczba części zamówienia, na które jeden oferent może składać oferty: 2

Warunki zamówienia:

Maksymalna liczba części zamówienia, których można udzielić jednemu oferentowi: 2

2.1.6. Podstawy wykluczenia

Powody wykluczenia źródła: Dokumenty zamówienia

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0001

Tytuł: Dostawa aparatu do wykonywania badań genetycznych metodą sekwencjonowania nowej generacji

Opis: I. Przedmiot zamówienia : 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa, instalacja i uruchomienie fabrycznie nowego aparatu (rok produkcji min.2023), do wykonywania badań genetycznych metodą sekwencjonowania nowej generacji. Aparat do wielkoskalowego sekwencjonowania DNA, bez pomiaru fluorescencji, bez użycia optyki, oparty na półprzewodnikowej technologii pomiaru zmiany pH po wbudowaniu nukleotydu na matrycy DNA w naczyniach reakcyjnych obecnych na chipie. Wymagany certyfikat IVDR. Zintegrowany aparat zapewniający automatyzację procesów przygotowania biblioteki NGS na pokładzie jednego urządzenia lub dwóch urządzeń, przygotowanie szablonu reakcji sekwencjonowania, analizę danych pierwotnych oraz raportowanie wariantów dla aplikacji DNA, RNA i cfTNA. Pracujący w systemie fabrycznie napełnionych odczynników pozwalających na przygotowanie aparatu do pracy w czasie 15min. Pracujący w oparciu o układ półprzewodnikowy - chip. Przedmiot zamówienia obejmuje przeszkolenie personelu (min. 2 osób) w zakresie obsługi sprzętu, w tym dostawa odczynników startowych potrzebnych do kompleksowego przeszkolenia personelu Zamawiającego obsługującego sprzęt. 2. Przedmiot dostawy ma spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2022 r., poz.974), w szczególności ma być oznakowany znakiem CE, a jeżeli ocena zgodności była przeprowadzana pod nadzorem jednostki notyfikowanej, to obok znaku CE ma być umieszczony numer identyfikacyjny właściwej jednostki notyfikowanej. 3. Minimalny wymagany okres gwarancji na przedmiot zamówienia dla pakietu nr 1 – 12 miesięcy, od daty zakupu (data protokołu zdawczo - odbiorczego). Zamawiający wymaga, by Wykonawca w okresie gwarancji wykonał nieodpłatnie niezbędne przeglądy techniczne sprzętu z częstotliwością zalecaną przez producenta. 4. Oferta na pakiet nr 1 powinna zawierać informacje na temat możliwości serwisowania sprzętu, w tym wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności serwisowych. W przypadku awarii sprzętu w okresie objętym gwarancją Wykonawca odpowiada zarówno za serwis sprzętu u zamawiającego lub jeśli zachodzi taka potrzeba- za transport sprzętu do punktu naprawy. Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia: przyjęcie zgłoszenia - podjęta naprawa do 72 godzin - w dni robocze. II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić : 1.1 oświadczenie Wykonawcy, że dysponuje kompletem dokumentów dopuszczających aparat do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z obowiązującym przepisami ustawy o wyrobach medycznych oraz, że na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczona kserokopie tych dokumentów; 1.2 folder, katalog, prospekt z listą parametrów technicznych producenta oferowanego sprzętu itp., których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego odpowiednio dla danego pakietu; 1.3 szczegółowy opis przedmiotu zamówienia - opis techniczny sprzętu (sporządzony wg załącznika nr 1 do SWZ) potwierdzający wymagania i parametry techniczne opisane w zał. nr 1 do SWZ odpowiednio dla pakietu 1. 2. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 3. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1.1 i 1.2 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie z uwzględnieniem postanowień pkt.4. 4. Przepisu art.107 ust.2 pzp nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert (dotyczy środków przedmiotowych określonych w pkt. 1.3 niniejszego

rozdziału) lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.
Wewnętrzny identyfikator: Pakiet nr 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 38434540 Sprzęt biomedyczny
Ilość: 1 sztuka

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Gładkie 1
Miejscowość: Zakopane
Kod pocztowy: 34-500
Podpodział krajowy (NUTS): Nowotarski (PL219)
Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 6 Tygodnie

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 150 156,00 PLN

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): tak
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP): tak

Informacje dodatkowe: Zgodnie z art. 257 Ustawy pzp Zamawiający przewiduje możliwość unieważnienia przedmiotowego postępowania, jeżeli środki, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena

Opis: Opis: wg wzoru $C = C_n / C_{bx} \times 100 \times 60\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Jakość (parametry techniczne, funkcjonalne)

Opis: Kryterium jakość będzie oceniane zgodnie z przedstawioną poniżej punktacją, na podstawie wpisanych przez wykonawcę w opisie sprzętu laboratoryjnego (szczegółowe zestawienie parametrów wymaganych) wg. załącznika nr 1 do SWZ, informacji dotyczących punktowanych parametrów i tak : - możliwość sekwencjonowania próbki RNA, jak i DNA w

jednym cyklu – 10pkt (Tak) / 0pkt (Nie). - wbudowany system wizyjny urządzenia weryfikujący rozmieszczenie materiałów eksploatacyjnych oraz powiadamiający w czasie rzeczywistym o wszelkich błędach podczas skanowania kodów kreskowych – 10pkt (Tak) / 0pkt (Nie). - aparat umożliwiający analizę w instrumencie bez konieczności zapewnienia dodatkowego serwera - 10pkt (Tak) / 0pkt (Nie). - możliwość pracy z technologią pozwalającą na sekwencjonowanie amplikonów, w oparciu o gotowe panele genowe będące w ofercie Producenta, jak i w oparciu o własne panele „Custom” przygotowywane na życzenie Zamawiającego – 10pkt (Tak) / 0pkt (Nie). - automatyczne przygotowanie bibliotek NGS na tym samym urządzeniu, co sekwencjonowanie - 10pkt (Tak) / 0pkt (Nie). Opis: wg wzoru $J = J_b / J_{m \times 100 \times 20\%}$ gdzie: J - wartość punktowa kryterium „jakość”; J_b – suma punktów pozycji badanych ofert ; J m– maksymalna ilość punktów (pakiet nr 1 – 50 pkt.)

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Gwarancja

Opis: Minimalny okres gwarancji wynosi 12 miesięcy od protokolarnego, bezusterkowego odbioru przedmiotu umowy. Za wydłużenie okresu gwarancji oferta otrzyma więcej punktów tj.: min. 12 miesięcy - 0 pkt, min. 24 miesiące - 5 pkt, min. 36 miesięcy – 10 pkt. Opis: wg wzoru $G = G_b / G_{m \times 100 \times 10\%}$ gdzie: G - wartość punktowa kryterium „gwarancja”; G_b – suma punktów przyznanych ofercie wg oferowanej gwarancji ; G_m – maksymalna ilość punktów (pakiet nr 1 – 10 pkt.)

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Termin realizacji

Opis: Termin realizacji wynosi maksymalnie 6 tygodni od daty zawarcia umowy. Za skrócenie terminu realizacji zamówienia o każdy kolejny tydzień, oferta otrzyma więcej punktów tj.: Do 6 tygodni - 0 pkt, Do 5 tygodni - 5 pkt, Do 4 tygodni - 10 pkt Opis: wg wzoru $T = T_b / G_{m \times 100 \times 10\%}$ gdzie: T - wartość punktowa kryterium „termin realizacji”; T_b – przyznane punkty wg oferowanego terminu badanej oferty ; T_m – maksymalna ilość punktów (pakiet nr 1 – 10 pkt.)

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: W przedmiotowym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, odbywa się za pośrednictwem Platformy

Adres URL: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Oferenci mogą złożyć więcej niż jedną ofertę: Niedozwolone

Termin składania ofert: 30/10/2024 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 30/10/2024 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: Otwarcie ofert nastąpi za pośrednictwem platformy dostępnej pod adresem internetowym: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Informacje dodatkowe: Otwarcie ofert nastąpi poprzez Platformę Zamawiającego. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Zostały opisane w projekcie umowy stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Wymagana jest umowa o poufności: nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp 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 pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. 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. 4. Odwołanie wnosi się: 1) w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej; 2) w terminie 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). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na

stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0002

Tytuł: Dostawa aparatu do rozdzielu elektroforetycznego fragmentów DNA metodą kapilarną umożliwiającą sekwencjonowanie i analizę długości fragmentów DNA wraz z modułem do dPCR.

Opis: I. Przedmiot zamówienia : Dostawa, instalacja i uruchomienie fabrycznie nowego aparatu (rok produkcji 2024) do rozdzielu elektroforetycznego fragmentów DNA metodą kapilarną umożliwiającą sekwencjonowanie i analizę długości fragmentów DNA wraz z modułem do dPCR. Analizator genetyczny służący do rozdzielu znakowanych fluorescencyjnie fragmentów DNA według ich długości metodą elektroforezy kapilarnej. W sekwencjonowaniu metodą Sangera umożliwia określenie sekwencji nukleotydów w próbce pacjenta.

Jednocześnie moduł dPCR pozwala na analizę znanych zmian genetycznych w badanej próbce. Przedmiot zamówienia obejmuje przeszkolenie personelu (min. 3 osób) w zakresie obsługi sprzętu, w tym dostawa odczynników startowych potrzebnych do kompleksowego przeszkolenia personelu Zamawiającego obsługującego sprzęt. 2. Przedmiot dostawy ma spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2022 r., poz.974), w szczególności ma być oznakowany znakiem CE, a jeżeli ocena zgodności była przeprowadzana pod nadzorem jednostki notyfikowanej, to obok znaku CE ma być umieszczony numer identyfikacyjny właściwej jednostki notyfikowanej. 3. Minimalny wymagany okres gwarancji na przedmiot zamówienia dla pakietu nr 2 – 24 miesiące, od daty zakupu (data protokołu zdawczo - odbiorczego). Zamawiający wymaga, by Wykonawca w okresie gwarancji wykonał nieodpłatnie niezbędne przeglądy techniczne sprzętu z częstotliwością zalecaną przez producenta. 4. Oferta na pakiet nr 2 powinna zawierać informacje na temat możliwości serwisowania sprzętu, w tym wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności serwisowych. W przypadku awarii sprzętu w okresie objętym gwarancją Wykonawca odpowiada zarówno za serwis sprzętu u zamawiającego lub jeśli zachodzi taka potrzeba- za transport sprzętu do punktu naprawy. Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia: przyjęcie zgłoszenia - podjęta naprawa do 72 godzin - w dni robocze. II.

Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić : 1.1 oświadczenie Wykonawcy, że dysponuje kompletem dokumentów dopuszczających aparat do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z obowiązującym przepisami ustawy o wyrobach medycznych oraz, że na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów; 1.2 folder, katalog, prospekt z listą parametrów technicznych producenta oferowanego sprzętu itp., których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego odpowiednio dla danego pakietu; 1.3 szczegółowy opis przedmiotu zamówienia - opis techniczny sprzętu (sporządzony wg załącznika nr 1 do SWZ) potwierdzający wymagania i parametry techniczne opisane w zał. nr 1 do SWZ odpowiednio dla pakietu 2. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 3. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1.1 i 1.2 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2

pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie z uwzględnieniem postanowień pkt.4. 4. Przepisu art.107 ust.2 pzp nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert (dotyczy środków przedmiotowych określonych w pkt. 1.3 niniejszego rozdziału) lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych. Wewnętrzny identyfikator: Pakiet nr 2

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 38434540 Sprzęt biomedyczny
Ilość: 1 sztuka

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Gładkie 1
Miejscowość: Zakopane
Kod pocztowy: 34-500
Podpodział krajowy (NUTS): Nowotarski (PL219)
Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 6 Tygodnie

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 800 692,00 PLN

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): tak

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP): tak

Informacje dodatkowe: Zgodnie z art. 257 Ustawy pzp Zamawiający przewiduje możliwość unieważnienia przedmiotowego postępowania, jeżeli środki, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena

Opis: Opis: wg wzoru $C = C_n / C_{bx} 100 \times 60\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Jakość (parametry techniczne, funkcjonalne)

Opis: Kryterium jakość będzie oceniane zgodnie z przedstawioną poniżej punktacją, na podstawie wpisanych przez wykonawcę w opisie sprzętu laboratoryjnego (szczegółowe zestawienie parametrów wymaganych) wg. załącznika nr 1 do SWZ, informacji dotyczących punktowanych parametrów i tak : - Możliwość pracy z kapilarami o minimum 2 różnych długościach – 10pkt (Tak) / 0pkt (Nie). Opis: wg wzoru $J = J_b / J_m \times 100 \times 20\%$ gdzie: J - wartość punktowa kryterium „jakość”; J_b – suma punktów pozycji badanych ofert ; J m– maksymalna ilość punktów (pakiet nr 2 – 10 pkt.)

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Gwarancja

Opis: Minimalny okres gwarancji wynosi 24 miesiące od protokolarnego, bezusterkowego odbioru przedmiotu umowy. Za wydłużenie okresu gwarancji oferta otrzyma więcej punktów tj.: min. 24 miesiące - 0 pkt, min. 36 miesięcy - 5 pkt, min. 48 miesięcy – 10 pkt. Opis: wg wzoru $G = G_b / G_m \times 100 \times 10\%$ gdzie: G - wartość punktowa kryterium „gwarancja”; G_b – suma punktów przyznanych ofercie wg oferowanej gwarancji ; G_m – maksymalna ilość punktów (pakiet nr 2 – 10 pkt.)

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Termin realizacji

Opis: Termin realizacji wynosi maksymalnie 6 tygodni od daty zawarcia umowy. Za skrócenie terminu realizacji zamówienia o każdy kolejny tydzień, oferta otrzyma więcej punktów tj.: Do 6 tygodni - 0 pkt, Do 5 tygodni - 5 pkt, Do 4 tygodni - 10 pkt Opis: wg wzoru $T = T_b / G_m \times 100 \times 10\%$ gdzie: T - wartość punktowa kryterium „termin realizacji”; T_b – przyznane punkty wg oferowanego terminu badanej oferty ; T_m – maksymalna ilość punktów (pakiet nr 1 – 10 pkt.)

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: W przedmiotowym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, odbywa się za pośrednictwem Platformy

Adres URL: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Oferenci mogą złożyć więcej niż jedną ofertę: Niedozwolone

Termin składania ofert: 30/10/2024 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 30/10/2024 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: Otwarcie ofert nastąpi za pośrednictwem platformy dostępnej pod adresem internetowym: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Informacje dodatkowe: Otwarcie ofert nastąpi poprzez Platformę Zamawiającego. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Zostały opisane w projekcie umowy stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Wymagana jest umowa o poufności: nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp 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 pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. 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. 4. Odwołanie wnosi się: 1) w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej; 2) w terminie 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). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7.
Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc "Odrodzenie" im. Klary Jelskiej
Organizacja rozpatrująca oferty: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc "Odrodzenie" im. Klary Jelskiej

8. Organizacje

8.1. ORG-0001

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc "Odrodzenie" im. Klary Jelskiej
Numer rejestracyjny: NIP 7361454134 REGON 000295171
Adres pocztowy: ul. Gładkie 1
Miejscowość: Zakopane
Kod pocztowy: 34-500
Podpodział krajowy (NUTS): Nowotarski (PL219)
Kraj: Polska
Punkt kontaktowy: Barbara Kreft
E-mail: b.kreft@szpitalodrodzenie.pl
Telefon: +48 182015045
Faks: +48 182014632
Adres strony internetowej: www.szpitalodrodzenie.pl
Adres na potrzeby wymiany informacji (URL): <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>
Role tej organizacji:
Nabywca
Organizacja rozpatrująca oferty
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

8.1. ORG-0002

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza
Numer rejestracyjny: NIP: 526-22-39-325
Adres pocztowy: ul. Postępu 17A
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 06-676
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Telefon: +48 224587801
Faks: +48 224587700
Adres strony internetowej: www.uzp.gov.pl
Role tej organizacji:
Organ odwoławczy
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

8.1. ORG-0000

Oficjalna nazwa: Publications Office of the European Union
Numer rejestracyjny: PUBL
Miejscowość: Luxembourg
Kod pocztowy: 2417

Podpodział krajowy (NUTS): Luxembourg (LU000)

Kraj: Luksemburg

E-mail: ted@publications.europa.eu

Telefon: +352 29291

Adres strony internetowej: <https://op.europa.eu>

Role tej organizacji:

TED eSender

Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: cf0ab0d0-46a5-49bc-ac72-f6c1e49e9b1e - 01

Typ formularza: Procedura konkurencyjna

Rodzaj ogłoszenia: Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy

Podrodzaj ogłoszenia: 16

Ogłoszenie – data wysłania: 10/10/2024 12:28:24 (UTC+00:00) czas zachodnioeuropejski, GMT

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski

Numer publikacji ogłoszenia: 616129-2024

Numer wydania Dz.U. S: 199/2024

Data publikacji: 11/10/2024