

Polska-Warszawa: Przyrządy do endoskopii, endochirurgii

OJ S 219/2023 14/11/2023

Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1. Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Uniwersyteckie Centrum Kliniczne Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego

Krajowy numer identyfikacyjny: 5220002529

Adres pocztowy: ul. Banacha 1a

Miejscowość: Warszawa

Kod NUTS: PL911 Miasto Warszawa

Kod pocztowy: 02-097

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Violetta Kulma

E-mail: zp@uckwum.pl

Tel.: +48 22/599-18-09

Faks: +48 22/599-17-04

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://uckwum.pl>

Adres profilu nabywcy: <https://uckwum.ezamawiajacy.pl>

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 jednorazowych ładunków do staplerów endoskopowych; DZPUCK.262.155.2023” – w ramach programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej

Numer referencyjny: DZPUCK.262.155.2023

II.1.2. Główny kod CPV

33168000 Przyrządy do endoskopii, endochirurgii

II.1.3. Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4. Krótki opis

„Dostawa jednorazowych ładunków do staplerów endoskopowych; DZPUCK.262.155.2023” – w ramach programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej „Wzmocnienie i unowocześnienie zasobów sprzętowych w celu zwiększenia efektywności działania w

obszarze świadczeń transplantacyjnych w zakresie przeszczepień wątroby oraz nerki". Numer projektu: POIS.11.03.00-00-0148/22 REACT

II.1.6. Informacje o częściach

To zamówienie podzielone jest na części: nie

II.1.7. Całkowita wartość zamówienia

Wartość bez VAT: 256 080,00 PLN

II.2. Opis

II.2.3. Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji: Apteka UCK WUM CSK, ul. Nielubowicza 5, 02-097 Warszawa

II.2.4. Opis zamówienia

Dostawa jednorazowych ładunków do staplerów endoskopowych; DZPUCK.262.155.2023" – w ramach programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej.

Ilekoć w treści SWZ, w zakresie dotyczącym opisu przedmiotu zamówienia, jest mowa o znaku towarowym, patencie lub pochodzeniu, źródle lub szczególnym procesie charakteryzującym konkretny produkt przyjmuje się, że wskazaniu takiemu towarzyszy wyraz: „lub równoważne”. Za asortyment równoważny Zamawiający uzna ten, który posiada te same lub lepsze od opisanych w SWZ parametry jakościowe, a jego zastosowanie nie wpłynie w negatywny sposób na prawidłowe funkcjonowanie/ użycie asortymentu zgodnie z jego przeznaczeniem. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego oraz nie spowodują poniesienia dodatkowych kosztów z tytułu ich użycia.

II.2.5. Kryteria udzielenia zamówienia

Cena

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: tak
Numer identyfikacyjny projektu: „Dostawa jednorazowych ładunków do staplerów endoskopowych; DZPUCK.262.155.2023” – w ramach programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej: „Wzmocnienie i unowocześnienie zasobów sprzętowych w celu zwiększenia efektywności działania w obszarze świadczeń transplantacyjnych w zakresie przeszczepień wątroby oraz nerki”. Numer projektu: POIS.11.03.00-00-0148/22 REACT.

II.2.14. Informacje dodatkowe

Zgodnie z art. 257 ustawy Zamawiający zastrzega możliwość unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia nie zostaną mu przyznane.

Umowa zostanie zawarta na czas jej realizacji, nie dłużej niż do dnia 30 listopada 2023 r., ze względu na warunki dofinansowania.

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: [2023/S 173-540788](#)

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

Część nr: 1

Nazwa:

„Dostawa jednorazowych ładunków do staplerów endoskopowych; DZPUCK.262.155.2023” – w ramach programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej

Zamówienie/zamówienie na część zostaje udzielone: tak

V.2. Udzielenie zamówienia

V.2.1. Data zawarcia umowy

08/11/2023

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: MEDTRONIC POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ z siedzibą w Warszawie przy ul. POLNA 11, 00-633 WARSZAWA

Miejscowość: Warszawa

Kod NUTS: PL Polska

Państwo: Polska

Wykonawcą jest MŚP: nie

V.2.4. Informacje na temat wartości zamówienia/części

Całkowita końcowa wartość umowy/części: 256 080,00 PLN

V.2.5. Informacje na temat podwykonawstwa

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.3. Informacje dodatkowe

Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych w zakresie przedmiotu zamówienia oferowanego przez Wykonawcę:

1) Oświadczenie zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 9 do SWZ, w którym Wykonawca potwierdza odpowiednio, że oferowany:

wyrób medyczny spełnia wymogi określone przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG lub rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE i ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych bądź przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych z uwzględnieniem właściwych przepisów przejściowych oraz został wprowadzony do obrotu i używania na terenie RP dla wszystkich oferowanych wyrobów medycznych zgodnie z powyższymi przepisami. Ponadto Wykonawca oświadcza, że na każde żądanie Zamawiającego udostępni niezwłocznie wszystkie dokumenty potwierdzające wprowadzenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu i stosowania na terenie RP, zgodnie z obowiązującym prawem oraz w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, zarówno w trakcie trwania postępowania jak i po jego zakończeniu.

2) W celu potwierdzenia spełnienia wymagań określonych w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 2 do SWZ), Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą: kartę katalogową (folder, ulotka informacyjna) producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta lub instrukcję obsługi lub inny dokument producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, w zakresie oferowanego przedmiotu zamówienia.

W przypadku gdy ww. dokumenty nie potwierdzają wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia parametrów, Wykonawca składa oświadczenie producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzające spełnianie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań zawartych w Załączniku nr 2 do SWZ. Oświadczenie Wykonawcy nie będącego producentem lub autoryzowanym przedstawicielem producenta nie będzie uznane za wystarczające.

- Zamawiający wymaga aby złożone przez Wykonawcę wraz z ofertą przedmiotowe środki dowodowe łącznie potwierdzały wszystkie określone w Formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik nr 2 do SWZ) wymagania/ parametry w zakresie przedmiotu zamówienia.
- Zamawiający wymaga, aby na wszystkich przedmiotowych środkach dowodowych dotyczących oferowanego asortymentu wyraźnie zaznaczyć, której Części oraz pozycji dokument dotyczy.
- Zamawiający wymaga aby złożone przez Wykonawcę przedmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie spełnienia wymagań zawierały numery katalogowe produktów zgodne z numerami katalogowymi wskazanymi przez Wykonawcę w Formularzu asortymentowo - cenowym (Załącznik nr 2 do SWZ).

3) W celu potwierdzenia spełnienia wymagań określonych w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 2 do SWZ), Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą: deklaracje zgodności dla wszystkich oferowanych wyrobów medycznych.

VI.4. Procedury odwoławcze

VI.4.1. Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17A

Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Państwo: Polska
Tel.: +48 22/458-78-00
Faks: +48 22/458-78-01

VI.4.3. Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

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, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy Pzp. Informacje dot. składania odwołań zawarte są w rozdziale XXI SWZ.

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

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza
Adres pocztowy: ul. Postępu 17A
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Państwo: Polska
Tel.: +48 22/458-78-00
Faks: +48 22/458-78-01

VI.5. Data wysłania niniejszego ogłoszenia

09/11/2023