

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <http://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:127975-2017:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Radom: Materiały medyczne
2017/S 068-127975**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu
ul. Limanowskiego 42
Radom
26-600
Polska

Osoba do kontaktów: Monika Porębska

E-mail: przetargi@rckik.radom.pl

Kod NUTS: PL128

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://rckik.radom.pl/>

I.2) Wspólne zamówienie

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <http://bip.rckik.radom.pl/dzialalnosc/ogloszenia-i-przetargi/>

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać na adres podany powyżej

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

I.5) Główny przedmiot działalności

Inna działalność: działalność w zakresie krwiodawstwa i krwiolecznictwa

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa materiałów medycznych jednorazowego użytku.

Numer referencyjny: ZP-250-2-2017-pojemniki

II.1.2) Główny kod CPV

33140000

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów medycznych jednorazowego użytku. Przedmiot zamówienia został podzielony na osiem części i szczegółowo został opisany w załączniku nr 1 do SIWZ.

- II.1.5) **Szacunkowa całkowita wartość**
- II.1.6) **Informacje o częściach**
To zamówienie podzielone jest na części: tak
Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
DOSTAWA POJEMNIKÓW POTRÓJNYCH TYPU GÓRA DÓŁ, Z PŁYNEM WZBOGACAJĄCYM, 450/ 2 x 400 DO 600 ML Z POJEMNIKIEM PRÓBKOWYM
Część nr: A
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33141000
33141300
33141600
33141640
33141613
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL
Kod NUTS: PL128
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Miejsce dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, ul. Limanowskiego 42, Radom 26-600,
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
Przedmiotem zamówienia jest dostawa pojemników z tworzyw sztucznych przeznaczonych do pobierania krwi pełnej, preparatyki, przechowywania i transfuzji: pojemniki potrójne typu góra dół, z płynem wzbogacającym, 450/ 2 x 400 dO 600 ml z pojemnikiem próbkowym. Ilość zamawianych pojemników– 23 000 sztuk. Razem z ofertą Wykonawca składa a) próbkę oferowanego materiału medycznego do przetestowania oraz dokumenty: b) potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), c) potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej. Dla części A należy także dostarczyć szczegółową specyfikację oferowanych pojemników medycznych.
- II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji / Waga: 40
Cena - Waga: 60
- II.2.6) **Szacunkowa wartość**
- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**
Okres w miesiącach: 12
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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:**

DOSTAWA JEDNORAZOWYCH ZESTAWÓW DRENÓW ORAZ ANTYKOAGULANTU DO POBORU KONCENTRATU KRWINEK PŁYTKOWYCH METODĄ AUTOMATYCZNĄ – ACDA

Część nr: B

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141000

33141300

33141600

33141640

33141613

33141630

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL128

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, ul. Limanowskiego 42, Radom 26-600,

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa: 1. jednorazowych zestawów drenów przeznaczonych do automatycznego pobierania składników krwi: krwinek płytkowych, osocza i/ lub krwinek czerwonych przy pomocy separatora Trima Accel (zestawy kompatybilne z separatorem komórkowym Trima Accel), w ilości 500 sztuk; 2. antykoagulantu do poboru koncentratu krwinek płytkowych metodą automatyczną – ACDA, w ilości 500 sztuk. Razem z ofertą Wykonawca składa a) próbkę oferowanego materiału medycznego do przetestowania oraz dokumenty: b) potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), c) potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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:**

DOSTAWA JEDNORAZOWYCH ZESTAWÓW DO POBIERANIA OSOCZA METODĄ FILTRACJI MEMBRANOWEJ; POJEMNIKÓW TRANSFEROWYCH Z MĘSKIM ZŁĄCZEM TYPU LUER O POJEMNOŚCI 1000 ML ORAZ DOSTAWA IGIEŁ DO AFEREZY
Część nr: C

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141000
33141300
33141600
33141640
33141613
33141320
33141630

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL128

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, ul. Limanowskiego 42, Radom 26-600,

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa: 1. jednorazowych zestawów do pobierania osocza metodą filtracji membranowej przy pomocy separatora AUTOPHERESIS -C, w ilości 2 000 sztuk; 2. pojemników transferowych z męskim złączem typu luer o pojemności 1 000 ml, w ilości 2 000 sztuk; 3. igieł do aferezy 16 g, w ilości 2 000 sztuk. Razem z ofertą Wykonawca składa a) próbkę oferowanego materiału medycznego do przetestowania oraz dokumenty: b) potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), c) potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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:**

DOSTAWA POJEMNIKÓW PUSTYCH O POJEMNOŚCI 150 ML \pm 10 % ORAZ 300 ML \pm 10 %, PRZEZNACZONYCH DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

Część nr: D

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141000

33141300

33141600

33141640

33141613

33141320

33141630

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL128

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, ul. Limanowskiego 42, Radom 26-600,

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa pojemników pustych przeznaczonych do jednorazowego użytku o pojemności 150 ml \pm 10 % w ilości 2 000 sztuk, oraz o pojemności 300 ml \pm 10 % w ilości 4 000 sztuk. Razem z ofertą Wykonawca składa a) próbkę oferowanego materiału medycznego do przetestowania oraz dokumenty: b) potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), c) potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji / Waga: 40
Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 12
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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:**

DOSTAWA POJEMNIKÓW PUSTYCH O POJEMNOŚCI 600 ML \pm 10 %, PRZEZNACZONYCH DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU
Część nr: E

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141000
33141300
33141600
33141640
33141613
33141320
33141630

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL
Kod NUTS: PL128

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, ul. Limanowskiego 42, Radom 26-600,

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa pojemników pustych o pojemności 600 ml \pm 10 %, przeznaczonych do jednorazowego użytku, w ilości 200 sztuk. Razem z ofertą Wykonawca składa a) próbkę oferowanego materiału medycznego do przetestowania oraz dokumenty: b) potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), c) potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej.

- II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji / Waga: 40
Cena - Waga: 60
- II.2.6) **Szacunkowa wartość**
- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**
Okres w miesiącach: 12
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) **Informacje o opcjach**
Opcje: nie
- II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**
- 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:**
DOSTAWA POJEMNIKÓW PUSTYCH PŁYTKOWYCH O POJEMNOŚCI 1000 ML ± 10 %, PRZEZNACZONYCH DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU
Część nr: F
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33141000
33141300
33141600
33141640
33141613
33141320
33141630
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL
Kod NUTS: PL128
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Miejsce dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, ul. Limanowskiego 42, Radom 26-600,
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
Przedmiotem zamówienia jest dostawa pojemników pustych płytkowych o pojemności 1000 ml ± 10 %, przeznaczonych do jednorazowego użytku, w ilości 4 000 sztuk. Razem z ofertą Wykonawca składa a) próbkę oferowanego materiału medycznego do przetestowania oraz dokumenty: b) potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), c) potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z

dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

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:**

DOSTAWA LABORATORYJNYCH FILTRÓW ANTYLEUKOCYTARNYCH DO FILTROWANIA KONCENTRATU KRWINEK PŁYTKOWYCH (KKP) Z POJEMNIKIEM ODBIORCZYM I SYSTEMEM ODPOWIETRZANIA – JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

Część nr: G

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141000

33141300

33141600

33141640

33141613

33141320

33141630

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL128

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, ul. Limanowskiego 42, Radom 26-600,

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych do filtrowania koncentratu krwinek płytkowych (kkp) z pojemnikiem odbiorczym i systemem odpowietrzania – jednorazowego użytku, w ilości 500 sztuk. Razem z ofertą Wykonawca składa a) próbkę oferowanego materiału medycznego do przetestowania oraz dokumenty: b) potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone

do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), c) potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z dnia 20.5. 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.12) Informacje na temat katalogów elektronicznych

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:

DOSTAWA LABORATORYJNYCH FILTRÓW ANTYLEUKOCYTARNYCH DO FILTROWANIA KONCENTRATU KRWINEK CZERWONYCH (KKCZ) Z POJEMNIKIEM ODBIORCZYM I SYSTEMEM ODPOWIETRZANIA – JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

Część nr: H

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33141000

33141300

33141600

33141640

33141613

33141320

33141630

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL128

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, ul. Limanowskiego 42, Radom 26-600,

II.2.4) Opis zamówienia:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych do filtrowania koncentratu krwinek czerwonych (KKCZ) z pojemnikiem odbiorczym i systemem odpowietrzania – jednorazowego użytku, w ilości 1 500 sztuk. Razem z ofertą Wykonawca składa a) próbkę oferowanego materiału medycznego do przetestowania oraz dokumenty: b) potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), c) potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.), d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Okres gwarancji / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 12

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.12) Informacje na temat katalogów elektronicznych

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

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

II.2.14) Informacje dodatkowe

Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym

III.1) Warunki udziału

III.1.1) Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Wykaz i krótki opis warunków:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 i art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej dotyczącej doświadczenia. 1. Dokumenty lub oświadczenia na potwierdzenie spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia: Formularz Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, tj. aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy, stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu w zakresie podstaw, o których mowa w art. 24 ust. 1 oraz art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy Pzp oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w pkt 6 SIWZ. 2. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego w załączniku nr 1 do SIWZ, wykonawca razem z ofertą składa: a) próbki oferowanych materiałów medycznych w oryginalnych zamkniętych opakowaniach jednostkowych, z opisem i instrukcją ich użycia w języku polskim. W przypadku składania oferty na część A zamówienia wykonawca załącza również szczegółową specyfikację oferowanych pojemników medycznych; b) dokumenty potwierdzające, że zaoferowane materiały medyczne zostały wprowadzone do obrotu na rynku polskim

zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.); c) dokumenty potwierdzające, że oferowane materiały medyczne są oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010 r. poz. 679 ze zm.); d) certyfikat jakości potwierdzający spełnianie przez oferowane materiały medyczne wymagania Farmakopei Europejskiej. 3. Inne dokumenty i oświadczenia, składane wraz z ofertą: a) wypełniony formularz oferty (załącznik nr 2 do SIWZ); b) wypełniony formularz cenowy (załącznik nr 3 do SIWZ); c) dowód wniesienia wadium. 4. Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza dla potwierdzenia, że nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu zostanie wezwany do złożenia w terminie wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia. Zamawiający będzie żądał: a) dowodów określających czy dostawy wskazane w formularzu JEDZ zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy. W przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert; b) informacja z KRK w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert; c) zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

III.1.2) **Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

D) zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, e) oświadczenia Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania. 5. Wykonawca, który powołuje się na zdolności techniczne lub zawodowe innych podmiotów - w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na ich zasoby, składa formularze JEDZ tych podmiotów (podpisane przez te podmioty). Wykonawca, którego oferta została oceniona najwyżej, a który polega na zdolnościach zawodowych lub technicznych innych podmiotów, przedstawia w odniesieniu do tych podmiotów dokumenty wymienione w pkt 8.11.1-8.11.6 SIWZ. 6. W przypadku, gdy ofertę w imieniu wykonawcy podpisuje pełnomocnik, do oferty należy załączyć pełnomocnictwo określające jego zakres i podpisane przez osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy; pełnomocnictwo należy złożyć w oryginale albo kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez notariusza. 7. Oświadczenia, o których mowa w pkt 8 SIWZ zgodnie z rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26.7.2016 dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale. Dokumenty inne niż oświadczenia, składane są w oryginale lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, wykonawcy

wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiot, na którego zdolnościach polega wykonawca albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. 8. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa: w punkcie 8.11.1 SIWZ – składa informację z odpowiedniego rejestru 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 określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy; w punkcie 8.11.2 – 8.11.3 SIWZ – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu. Dokumenty, o których mowa w pkt 8.13.1 SIWZ, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, wymienione w pkt 8.13.2 – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

III.1.3) **Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Za spełniających warunek posiadania niezbędnej zdolności technicznej lub zawodowej Zamawiający uzna Wykonawców, którzy wykażą, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy, to w tym okresie wykonali należycie, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonują, co najmniej jedną dostawę: dla części A: pojemników potrójnych typu góra dół z płynem wzbogacającym 450/2 x 400-600 ml, z pojemnikiem próbkowym w ilości co najmniej 23 000 sztuk; dla części B: jednorazowych zestawów drenów przeznaczonych do automatycznego pobierania składników krwi: krwinek płytkowych, osocza i/lub krwinek czerwonych przy pomocy separatora Trima Accel, (zestaw kompatybilny z separatorem Trima Accel) w ilości co najmniej 500 sztuk, dla części C: jednorazowych zestawów do pobierania osocza metodą filtracji membranowej, przy pomocy separatora Autopheresis C – w ilości co najmniej 2 000 sztuk oraz pojemników transferowych z męskim łączem typu Luer o pojemności 1 000 ml w ilości co najmniej 2 000 sztuk oraz igieł do aferezy 16 G w ilości co najmniej 2 000 sztuk, dla części D: pojemników pustych do preparatyki krwi jednorazowego użytku o pojemności od 150 ml (± 10 ml) w ilości co najmniej 2 000 sztuk oraz pojemników pustych do preparatyki krwi jednorazowego użytku o pojemności od 300 ml (± 10 ml) w ilości co najmniej 4 000 sztuk, dla części E: pojemników pustych do preparatyki krwi jednorazowego użytku o pojemności 600 ml (± 10 ml), w ilości co najmniej 200 sztuk, dla części F: pojemników pustych płytkowych jednorazowego użytku przeznaczonych do transferu i przechowywania Koncentratu Krwinek Płytkowych o pojemności 1 000 ml (± 10 ml), w ilości co najmniej 2 000 sztuk, dla części G: laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych jednorazowego użytku do filtrowania Koncentratu Krwinek Płytkowych z pojemnikiem odbiorczym o pojemności 1 000-1 500 ml i systemem odpowietrzania, w ilości co najmniej 500 sztuk, dla części H: laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych jednorazowego użytku do filtrowania Koncentratu Krwinek Czerwonych z pojemnikiem odbiorczym o pojemności 400-600 ml i systemem odpowietrzania, w ilości co najmniej 1 500 sztuk. Jako jedną dostawę Zamawiający uzna dostawy realizowane sukcesywnie w ramach jednej umowy lub dostawę jednorazową dla danego Zamawiającego na ilości określonej odpowiednio dla danej części. Wykonawca, który polega na zdolności technicznej lub zawodowej innych podmiotów, zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia. W celu oceny, czy wykonawca polegając na zdolnościach innych podmiotów na zasadach określonych w

art. 22a ustawy, będzie dysponował niezbędnymi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia publicznego oraz oceny, czy stosunek łączący wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, zamawiający wymaga dokumentów, które określają w szczególności: a) zakres dostępnych wykonawcy zasobów innego podmiotu; b) sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia publicznego; c) zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego; d) czy podmiot, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje usługi, których wskazane zdolności dotyczą (oznacza to podwykonawstwo). Zobowiązanie należy złożyć w oryginale wraz z ofertą.

III.1.5) **Informacje o zamówieniach zastrzeżonych**

III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

III.2.2) **Warunki realizacji umowy:**

Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą sukcesywnie w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy. Termin realizacji poszczególnych dostaw nie może być dłuższy niż 7 dni, od momentu złożenia zamówienia, przesłanego w formie elektronicznej. Zamawiający zastrzega możliwość zmniejszenia ilości dostaw o nie więcej niż 5 % dla każdej z części.

III.2.3) **Informacje na temat pracowników odpowiedzialnych za wykonanie zamówienia**

Sekcja IV: Procedura

IV.1) **Opis**

IV.1.1) **Rodzaj procedury**

Procedura otwarta

Procedura przyspieszona

Uzasadnienie:

Art. 43 ust. 2b pkt 2 ustawy Pzp – zachodzi pilna potrzeba udzielenia zamówienia, w celu uniknięcia negatywnych konsekwencji braku materiałów medycznych jednorazowego użytku – konieczne jest skrócenie terminu składania ofert do 15 dni.

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

IV.1.4) **Zmniejszenie liczby rozwiązań lub ofert podczas negocjacji lub dialogu**

IV.1.6) **Informacje na temat aukcji elektronicznej**

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**

IV.2.2) **Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału**

Data: 21/04/2017

Czas lokalny: 09:00

IV.2.3) **Szacunkowa data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału wybranym kandydatom**

IV.2.4) **Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:**

Polski

IV.2.6) **Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą**

Okres w miesiącach: 2 (od ustalonej daty składania ofert)

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 21/04/2017

Czas lokalny: 09:15

Miejsce:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, adres: 26-600 Radom, ul. Limanowskiego 42, parter, sala wykładowa.

Informacje o osobach upoważnionych i procedurze otwarcia:

Zamawiający otworzy oferty w obecności Wykonawców, którzy zechcą przybyć w dniu, w którym upływa termin składania ofert. Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda informacje zgodnie z art. 86 ust. 4 ustawy. Informacje te zostaną odnotowane w protokole postępowania.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.2) Informacje na temat procesów elektronicznych

Stosowane będą płatności elektroniczne

VI.3) Informacje dodatkowe:

Dopuszcza się zmiany umowy: Zmiana terminu dostawy: a)zmiany spowodowane siłą wyższą, w tym klęskami żywiołowymi, warunkami atmosferycznymi uniemożliwiającymi zrealizowanie dostawy w terminie; b)zmiany będące następstwem okoliczności leżących wyłącznie po stronie Zamawiającego, w szczególności wstrzymanie dostawy; c)zmiany będące wynikiem czasowego wstrzymania produkcji towarów lub braków towarów na polskim rynku będących przedmiotem umowy, w tym będące następstwem działania organów administracji publicznej. W przypadku wystąpienia którejkolwiek z okoliczności wymienionych w lit. a) – c) termin dostawy może ulec odpowiedniemu przedłużeniu o czas niezbędny do należytego jej wykonania, nie dłużej jednak niż o okres tych okoliczności. 2.Zmiana sposobu spełnienia świadczenia: a)zmiany spowodowane niedostępnością na rynku wskazanych w ofercie materiałów medycznych trwających dłużej niż 1 tydzień lub ich wycofaniem z produkcji – w takim przypadku Wykonawca może przedstawić Zamawiającemu materiał medyczny będący materiałem zastępującym wycofany przez producenta, np. kolejna seria, nowy model tego samego materiału lub materiał medyczny równoważny pod względem funkcjonalności), ale ich cena nie może przewyższać ceny materiałów medycznych podstawowych. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć go na zasadach określonych w niniejszej umowie; b)dopuszczalna jest zmiana świadczenia Wykonawcy na lepszej jakości, nowszej generacji pozwalającej na zaoszczędzenie kosztów eksploatacji, przy zachowaniu tożsamości przedmiotu świadczenia. 3.Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy: a)zmiany polegające na obniżeniu wynagrodzenia Wykonawcy przy zachowaniu zakresu jego świadczenia umownego; b)zmiany spowodowane udzieleniem przez Wykonawcę upustów promocyjnych – w przypadku udzielenia przez Wykonawcę upustów promocyjnych dla klienta w okresie trwania umowy, upusty będą obowiązywały również dla tej umowy; c)zmiany spowodowane wzrostem albo zmniejszeniem stawki VAT; d)dopuszczalna jest zmiana umowy polegająca na zmianie danych Wykonawcy bez zmian samego Wykonawcy (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy); e)dopuszczalna jest zmiana umowy polegająca na zmianie płatnika faktur. 2. Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art.86 ust. 5, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy. Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 5 do SIWZ. Oświadczenie należy złożyć w oryginale. 3. Oferta powinna być zabezpieczona wadium w wysokości: część A- 5700 PLN, część B- 5900 PLN, część C- 3000 PLN, część D- 800 PLN, część E-50 PLN, część F- 800 PLN, część G- 600 PLN, część H- 700 PLN. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania

ofert w następujących formach (w zależności od wyboru Wykonawcy): a) pieniądzu, wpłaconym na konto: Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu, Bank BGK, nr rachunku: 12 1130 1017 0020 1471 4520 0001; b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo- kredytowej, z tym że poręcznie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym; c) gwarancjach bankowych; d) gwarancjach ubezpieczeniowych; e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9.11.2000 r. (Dz.U. z 2007 r. nr 42, poz. 275). W przypadku wniesienia wadium w formie gwarancji bankowej bądź ubezpieczeniowej, koniecznym jest, aby gwarancja obejmowała odpowiedzialność za wszystkie przypadki powodujące utratę wadium przez wykonawcę, określone w art. 46 ust. 5 ustawy. Koniecznym jest również, aby gwarancja obejmowała cały okres związania ofertą określony w SIWZ. W przypadku, gdy gwarancja nie spełni któregokolwiek ze wskazanych powyżej wymogów, zamawiający wykluczy wykonawcę.

VI.4) Procedury odwoławcze

VI.4.1) Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17A
Warszawa
02-676
Polska
Tel.: +48 224587801
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Adres internetowy: <https://www.uzp.gov.pl/kio>

VI.4.2) Organ odpowiedzialny za procedury mediacyjne

Urząd Zamówień Publicznych
ul. Postępu 17A
Warszawa
02-676
Polska
Tel.: +48 224587701

VI.4.3) Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:
Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Odwołanie wnosi się: w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy Pzp albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na stronie internetowej. Odwołanie wobec czynności innych niż określone powyżej 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.

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

Urząd Zamówień Publicznych, Departament Odwołań
ul. Postępu 17A
Warszawa
02-676
Polska
Tel.: +48 224587801
Adres internetowy:<https://www.uzp.gov.pl/>

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
03/04/2017