

Kraków, dnia 25 stycznia 2019 r.

**Prezes Krajowej Izby Odwoławczej  
przy  
Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych  
ul. Postępu 17a  
02-676 Warszawa**

**Zamawiający: Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w  
Warszawie, ul. Wołoska 137, 02-507 Warszawa, Tel.: 0225081809, Faks:  
0225081803, e-mail: zamowieniapubliczne@cskmswia.pl**

**Odwołująca: Eclipse Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. K. w Krakowie, 31-864, ul. Prof.  
M. Życzkowskiego 16, tel.: 12 29 50 150, faks: 12 29 50 160, e-mail:  
biuro@eclipsemedical.pl**

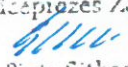
**Przedmiot zamówienia: zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego  
oraz elektrod EKG (znak sprawy: CSKDZP/2375/28/12/05/2018)**

#### **Odwołanie**

- I. Działając w imieniu Eclipse Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp.K., na podstawie art. 180 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych oraz przepisów rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 22 marca 2010 r. w sprawie regulaminu postępowania przy rozpoznawaniu odwołań, **wnoszę odwołanie od czynności zamawiającego (Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie) z dnia 17 stycznia 2019 r. w postaci opisu przedmiotu zamówienia (w ramach zadania nr 1) oraz opisu kryteriów oceny ofert dokonanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz załącznikach do SIWZ,**
- II. Powyższym czynnościom zamawiającego zarzucam naruszenie:
  - Art. 29 ust. 2 w zw. z art. 7 ust. 1 pzp – poprzez opis przedmiotu zamówienia w sposób, który nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję ale wręcz wyłącza jakąkolwiek możliwość konkurencji (między producentami systemów do pobierania krwi a wobec modelu dystrybucji, polegającemu na wyłącznym przedstawicielstwie jednego dystrybutora dla jednego producenta również między dystrybutorami).

-1-

  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Spółka Komandytowa  
31-864 Kraków  
ul. prof. Michała Życzkowskiego 16  
NIP 6751410150, REGON 120846540

**Wiceprezes Zarządu**  
  
**Piotr Sitkowski**

III. Wobec powyższego, wnoszę o uchylenie powyższych czynności i nakazanie zamawiającemu dokonania ponownego – niepowodującego naruszenia konkurencji – opisu przedmiotu zamówienia (w ramach zadania nr 1), w szczególności poprzez

A. Zmianę polegającą na:

- 1) dla wiersza nr 8 z tabeli z załącznika – wzoru oferty („szczegółowy podział zadania”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania próbówki o pojemności 2,7ml i dopuszczenia w tym punkcie próbek o pojemności od 2,7 do 3 ml,
- 2) dla wiersza nr 11 z tabeli z załącznika – wzoru oferty („szczegółowy podział zadania”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania próbówki o pojemności 1,6ml i dopuszczenia w tym punkcie próbek o pojemności od 1,6 do 2 ml,
- 3) dla pozycji nr 3 w załączniku nr 6 do SIWZ („Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania produktu zapewniającego „czas wykrzepiania poniżej 30 min potwierdzony oświadczeniem producenta” i zastąpienia go wymogiem produktu zapewniającego „czas wykrzepiania 30 min ”, potwierdzony oświadczeniem producenta”,
- 4) dla pozycji nr 5 w załączniku nr 6 do SIWZ („Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania produktu posiadającego znak CE na każdym asortymencie i dopuszczenie w przypadku uchwytów jednorazowych znaku CE na najmniejszym opakowaniu handlowym
- 5) dla pozycji nr 6 w załączniku nr 6 do SIWZ („Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”) – odstąpieniu od wymogu okresu trwałości asortymentu – minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia do Zamawiającego w przypadku produktu z wiersza 18 – z tabeli z załącznika – wzoru ofert („szczegółowy podział zadania „) - próbek do oznaczania labilnych hormonów polipeptydowych (ACTH i IGF1) ) i dopuszczenia próbek z wiersza 18 z tabeli z załącznika – wzoru ofert („szczegółowy podział zadań „) z terminem ważności 4 miesięcy od daty dostarczenia.
- 6) dla pozycji nr 7 w załączniku nr 6 do SIWZ („Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”) – odstąpieniu od wymogu zaoferowania próbek do OB. z materiału innego niż tworzywo sztuczne (to jest ze szkła) poprzez zmianę sformułowania „Probówki nietłukące, wykonane z tworzywa sztucznego o dużej odporności mechanicznej z wyjątkiem próbek do OB.” (uniemożliwiającego zaoferowanie próbek do OB. z tworzywa sztucznego) na sformułowanie „Probówki nietłukące, wykonane z tworzywa sztucznego o dużej odporności mechanicznej, w przypadku próbek do OB. – dopuszczamy szkło,, (umożliwiającego zaoferowanie do OB. zarówno próbek szklanych jak i z tworzywa sztucznego),

-2-

- 7) dla załącznika nr 7 do SIWZ („Zestawienie parametrów podlegających ocenie punktowej”) – odstąpieniu od punktowania wielkości „martwej przestrzeni” w przypadku próbek z pozycji nr 8 załącznika do SIWZ („szczegółowy podział zadania”) lub przyznanie 10 punktów każdemu rodzajowi próbki do badań koagulologicznych o pojemności między 2,7 a 3,0 ml niezależnie od wielkości „martwej przestrzeni”:

- B. Jeżeli odstąpienie od któregośkolwiek z wymogów wskazanych powyżej w lit. A. pkt. 1)-7) byłoby niemożliwe, wydzielenie tej części przedmiotu zamówienia do odrębnego pakietu i zapewnienie w ten sposób warunków uczciwej konkurencji w pozostałym zakresie zadania nr 1 (z uwagi na istotną wartość punktową zaoferowania wszystkich produktów pochodzących od jednego producenta).

### Uzasadnienie

Postępowanie toczy się w trybie przetargu nieograniczonego w oparciu o postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ) a jego przedmiotem jest dostawa zakup i sukcesywna wyrobów medycznych (nr sprawy CSKDZP/2375/28/12/05/2018). W zakresie niniejszego odwołania istotne są postanowienia dotyczące Zadania nr 1 („Zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego”). Zgodnie z informacją zawartą w SIWZ jest to postępowanie prowadzone dla zamówienia o wartości powyżej kwot określonych w art. 11 ust. 8 pzp.

Zamawiający wskazał w treści załączników do SIWZ zatytułowanych odpowiednio „szczegółowy podział zadania”, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” (załącznik nr 6 do SIWZ) oraz „Zestawienie parametrów podlegających ocenie punktowej” (Załącznik nr 7 do SIWZ) szereg wymagań, z których co najmniej część jest możliwa do spełnienia wyłącznie przez produkty jednego producenta (Becton Dickinson – dalej w odwołaniu zwanego BD). Okoliczność ta jest dla odwołującego o tyle łatwa do wychwycenia, że sam był dystrybutorem produktów BD zatem znane mu są wszelkie parametry produktów tego producenta, które są unikalne w stosunku do producentów konkurencyjnych.

W szczególności Zamawiający wymaga następujących parametrów oferowanych materiałów, które to parametry nie mają merytorycznego uzasadnienia a jednocześnie wykluczają możliwość zaoferowania produktów innego producenta.

- 1) W wierszu nr 8 z tabeli z załącznika – wzoru oferty („szczegółowy podział zadania”) –  
Zamawiający wymaga zaoferowania próbki o pojemności 2,7ml

Między producentami istnieją różnice w sposobie prezentowania pojemności probówek z czynnikami dodatkowymi. Część producentów (jak BD) opisuje probówkę wedle możliwej do pobrania objętości krwi (czyli nieuwzględniającej objętości np. cytrynianu, która stanowi 10% objętości probówki trzymililitrowej) ( w załączeniu ulotka o objętości pobranej krwi ) . Inni (jak Greiner Bio-One) podaje objętość całej probówki (3,00 ml) chociaż daje się do niej pobrać dokładnie tyle samo (to jest 2,7 ml) krwi (pozostałą przestrzeń – 0,3 ml wypełnia bowiem np. cytrynian) - (w załączeniu ulotka o objętości pobranej krwi). W świetle powyższego, podawanie pojemności probówki jako 2,7 ml (czyli podanie objętości pobieranej krwi a nie pojemności samego produktu) świadczy jednoznacznie o oparciu się przez Zamawiającego na dokumentacji produktów BD i może oznaczać chęć wyeliminowania produktu konkurencyjnego identycznego co do rozwiązania ale inaczej opisanego.


Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 1) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

**2) W wierszu nr 11 z tabeli z załącznika – wzoru oferty („szczegółowy podział zadania”) – Zamawiający wymaga zaoferowania probówki o pojemności 1,6ml**

Między producentami istnieją różnice w sposobie prezentowania pojemności probówek z czynnikami dodatkowymi. Część producentów (jak BD) opisuje probówkę wedle możliwej do pobrania objętości krwi (czyli nieuwzględniającej objętości np. cytrynianu, która stanowi 20% objętości probówki dwumililitrowej)( w załączeniu zdjęcie probówki BD z opisem objętości pobranej krwi oraz stosunek odczynnika do pobranej krwi wraz ze stroną z katalogu ). Inni (jak Greiner Bio-One) podaje objętość całej probówki (2,00 ml) chociaż daje się do niej pobrać dokładnie tyle samo (to jest 1,6 ml) krwi (pozostałą przestrzeń – 0,4 ml wypełnia bowiem np. cytrynian)- ( w załączeniu ulotka potwierdzająca objętość pobranej krwi). W świetle powyższego, podawanie pojemności probówki jako 1,6 ml (czyli podanie objętości pobieranej krwi a nie pojemności samego produktu) świadczy jednoznacznie o oparciu się przez Zamawiającego na dokumentacji produktów BD i może oznaczać chęć wyeliminowania produktu konkurencyjnego identycznego co do rozwiązania ale inaczej opisanego.

-4-

  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. k.  
31-864 Kraków  
ul. Prof. Michała Życzkowskiego 16  
NIP 675-14-10-150 REGON 140346340

Wiceprezes Zarządu  
  
Piotr Sitkowski

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 2) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 3) W wierszu numer 3 w załączniku nr 6 do SIWZ („Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”) – Zamawiający wymaga produktu zapewniającego „czas wykrzepiania poniżej 30 min potwierdzony oświadczeniem producenta”

Czas wykrzepiania jest zależny od stanu pacjenta. W związku z tym wszyscy producenci zastrzegają, iż podawany przez nich czas krzepnięcia dotyczy jedynie pacjentów nieleczonych lekami przeciwzakrzepowymi i jest on maksymalny. Wszyscy producenci wedle wiedzy odwołującego formułują go w ten sam sposób używając sformułowania „wynosi 30 minut” względnie „wynosi do 30 minut” (w załączeniu oświadczenie producenta Greiner Bio-One potwierdzające sformułowanie czasu wykrzepiania, strony z katalogu producenta KIMA potwierdzające sformułowanie czasu wykrzepiania, strona z katalogu producenta BD potwierdzająca sformułowanie o czasie wykrzepiania). W świetle powyższego najprawdopodobniej nie istnieją żadne produkty, które spełniałyby wymóg potwierdzonego przez producenta czasu wykrzepiania „poniżej 30 minut”. Nawet gdyby takie produkty istniały to odmienne sformułowanie sprowadzające się do zagwarantowania czasu krzepnięcia na poziomie maksymalnie 29 minut i 59 sekund nie czyniłoby produktu w niczym lepszym niż zagwarantowanie czasu wykrzepiania o sekundę dłuższego i wynoszącego maksymalnie 30 minut.

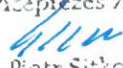
Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 3) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 4) W wierszu nr 5 w załączniku nr 6 do SIWZ („Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”) Zamawiający wymaga by zaoferować „Cały asortyment oznakowany znakiem CE” co może być rozumiane jako oczekiwanie by znak CE znajdował się na każdym produkcie (i wykluczało produkty, które oznaczane są znakiem CE na najmniejszym opakowaniu zbiorczym – z uwagi na ich wymiary).

Wydaje się, że Zamawiający użył nieadekwatnego słowa „cały asortyment” zamiast jednoznacznego „każdy rodzaj produktu”. W konsekwencji przez „cały asortyment” może być rozumiany również „każdy (pojedynczy) produkt”. Tymczasem część producentów – z uwagi na niewielkie rozmiary niektórych produktów (np. uchwytów jednorazowych) umieszcza czytelny (odpowiednich rozmiarów) znak CE na najmniejszym opakowaniu

- 5 -

  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Spółka Komandytowa  
31-864 Kraków

Wiceprezes Zarządu  
  
Piotr Sitkowski

zbiorczym zamiast umieszczać niewielkiego rozmiaru znak CE na każdej sztuce produktu. Sposób oznaczenia znakiem CE nie ma żadnego wpływu na to jakie parametry i walory ma dany produkt.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 4) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 5) W wierszu nr 6 w załączniku nr 6 do SIWZ („Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”) Zmawiający wymaga by okres trwałości asortymentu wynosił minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia do Zamawiającego, czyli Zamawiający wymaga także, aby próbówki do oznaczania labilnych hormonów polipeptydowych (ACTH i IGF1) w wierszu 18 z tabeli z załącznika – wzór oferty ( „ szczegółowy podział zadania „ ) posiadały termin ważności min. 6 miesięcy od dnia dostarczenia.

Próbówki do oznaczania labilnych hormonów polipeptydowych dla zapewnienia odpowiedniej wiarygodności badań wymagają zastosowania odczynnika – aprotyny. Jej trwałość związana jest z materiałem z jakiego wykonana jest próbówka. W przypadku próbek z tworzywa sztucznego okres trwałości jest krótszy niż w przypadku próbek ze szkła. Wobec powyższego, wprowadzony wymóg powoduje, iż możliwe jest zaoferowanie jedynie próbek szklanych z aprotyną. Tymczasem taki produkt posiada jedynie jeden producent na rynku (BD).

Niezależnie od powyższego, wprowadzony wymóg prowadzi do sprzeczności z wymogiem z wiersza nr 7 w załączniku nr 6 do SIWZ („szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”) zgodnie z którym wszystkie (poza próbkami do OB.) próbówki mają być z materiału nietłukącego a zatem wykluczone jest zaoferowanie próbek szklanych dla oznaczeń labilnych hormonów polipeptydowych.

Unikanie próbek szklanych jest oczywiście uzasadnione względami bezpieczeństwa personelu (zmniejszone ryzyko zakażenia i ekspozycji na materiał zakaźny) oraz finansowymi (niższy koszt utylizacji z uwagi na mniejszą wagę) a także związanymi z łatwością przechowywania (lżejsze produkty sprawiają mniejsze trudności w ich magazynowaniu i przemieszczaniu).

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 5) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

- 6 -

**6) W wierszu nr 7 w załączniku nr 6 do SIWZ („Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”)**

**Zmawiający wymaga by zaoferowane próbówki były „nietłukące, wykonane z tworzywa sztucznego o dużej odporności mechanicznej z wyjątkiem próbek do OB.”**

Zapewne zamiarem Zamawiającego było dopuszczenie do szerokiej konkurencji, poprzez uniknięcie dyskryminacji tych producentów, których próbówki do OB. wytwarzają w technologii szklanej. Jednakże sposób sformułowania przedmiotowego warunku sprawia, że w rzeczywistości dokonał on dyskryminacji tych podmiotów, które również próbówki do OB. wytwarzają z tworzywa sztucznego o dużej odporności mechanicznej jako produkt nietłukący.

Unikanie próbek szklanych jest oczywiście uzasadnione względami bezpieczeństwa personelu (zmniejszone ryzyko zakłucia i ekspozycji na materiał zakaźny) oraz finansowymi (niższy koszt utylizacji z uwagi na mniejszą wagę) a także związanymi z łatwością przechowywania (lżejsze produkty sprawiają mniejsze trudności w ich magazynowaniu i przemieszczaniu). Nie ma zatem żadnego merytorycznego powodu by uniemożliwiać zaoferowania próbek OB. w technologii bezpieczniejszej i bardziej praktycznej (to jest z tworzywa sztucznego) a wymagać wyłącznie próbek szklanych.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 5) ewentualnie wydzielenie tego asortymentu do osobnego pakietu.

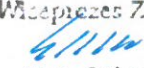
**7. Zamawiający wprowadził ponadto kryterium oceny ofert oparte o wielkość tzw. „martwej przestrzeni” w próbkach do badań koagulologicznych - (kryterium drugie, w załączniku nr 7 do SIWZ „Zestawienie parametrów podlegających ocenie punktowej”)**

Wspomniana w odniesieniu do tego produktu „martwa przestrzeń” to objętość powietrza nad próbką krwi w próbówce. Jej celem jest umożliwienie skutecznego wymieszania się próbki krwi z cytrynianem. W związku z tym większa przestrzeń wolna jest cechą pozytywną i pożądaną a wolna przestrzeń poniżej 1 ml ogranicza (utrudnia) w dużym stopniu prawidłowe wymieszanie próbki z odczynnikami, co może prowadzić do obniżenia wiarygodności badań koagulologicznych.

Jednocześnie, wskazać należy, że zostało doświadczalnie dowiedzione, że próbówka o pojemności 3,0 ml z przestrzenią wolną większą od 1 ml pozwala na uzyskanie tych samych wyników co stanowiąca „złoty standard” próbówka szklana BD o pojemności 4,5

- 7 -

  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Spółka Komandytowa  
ul. Prof. Michała Życzkowskiego 16, 31-864 Kraków  
NIP 675-14-10-150

Wiceprezes Zarządu  
  
Piotr Sitkowski

ml (w załączeniu raport z potwierdzających to badań). Na marginesie należy wskazać, że Zamawiający zaoferowanie takiego rozwiązania wykluczył bowiem w zakresie koagulologii wymaga probówki o innej niż 4,5 ml pojemności, wykonanej z tworzywa sztucznego. Nie istnieją zatem żadne powody ku temu by uznawać, iż probówka wskazana przez Zamawiającego jest w czymkolwiek lepsza niż probówka o pojemności 3,0 ml i większej niż 1,0 ml przestrzeni wolnej. Jedynym zatem racjonalnym powodem dla sformułowania w ten sposób treści SIWZ mógł być zamiar wykluczenia konkurencji przez wskazanie konkretnego produktu pochodzącego od BD.

Oprócz wyżej wymienionych badań, przeprowadzona została także analiza porównawcza probówek do koagulologii GBO vs. BD, która w sposób nie budzący wątpliwości potwierdza, iż uzyskiwane wyniki są porównywalne / pokazały równowartość kliniczną ( w załączeniu raport z potwierdzającej to analizy ).

Warto nadmienić także, iż Instytut Kardiologii im. Prymasa Tysiąclecia Stefana Kardynała Wyszyńskiego w Warszawie używa probówek do koagulologii 3 ml f. Greiner Bio-One. Instytut Kardiologii jest głównym klinicznym ośrodkiem kardiologiczno-kardiochirurgicznym o najwyższym stopniu referencyjności, ważnym ośrodkiem kształcenia podyplomowego w dziedzinie kardiologii w Polsce oraz dynamicznie rozwijającym się ośrodkiem naukowym. Jest to zatem podmiot szczególnie wyczulony na właściwy standard probówek do badań koagulologicznych (podstawowych dla świadczeń udzielanych przez ten podmiot). Instytut ten w drodze zamówienia publicznego (w załączniku formularz ofertowo cenowy, siwz) wskazał jaki chce produkt – m.in. była to probówka do koagulologii 3 ml Greiner Bio - One dopuszczając możliwość zaoferowania przez innych producentów produktów równoważnych.

Skoro podmiot o wyższej specjalizacji i wyższej referencyjności w zakresie wymagającym dużej liczby badań powyższego rodzaju uznał probówki z większą przestrzenią wolną za odpowiednie to tym bardziej są one odpowiednie dla Zamawiającego.

Uzasadnia to żądanie wskazane w petitum odwołania (w punkcie III lit A podpunkt 8) i odstąpienie od punktowania wielkości „przestrzeni wolnej” lub przyznanie 10 punktów każdemu rodzajowi probówki do badań koagulologicznych o pojemności między 2,7 a 3,0

ml niezależnie od wielkości „martwej przestrzeni”, ewentualnie wydzielenie tego asortymentu (próbówek do koagulologii) do osobnego pakietu.

Liczba oraz charakter wymogów oraz kryteriów oceny ofert odpowiadających charakterystycznym cechom systemu BD (zwłaszcza odróżniających go od systemu Greiner Bio-One) wskazują jednoznacznie, że mogą one nie być motywowane merytorycznie ale wynikać z bezkrytycznego powielenia materiałów dotyczących produktów BD (a być może podyktowane wprost zamiarem ograniczenia konkurencji przez premiowanie tego producenta). Zamawiający ograniczając możliwość zaoferowania produktów innego producenta (aż 30% oceny ofert stanowi punktacja za zaoferowanie produktów jednego producenta) doprowadza do pozorności niniejszego przetargu, którego zwycięzcą może być jedynie wyłączny dystrybutor produktów BD na obszarze, na którym znajduje się siedziba Zamawiającego. Podmiot, który chciałby zaoferować produkty innego producenta w połączeniu z produktami BD, dla których Zamawiający nie dopuszcza alternatywy, musiałby bowiem zaoferować cenę o tyle niższą od oferty na produkty BD, że a priori musiałaby budzić wątpliwości w zakresie jej rażącego zaniżenia.

Na tle powyższych okoliczności, wskazać należy na adekwatne dla realiów niniejszej sprawy poglądy Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące przepisu art. 29 ust. 2 i 3 prawa zamówień publicznych.

Przede wszystkim, w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, funkcjonuje utrwalony i niekwestionowany pogląd, zgodnie z którym „Naruszenie zasady uczciwej konkurencji wskazanej w art. 29 ust. 2 p.z.p. ma miejsce wtedy, gdy zamawiający opisuje przedmiot zamówienia w sposób wskazujący na konkretnego producenta lub konkretny produkt” (tak m. in. Wyrok z dnia 31 sierpnia 2017 r., KIO 1670/17). W inny sposób tę zasadę ujęła Izba w uchwale z dnia 7 sierpnia 2017 r. (KIO/KD 40/17), zgodnie z którą „1. Naruszeniem normy art. 29 ust. 2 p.z.p. nie jest rzeczywiste, lecz już potencjalne ograniczenie konkurencji w postępowaniu. 2. Z art. 29 ust. 1 i 2 p.z.p. należy wywieść zasadę neutralności opisu przedmiotu zamówienia, który powinien być opisany w taki sposób, że charakterystyka wymagań zamawiającego jest tak samo czytelna i zrozumiała dla wszystkich wykonawców i nie pozycjonuje ich szans na uzyskanie zamówienia”.

Zgodnie z wyrokiem z dnia 4 stycznia 2018 r. (KIO 2707/17), „dokonanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który dyskryminuje jakikolwiek produkt stanowiący element składowy zamówienia, lub eliminuje jakąkolwiek technologię bez uzasadnionej przyczyny stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji wyrażoną w art. 29 ust. 2 p.z.p”. Z kolei, zgodnie z wyrokiem z dnia 11 grudnia 2017 r. (KIO 2478/17), stojące za Zamawiającym potrzeby „muszą być realne, niezbędne, nie dające się uzyskać w żaden inny sposób. Tym samym nie jest dopuszczalna sytuacja, w której zamawiający opisuje przedmiot zamówienia ograniczając w istotny sposób konkurencję, podczas gdy inny niż opisany w siwz sposób wykonania tegoż zamówienia pozwoliłby mu uzyskać ten sam efekt, a jednocześnie większa ilość wykonawców uzyskaby dostęp do zamówienia. W takiej sytuacji bowiem nie mamy do czynienia z rzeczywiście uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a co za tym idzie - ograniczenie konkurencji polegające na uniemożliwieniu złożenia oferty wykonawcom obiektywnie zdolnym do wykonania zamówienia, również nie jest uzasadnione”.

W tym kontekście, nie ulega wątpliwości, że wobec oczywistego sformułowania wymogów postępowania w taki sposób, że odpowiadają mu wyłącznie produkty jednego producenta, doszło do naruszenia wskazanych w odwołaniu przepisów a jego żądania są w pełni uzasadnione koniecznością zapewnienia uczciwej konkurencji.

W związku z powyższym, wniesienie niniejszego odwołania stało się konieczne dla zapewnienia ochrony praw odwołującego się.

Odwołanie zostaje wniesione w dniu 25 stycznia 2019 roku, czyli w terminie przewidzianym w art. 182 ust. 1 pkt. 2) ustawy - Prawo zamówień publicznych. Kopia odwołania została przekazana Zamawiającemu w dniu 25 Stycznia 2019 r. z zachowaniem terminu, o którym mowa w art. 180 ust. 5 ustawy - Prawo zamówień publicznych.

Wiceprezes Zarządu

Piotr Sitkowski

**Otrzymują:**

1. 1 egz. Prezes KIO
2. 1 egz. Zamawiający wysłany e-mail adres zamówieniapubliczne@cskmswia.pl
3. 1 egz. a.a.

**Załączniki:**

1. Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru przedsiębiorców KRS odwołującej,
2. SIWZ z załącznikami (4, 6 i 7)
3. Dokumentacja produktów Greiner Bio-One,,
4. Dokumentacja produktów BD
5. Dokumentacja z katalogu KIMA – czasu wykrzepiania 30 min
6. Raport z badań porównawczych próbówki o pojemności 3,0 ml z przestrzenią wolną większą od 1 ml i stanowiącej „złoty standard” próbówki szklanej BD o pojemności 4,5
7. Raport z analizy porównawczej próbek do koagulologii BD vs. GBO
8. Dokumentacja przetargowa z Instytutu Kardiologii im. Prymasa Tysiąclecia Stefana Kardynała Wyszyńskiego w Warszawie
9. Dowód uiszczenia wpisu,
10. Dowód przesłania/doręczenia kopii odwołania Zamawiającemu.

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4a ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

## CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

## KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 22.10.2018 godz. 10:44:17

Numer KRS: 0000321484

Informacja odpowiadająca odpowiedzi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	15.01.2009		
Ostatni wpis	Numer wpisu	16	Data dokonania wpisu
	04-07-2018		
	SYGNATURA AKT	RDF/279619/18/389	
	Oznaczenie sądu	SYSTEM	

## Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1. Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA KOMANDYTOWA
2. Numer REGON/NIP	REGION: 120846540, NIP: 6751410150
3. Firma, pod którą spółka działa	ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKA KOMANDYTOWA
4. Dane o wcześniejszej rejestracji	.....
5. Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6. Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1. Siedziba	Kraj POLSKA, woj. MAŁOPOLSKIE, powiat M. KRAKÓW, gmina M. KRAKÓW, miejsc. KRAKÓW
2. Adres	ul. ZYCKOWSKIEGO, nr 16, lok. ..., miejsc. KRAKÓW, kod 31-864, poczta KRAKÓW, kraj POLSKA
3. Adres poczty elektronicznej	BIURO@ECLIPSEMEDICAL.PL
4. Adres strony internetowej	WWW.ECLIPSEMEDICAL.PL

Wiceprezes Zarządu

Piotr Sitkowski

1. Informacje o zawarciu lub zmianie umowy spółki	1	- 11.09.2008 R. - NOTARIUSZ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA, KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE UL. KARMEŁICKA 68, REP. A NR. 13959/2008 - 18.12.2008R. - NOTARIUSZ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA, KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE UL. KARMEŁICKA 68, REP. A NR. 20450/2008 - ZMIANA § 6 UMOWY 2 10.12.2012 R. - REP. A NR. 14655/2012, KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE, UL. KARMEŁICKA 68, NOTARIUSZ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA - ZMIANA § 6 UMOWY 3 AKT NOTARIALNY Z DNIA 25.06.2013R., NOTARIUSZ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA, KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE, REP. A NR. 7923/2013 - ZMIANA § 11 UMOWY SPÓŁKI 4 AKT NOTARIALNY Z DNIA 4.11.2013R., NOTARIUSZ KATARZYNA KOSINIĄK-IMIOŁEK, KANCELARIA NOTARIALNA W KRAKOWIE, REP. A NR. 3225/2013 ZMIANA: § 6, § 7, § 9 UST. 1 ORAZ UST. 2, § 11 UST. 1 ORAZ UST. 4 UMOWY SPÓŁKI.
---	---	---

Rubryka 5	
1. Czas, na jaki została utworzona spółka	NIEOZNACZONY

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki	
	Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników	
1	1. Nazwisko / Nazwa lub firma SAS SWADZBA
	2. Imiona LUCYNA AGATA
	3. Numer PESEL/REGION 69010301062
	4. Numer KRS *****
	5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim? NIE
	6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa? *****
	7. Czy powstała rozdzielność majątkowa między małżonkami? *****
	8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych? NIE
	9. Czy wspólnik jest komandytariuszem? TAK
	10. Wysokość sumy komandytowej 5.100,00 Zł
	11. Wartość wkładu umówionego 102.445,00 Zł
	12. Czy jest w tym wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 1 Wkład wniesiony	
1	1. Wartość wkładu wniesionego 5.100,00 Zł
	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE
2	1. Wartość wkładu wniesionego 97346 Zł
	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 2 Wkład zwrócony	

Potwierdzam  
zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

zat. 1

Brak wpisów	
2	1. Nazwisko / Nazwa lub firma BOLUK SOBOLEWSKA
	2. Imiona SYLWIA ZOFIA
	3. Numer PESEL/REGON 74030901121
	4. Numer KRS *****
	5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim? TAK
	6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa? NIE
	7. Czy powstała rozdzielną majątkowa między małżonkami? NIE
	8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych? NIE
	9. Czy wspólnik jest komandytariuszem? TAK
	10. Wysokość sumy komandytowej 2.400,00 ZŁ
	11. Wartość wkładu umówionego 48.210,00 ZŁ
	12. Czy jest w tym wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 1 Wkład wniesiony	
1	1. Wartość wkładu wniesionego 2.400,00 ZŁ
	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE
2	1. Wartość wkładu wniesionego 45.810 ZŁ
	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 2 Wkład zwrócony	
Brak wpisów	
3	1. Nazwisko / Nazwa lub firma PRUSEK
	2. Imiona RENATA IWONA
	3. Numer PESEL/REGON 70112901580
	4. Numer KRS *****
	5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim? TAK
	6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa? NIE
	7. Czy powstała rozdzielną majątkowa między małżonkami? NIE
	8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych? NIE
	9. Czy wspólnik jest komandytariuszem? TAK
	10. Wysokość sumy komandytowej 2.500,00 ZŁ
	11. Wartość wkładu umówionego 50.219 ZŁ
	12. Czy jest w tym wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 1 Wkład wniesiony	
1	1. Wartość wkładu wniesionego 2.500,00 ZŁ
	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością S.k.  
31-001 Kraków  
ul. prof. E. R. Smolczyńskiego 16  
NIP 6751410150, REGON 120346340

Witajcie przez Zarządu  
Piotr Sitkowski

201.1

2	1. Wartość wkładu wniesionego 47.719 ZŁ
	2. Czy jest to wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 2 Wkład zwrócony	
Brak wpisów	
4	1. Nazwisko / Nazwa lub firma ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
	2. Imiona *****
	3. Numer PESEL/REGON 140258394
	4. Numer KRS 0000242446
	5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim? *****
	6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa? *****
	7. Czy powstała rozdzielną majątkowa między małżonkami? *****
	8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych? *****
	9. Czy wspólnik jest komandytariuszem? NIE
	10. Wysokość sumy komandytowej *****
	11. Wartość wkładu umówionego *****
	12. Czy jest w tym wkład niepieniężny? *****
Podrubryka 1 Wkład wniesiony	
Brak wpisów	
Podrubryka 2 Wkład zwrócony	
Brak wpisów	
5	1. Nazwisko / Nazwa lub firma SWADZBA
	2. Imiona DOMINIK MATEUSZ
	3. Numer PESEL/REGON 92091909371
	4. Numer KRS *****
	5. Czy wspólnik pozostaje w związku małżeńskim? NIE
	6. Czy została zawarta małżeńska umowa majątkowa? *****
	7. Czy powstała rozdzielną majątkowa między małżonkami? *****
	8. Czy wspólnik ma ograniczoną zdolność do czynności prawnych? NIE
	9. Czy wspólnik jest komandytariuszem? TAK
	10. Wysokość sumy komandytowej 5.100,00 ZŁ
	11. Wartość wkładu umówionego 1000,00 ZŁ
	12. Czy jest w tym wkład niepieniężny? NIE
Podrubryka 1 Wkład wniesiony	

Potwierdzam  
zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

1	1. Wartość wkładu wniesionego	1000,00 Zł.
	2. Czy jest to wkład nienależny?	NIE
Podrubryka 2		
Wkład zwrócony		
Brak wpisów		

## Dział 2

Rubryka 1 - Uprawnieni do reprezentowania spółki	
1. Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	WSPÓLNICY REPREZENTUJĄCY SPÓŁKĘ
2. Sposób reprezentacji podmiotu	<p>PRAWO REPREZENTOWANIA SPÓŁKI PRZYSŁUGUJE:</p> <p>WSPÓLNIKOWI ODPOWIEDAJĄCEMU BEZ OGRANICZENIA (KOMPLEMENTARIUSZOWI) I WYKONYWANE JEST PRZEZ ZARZĄD ECLIPSE SP. Z O.O. W OSOBACH: SYLWII BOLIUK-SOBOLEWSKIEJ - PREZES ZARZĄDU I PIOTRA SITKOWSKIEGO - WICEPREZESA ZARZĄDU ORAZ PROKURENTOWI SPÓŁKI: LUCYNIĘ SAS-SWADEBA - PROKURĄ SAMODZIELNĄ.</p> <p>W PRZYPADKU POWOŁANIA ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO OŚWIADCZENIA W IMIENIU SPÓŁKI SKŁADA I PODPISUJE KAŻDY CZŁONEK ZARZĄDU SAMODZIELNIE.</p>
Podrubryka 1	
Dane wspólników reprezentujących spółkę	
1. Nazwisko / Nazwa lub firma	ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2. Imiona	*****
3. Numer PESEL/REGON	140258394
4. Numer KRS	0000242446

## Rubryka 2 - Nie dotyczy

Brak wpisów

## Rubryka 3 - Prokurendi

1. Nazwisko	SAS SWADZBA
2. Imiona	LUCYNA AGATA
3. Numer PESEL	69010301062
4. Rodzaj prokury	PROKURĄ SAMODZIELNĄ

## Dział 3

## Rubryka 1 - Przedmiot działalności

1. Przedmiot prowadzącej działalności przedsiębiorcy	1 ...
2. Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	21.,.,., PRODUKCJA PODSTAWOWYCH SUBSTANCJI FARMACEUTYCZNYCH ORAZ LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
3. Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	33, 19, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA POZOSTAŁEGO SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA

3	46.,.,., HANDEL HURTOWY, Z WYŁĄCZENIEM HANDLU POJAZDAMI SAMOCHODOWYMI
4	47, 1., SPRZEDAŻ DETALICZNA PROWADZONA W NIETYPOWYCH SPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
5	49, 4., TRANSPORT DROGOWY TOWARÓW ORAZ DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA ZWIĄZANA Z PRZEPRAWADZKAMI
6	52.,.,., MAGAZYNOWANIE I DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA WSPOMAGAJĄCA TRANSPORT
7	58.,.,., DZIAŁALNOŚĆ WYDAWNICZA
8	62.,.,., DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z OPROGRAMOWANIEM I DORADZTWEM W ZAKRESIE INFORMATYKI ORAZ DZIAŁALNOŚĆ POWIĄZANA
9	68, 10, Z, KUPNO I SPRZEDAŻ NIERUCHOMOŚCI NA WŁASNY RACHUNEK
10	68, 20, Z, WYNAJEM I ZARZĄDZANIE NIERUCHOMOŚCIAMI WŁASNYMI LUB DZIERŻAWIONYMI
11	70, 2., DORADZTWO ZWIĄZANE Z ZARZĄDZANIEM
12	72, 1., BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE NAUK PRZYRODNICZYCH I TECHNICZNYCH
13	73.,.,., REKLAMA, BADANIE RYNKU I OPINII PUBLICZNEJ
14	77, 3., WYNAJEM I DZIERŻAWA POZOSTAŁYCH MASZYN, URZĄDZEŃ ORAZ DOBR MATERIALNYCH
15	77, 4., DZIERŻAWA WŁASNOŚCI INTELEKTUALNEJ I PODOBNYCH PRODUKTÓW, Z WYŁĄCZENIEM PRAC CHRONIONYCH PRAWEM AUTORSKIM
16	82, 1., DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ADMINISTRACYJNĄ OBSŁUGĄ BIURA, WŁĄCZAJĄC DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCĄ
17	82, 30, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ORGANIZACJĄ TARGÓW, WYSTAW I KONGRESÓW
18	85, 5., POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI
19	86, 90., POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ W ZAKRESIE OPIEKI ZDROWOTNEJ
20	95, 1., NAPRAWA I KONSERWACJA KOMPUTERÓW I SPRZĘTU KOMUNIKACYJNEGO
21	95, 60, Z, DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA EDUKACJĘ

## Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach

Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1. Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	19.07.2010	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	2	15.07.2011	01.01.2010-31.12.2010
	3	11.07.2012	01.01.2011-31.12.2011
	4	07.06.2013	01.01.2012-31.12.2012
	5	01.08.2014	01.01.2013 DO 31.12.2013
	6	10.07.2015	01.01.2014 DO 31.12.2014
	7	11.08.2016	01.01.2015 DO 31.12.2015
3. Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	8	02.08.2017	01.01.2016 DO 31.12.2016
	9	04.07.2018	01.01.2017 DO 31.12.2017
	1	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	2	*****	01.01.2010-31.12.2010
	3	*****	01.01.2011-31.12.2011
	4	*****	01.01.2012-31.12.2012
	5	*****	01.01.2013 DO 31.12.2013
	6	*****	01.01.2014 DO 31.12.2014
	7	*****	01.01.2015 DO 31.12.2015

Potwierdzam zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

**eclips**  
 Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
 51-8311 Kraków  
 ul. prof. Henryka Sokołowskiego 16  
 NIP 6731416190, REGON 120043101 Piotr Sitkowski

202.1

8	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
9	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej
Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego
Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy
1. Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe
31.12.2009

## Dział 4

Rubryka 1 - Zaległości
Brak wpisów

Rubryka 2 - Wierzytelności
Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacja o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego
Brak wpisów

Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyska się sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych
Brak wpisów

## Dział 5

Rubryka 1 - Kurator
Brak wpisów

## Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja
Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu podmiotu
Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o połączeniu lub przekształceniu spółki
Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o postępowaniu upadłościowym
Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu układowym
Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji
Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej
Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 22.10.2018  
adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru:

Potwierdzam zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
31-004 Białków  
ul. prof. Michała Łyskowskiego 16  
NIP 6791416180, REGON 120340340

Wiceprezes Zarządu  
Piotr Sitkowski

201.1.

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

## CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

## KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 22.10.2018 godz. 10:45:48

Numer KRS: 0000242446

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		30.09.2005	
Ostatni wpis	Numer wpisu	21	Data dokonania wpisu
	Symbol akt	RDF/759994/18/591	
	Oznaczenie sądu	SYSTEM	

## Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1. Oznaczenie formy prawnej	SPOŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2. Numer REGON/NIP	REGION: 140258394, NIP: 7742981382
3. Firma, pod którą spółka działa	ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4. Dane o wcześniejszej rejestracji	.....
5. Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6. Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1. Siedziba	Kraj POLSKA, woj. MAŁOPOLSKIE, powiat M. KRAKÓW, gmina M. KRAKÓW, miejsc. KRAKÓW
2. Adres	ul. PROF. MICHAŁA ŻYCKOWSKIEGO, nr 16, lok. ... , miejsc. KRAKÓW, kod 31-864, poczta KRAKÓW, kraj POLSKA
3. Adres poczty elektronicznej	.....
4. Adres strony internetowej	.....

Rubryka 3 - Oddziały	
	Brak wpisów

Wiceprezes Zarządu  
Piotr Sitkowski

Rubryka 4 - Informacje o umowie	
1. Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1. AKT NOTARIALNY SPORZĄDZONY W DNIU 30 SIERPNIA 2005 R. PRZED NOTARIUSZEM KATARZYNA GRUSZCZYŃSKĄ, KANCELARIA NOTARIALNA KATARZYNA GRUSZCZYŃSKA, WOJCIECH GRUSZCZYŃSKI NOTARIUSZ SPÓŁKA CYWILNA W KRAKOWIE PRZY UL. KARMEŁICKIEJ 68, REP. A NR 12387/2005
2.	AKT NOTARIALNY SPORZĄDZONY W DNIU 27 CZERWCA 2008R. PRZED NOTARIUSZĄ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKĄ W KANCELARI NOTARIALNEJ W KRAKOWIE PRZY UL. KARMEŁICKIEJ NR 68 REP. A NR 11132/2008
3.	ZMIENIONY PAR. 2 I 3 UMOWY SPÓŁKI 19.02.2018R. REP. A NR 37117/2010 SPORZĄDZONY PRZED NOTARIUSZĄ KATARZYNA GRUSZCZYŃSKĄ W KANCELARI NOTARIALNEJ W KRAKOWIE, PRZY UL. KARMEŁICKIEJ 68 - W § 1 WYKREŚLONO UST. 1; - § 7.7, § 9 UST. 2 OTRZYMAŁY NOWE BRZMIENIE

Rubryka 5	
1. Czas, na jaki została utworzona spółka	NIEOZNACZONY
2. Oznaczenie piśmie innego niż Monitor Sądowy i Gospodarczy, przeznaczonego do ogłoszeń spółki	.....
3. Wspólnik może mieć:	WIĘKSZĄ LICZBĘ UDZIAŁÓW
4. Czy statut przyznaje uprawnienia osobiste określonym akcjonariuszom lub tytuły uczestnictwa w dochodach lub majątku spółki nie wynikających z akcji?	.....
5. Czy obligatoriusze mają prawo do udziałów w zysku?	.....

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki	
	Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników	
1. Nazwisko / Nazwa lub firma	SAS SWADZBA
2. Imiona	LUCYNA AGATA
3. Numer PESEL/REGON	69010301062
4. Numer KRS	.....
5. Posiadane przez wspólnika udziały	51 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 25 500 ZŁ
6. Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	NIE
1. Nazwisko / Nazwa lub firma	BOLUK SOBOLEWSKA
2. Imiona	SYLWIA ZOFIA
3. Numer PESEL/REGON	74030901121
4. Numer KRS	.....
5. Posiadane przez wspólnika udziały	49 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WYSOKOŚCI 24 500,00 ZŁ
6. Czy wspólnik posiada całość	NIE

Potwierdzam zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

201.1

udziałów spółki?	
3	1. Nazwisko / Nazwa lub firma PRUSEK
	2. Imiona RENATA IWONA
	3. Numer PESEL/REGON 70112901580
	4. Numer KRS *****
	5. Posiadane przez wspólnika udziały 50 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WYSOKOŚCI 25 000,00 ZŁ
	6. Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? NIE
4	1. Nazwisko / Nazwa lub firma SWADZBA
	2. Imiona DOMINIK MATEUSZ
	3. Numer PESEL/REGON 92091909371
	4. Numer KRS *****
	5. Posiadane przez wspólnika udziały 50 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 25 000 ZŁ
	6. Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? NIE

Rubryka 8 - Kapitał spółki	
1. Wysokość kapitału zakładowego	100 000,00 ZŁ
Podrubryka 1	
Informacja o wniesieniu aportu	
Brak wpisów	

Rubryka 9 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Rubryka 10 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

## Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu	
1. Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD
2. Osoba reprezentacji podmiotu	W PRZYPADKU POWOŁANIA ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO OSWIADCZENIA W IMIENIU SPÓŁKI SKŁADA I PODPISUJE KADZY CZŁONEK ZARZĄDU SAMODZIELNIE
Podrubryka 1	
Dane osób wchodzących w skład organu	
1. Nazwisko / Nazwa lub Firma	BOLIK SOBOLEWSKA
2. Imiona	SYLWIA ZOFIA

3. Numer PESEL/REGON	74030901121
4. Numer KRS	****
5. Funkcja w organie reprezentującym	PREZES
6. Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
7. Data do jakiej została zawieszona	.....
2	1. Nazwisko / Nazwa lub Firma SITKOWSKI
	2. Imiona PIOTR MAREK
	3. Numer PESEL/REGON 69101700459
	4. Numer KRS ****
	5. Funkcja w organie reprezentującym WICEPREZES
	6. Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?
	7. Data do jakiej została zawieszona

Rubryka 2 - Organ nadzoru	
Brak wpisów	

Rubryka 3 - Prokurenci	
1	1. Nazwisko SAS SWADZBA
	2. Imiona LUCYNA AGATA
	3. Numer PESEL 69010301062
	4. Rodzaj prokury PROKURA ODDZIELNA

## Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności	
1. Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1. ....
2. Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1 21, ... PRODUKCJA PODSTAWOWYCH SUBSTANCJI FARMACEUTYCZNYCH ORAZ LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
	2 33, 19, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA POZOSTAŁEGO SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
	3 33, 20, Z, INSTALOWANIE MASZYN PRZEMYSŁOWYCH, SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
	4 46, 19, Z, DZIAŁALNOŚĆ AGENTÓW ZAJMUJĄCYCH SIĘ SPRZEDAŻĄ TOWARÓW RÓŻNEGO RODZAJU
	5 47, 19, Z, POZOSTAŁA SPRZEDAŻ DETALICZNA PROWADZONA W NIWYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
	6 49, 41, Z, TRANSPORT DROGOWY TOWARÓW
	7 52, 10, B, MAGAZYNOWANIE I PRZECHOWYWANIE POZOSTAŁYCH TOWARÓW
	8 52, 21, Z, DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA WSPOMAGAJĄCA TRANSPORT LĄDOWY
	9 52, 24, C, PRZELADUNEK TOWARÓW W POZOSTAŁYCH PUNKTACH PRZELADUNKOWYCH

Potwierdzam zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
NIP: 6731410159, REGON: 12045310

Piotr Sitkowski

ret. 1

10	52, 29, C, DZIAŁALNOŚĆ POZOSTAŁYCH AGENCJI TRANSPORTOWYCH
11	58, 19, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WYDAWNICZA
12	58, 29, Z, DZIAŁALNOŚĆ WYDAWNICZA W ZAKRESIE POZOSTAŁEGO OPROGRAMOWANIA
13	62, 0, , DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z OPROGRAMOWANIEM I DORADZTWEM W ZAKRESIE INFORMATYKI ORAZ DZIAŁALNOŚĆ POWIĄZANA
14	63, 11, Z, PRZETWARZANIE DANYCH; ZARZĄDZANIE STRONAMI INTERNETOWYMI (HOSTING) I PODOBNA DZIAŁALNOŚĆ
15	68, 10, Z, KUPNO I SPRZEDAŻ NIERUCHOMOŚCI NA WŁASNY RACHUNEK
16	68, 20, Z, WYNAJEM I ZARZĄDZANIE NIERUCHOMOŚCIAMI WŁASNYMI LUB DZIERŻAWIONYMI
17	70, 2, , DORADZTWO ZWIĄZANE Z ZARZĄDZANIEM
18	72, 1, , BADAŃ NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE NAUK PRZYRODNICZYCH I TECHNICZNYCH
19	73, , , REKLAMA, BADAŃ RYNKU I OPINIĘ PUBLICZNĄ
20	77, 33, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA MASZYN I URZĄDZEŃ BIUROWYCH, WŁĄCZAJĄC KOMPUTERY
21	77, 39, Z, WYNAJEM I DZIERŻAWA POZOSTAŁYCH MASZYN, URZĄDZEŃ ORAZ DOBR MATERIALNYCH, GDZIE INDEKSJ NIESKLASYFIKOWANE
22	77, 40, Z, DZIERŻAWA WŁASNOŚCI INTELKTUALNEJ I PODOBNYCH PRODUKTÓW, Z WYŁĄCZENIEM PRAC CHRONIONYCH PRAWEM AUTORSKIM
23	82, 1, , DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ADMINISTRACYJNĄ OBSŁUGĄ BIURA, WŁĄCZAJĄC DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCĄ
24	82, 30, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ORGANIZACJĄ TARGÓW, WYSTAW I KONGRESÓW
25	82, 92, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z PAKOWANIEM
26	82, 99, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA PROWADZENIE DZIAŁALNOŚCI GOSPODARZEJ, GDZIE INDEKSJ NIESKLASYFIKOWANA
27	85, 59, 8, POZOSTAŁE POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDEKSJ NIESKLASYFIKOWANE
28	85, 60, Z, DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA EDUKACJĘ
29	86, 90, D, DZIAŁALNOŚĆ PARAMEDYCZNA
30	86, 90, E, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ W ZAKRESIE OPIEKI ZDROWOTNEJ, GDZIE INDEKSJ NIESKLASYFIKOWANA
31	95, 1, , NAPRAWA I KONSERWACJA KOMPUTERÓW I SPRZĘTU KOMUNIKACYJNEGO

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach			
Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1. Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	23.01.2009	01.01.2007-31.12.2007
	2	29.09.2009	01.01.2008-31.12.2008
	3	19.07.2010	01.01.2009 - 31.12.2009
	4	15.07.2011	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	11.07.2012	01.01.2011 - 31.12.2011
	6	07.06.2013	01.01.2012-31.12.2012
	7	01.08.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	06.08.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	11.08.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	02.08.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	04.07.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017

3. Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.2007-31.12.2007
	2	*****	01.01.2008-31.12.2008
	3	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	4	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	*****	01.01.2011 - 31.12.2011
	6	*****	01.01.2012-31.12.2012
	7	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
4. Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	01.01.2007-31.12.2007
	2	*****	01.01.2008-31.12.2008
	3	*****	01.01.2009 - 31.12.2009
	4	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	*****	01.01.2011 - 31.12.2011
	6	*****	01.01.2012-31.12.2012
	7	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017

### Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

### Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

### Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

O dzień kończący pierwszy rok obrotowy, który należy złożyć sprawozdanie finansowe

Dział 4

### Rubryka 1 - Załączności

Brak wpisów

Potwierdzam zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
31-054 Kraków  
ul. prof. Michała Życzewskiego  
NIP 6751410159, REGON 140011111

Piotr Sitkowski

201.1

Rubryka 2 - Wierzytelności
Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego
Brak wpisów

Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyska się sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych
Brak wpisów

## Dział 5

Rubryka 1 - Kurator
Brak wpisów

## Dział 6


Rubryka 1 - Likwidacja
Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki
Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dotyczy
Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu
Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym
Brak wpisów

  
 Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w  
 21-007 Białym  
 ul. prof. Stanisława Staszica 16  
 54-600 Wrocław, REGON 143340340

Wiceprezes Zarządu  
  
 Piotr Sitkowski

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym
Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji
Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej
Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 22.10.2018  
 adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru:

Potwierdzam  
 zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

zet. 1

rel.2

Centralny Szpital Kliniczny MSWiA w Warszawie  
Wołoska 137  
02-507 Warszawa

Znak sprawy: CSKDZP/2375/28/12/05/2018

Warszawa, 03-01-2019r.

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**  
zwana dalej (SIWZ)  
na  
**zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego  
oraz elektrod EKG**

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), zwanej dalej „ustawą Pzp”, o wartości szacunkowej przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.

Zatwierdzono w dniu:

.....

Dyrektor  
Marcin Maruszewski

**Eclipse**  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie  
31-834 Kraków  
ul. prof. Michała Żytkiewskiego 16  
NIP: 6761410160, REGON 120346540  
Wiceprezes Zarządu  
*[Signature]*  
Piotr Sitkowski

## NAZWA (FIRMA) ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w  
Warszawie  
Wołoska 137  
02-507 Warszawa  
Tel.: 0225081809  
Faks: 0225081803  
e-mail: zamowieniapubliczne@cskmswia.pl  
adres strony internetowej: <http://www.cskmswia.pl>

### 1. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie prowadzone będzie w trybie: **przetarg nieograniczony**.

### 2. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 2.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego oraz elektrod EKG.
- 2.2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, gdzie część (zadanie) stanowi:

Zadanie częściowe nr:	Opis:
1	<b>Temat:</b> Zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego <b>Wspólny Słownik Zamówień:</b> 33192500-7 - Probówki, 33140000-3 - Materiały medyczne <b>Opis:</b> zgodnie z załącznikiem xls i word <b>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych</b> <b>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</b>
2	<b>Temat:</b> Zakup i sukcesywna dostawa elektrod EKG <b>Wspólny Słownik Zamówień:</b> 33140000-3 - Materiały medyczne <b>Opis:</b> zgodnie z załącznikiem xls <b>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych</b> <b>Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</b>

- 2.3. Części nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w zadaniu częściowym zostaną odrzucone.
- 2.4. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do ☒ wszystkich części zamówienia ☐ maksymalnej liczby części zamówienia: [ ] ☐ tylko jednej części zamówienia.
- 2.5. Miejsce realizacji:

Siedziba Zamawiającego – dla zadania częściowego: 1, 2

**3. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 67 UST. 1 PKT 6 I 7 LUB ART. 134 UST. 6 PKT 3 USTAWY PZP.**

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp.

**4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA**

- 4.1. Zamówienie musi zostać zrealizowane w terminie:  
**24 miesiące** – dla zadania częściowego: 1, 2

**5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

- 5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SIWZ.

- 5.2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki:

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1b ustawy Pzp.

**6. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA**

- 6.1. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcę na podstawie przepisów art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.

- 6.2. Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 7 ustawy Pzp.

- 6.3. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20 ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.

Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna przedstawione dowody za wystarczające.

- 6.4. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

**7. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA**

- 7.1. Do oferty, w celu wstępnego wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualny na dzień składania ofert:

Lp.	Wymagany dokument
1	<b>Jednolity europejski dokument zamówienia</b> Jednolity europejski dokument zamówienia

- 7.2. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp:

Lp.	Wymagany dokument
1	<b>Oświadczenia wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.</b> Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

- 7.3. Zamawiający, na podstawie art. 24aa ustawy Pzp, przewiduje możliwość w pierwszej kolejności dokonania oceny ofert, a następnie zbadania, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
- 7.4. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp.
- 7.5. Wykaz dokumentów i oświadczeń składanych na wezwanie Zamawiającego na potwierdzenie okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp:
- 1) W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia należy przedłożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1	<b>Informacja z Krajowego Rejestru Karnego</b> Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
2	<b>Oświadczenie wykonawcy o braku zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne</b> Oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne.
3	<b>Oświadczenie wykonawcy o braku zalegania z uiszczaniem podatków,</b>

	<b>opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne</b> Oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.
--	---

2) Dokumenty podmiotów zagranicznych:

Lp.	Wymagany dokument
1	<b>Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument</b> Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej 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 Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
2	<b>Dokument składany w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 oraz ust. 5 pkt 6 ustawy Pzp</b> Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument "Informacja z Krajowego Rejestru Karnego" składa dokument "Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument", w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy Pzp. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby, wystawionym nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.

Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się ww. dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby, z uwzględnieniem terminów ich ważności.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

- 3) W celu oceny, czy Wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp, 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, należy przedłożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1	<p><b>Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów.</b></p> <p>Zobowiązanie podmiotów, na zdolnościach lub sytuacji których Wykonawca polega, do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.</p>

- 4) W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, należy przedłożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1	<p><b>Certyfikat CE_2</b></p> <p>Produkty zakwalifikowane jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2015r. poz. 876 z późn. zm.) odpowiedni Certyfikat CE lub Deklarację zgodności potwierdzające spełnienie przez wyrób wymagań zasadniczych o których mowa w art. 23 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych, lub w zakresie, w jakim stwierdzono ich zgodność z odpowiednimi krajowymi normami przyjętymi na podstawie norm ogłoszonych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej seria C, jako normy zharmonizowane z dyrektywą:</p> <p>1) Rady 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania - w przypadku aktywnych wyrobów medycznych do implantacji;</p> <p>2) Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych - w przypadku wyrobów medycznych i wyposażenia wyrobów medycznych;</p> <p>3) 98/79/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro - w przypadku wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro i wyposażenia wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.</p>
2	<p><b>Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia</b></p> <p>Na potwierdzenie zgodności zaoferowanego asortymentu z wymaganiami Zamawiającego, Wykonawca składa wypełnione załączniki ze szczegółowym</p>

	opisem przedmiotu zamówienia (Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia - Parametry wymagane dla systemu próżniowego ) odpowiadające przedmiotowi (przedmiotom) składanej oferty. W kolumnie: "Oferowane parametry" Oferent wpisuje: TAK lub NIE oraz umieszcza opis rzeczywistych parametrów oferowanego urządzenia w odniesieniu do danego punktu.
3	<b>Foldery</b> Foldery i/lub inne materiały dotyczące oferowanych produktów potwierdzające spełnienie wymagań Zamawiającego w zakresie Opisu przedmiotu zamówienia (warunki graniczne - minimalne)

7.6. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

7.7. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia, jeżeli Zamawiający posiada aktualne oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy, lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 570).

W takiej sytuacji Wykonawca zobligowany jest do wskazania zamawiającemu oświadczeń lub dokumentów, które znajdują się w jego posiadaniu, z podaniem sygnatury postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia były składane, lub do wskazania dostępności oświadczeń lub dokumentów w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych.

Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.

7.8. Dokumenty lub oświadczenia składane są w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego lub w elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia poświadczonej za zgodność z oryginałem.

Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo Podwykonawca, w zakresie dokumentów lub oświadczeń, które każdego z nich dotyczą.

Poświadczenie za zgodność z oryginałem elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia, następuje przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

7.9. W przypadku, gdy złożona kopia jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości, Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii dokumentów lub oświadczeń.

- 7.10. Jeżeli z uzasadnionej przyczyny Wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez Zamawiającego warunku.
- 7.11. Dokumenty lub oświadczenia sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

## **8. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW ZAMIERZAJĄCYCH POWIERZYĆ WYKONANIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA PODWYKONAWCOM**

- 8.1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.
- 8.2. Zamawiający wymaga wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm Podwykonawców.
- 8.3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa także wypełniony druk Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia dla każdego z tych podwykonawców.

## **9. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

- 9.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 9.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, wypełniony druk Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, o którym mowa w pkt 7.1 składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

## **10. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**

- 10.1. W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 1219 z późn. zm.), z zastrzeżeniem wymogów określonych poniżej.
- 10.2. Środkiem komunikacji elektronicznej w postępowaniu, jest platforma on-line działająca pod adresem <https://e-ProPublico.pl/> (dalej jako: "Platforma").
- 10.3. Postępowanie prowadzone jest na Platformie pod nazwą: **"zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego oraz elektrod EKG"** – znak sprawy: **CSKDZP/2375/28/12/05/2018**.

- 10.4. Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne.
- 10.5. Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/> oraz uznaje go za wiążący.
- 10.6. Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowo – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy:
- a) stały dostęp do sieci Internet,
  - b) posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail),
  - c) komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux,
  - d) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera),
  - e) włączona obsługa JavaScript oraz Cookies.
- 10.7. Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych: pliki o wielkości do 20 MB w formatach: .pdf, .doc, .docx, .xlsx, .xml.
- 10.8. Zamawiający, zgodnie z § 4 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępnienia i przechowywania dokumentów elektronicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1320) określa dopuszczalny format kwalifikowanego podpisu elektronicznego jako:
- a) dokumenty sporządzone i przesłane w formacie .pdf należy podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES;
  - b) dokumenty sporządzone i przesłane w formacie innym niż .pdf (np.: .doc, .docx, .xlsx, .xml) należy podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie XAdES.
- 10.9. Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych:
- a) załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami, nie jest dostępny dla Zamawiającego i przechowywany jest na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej. Zamawiający otrzyma dostęp do pliku dopiero po upływie terminu otwarcia ofert;
  - b) oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie "Data przesłania";
  - c) o terminie przesłania decyduje czas pełnego przetworzenia transakcji pliku na Platformie.
- 10.10. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 10.11. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy na karcie "Wiadomości", z zastrzeżeniem pkt. 10.13. Za datę

201.2

wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich zamieszczenia na Platformie.

- 10.12. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 1219 z późn. zm.), każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
- 10.13. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści niniejszej SIWZ. Wniosek należy przesłać za pośrednictwem Platformy na karcie "Zapytania/Wyjaśnienia". Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert - pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Za datę wpływu wniosku przyjmuje się datę jego zamieszczenia na Platformie tj. do dnia 05-02-2019r.
- 10.14. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 10.13, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
- 10.15. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 10.13.
- 10.16. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekaze Wykonawcom za pośrednictwem Platformy na karcie "Zapytania/Wyjaśnienia", bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli SIWZ jest udostępniona na stronie internetowej, zamieści na tej stronie.
- 10.17. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę treści SIWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej.
- 10.18. Osoby uprawnione do kontaktu z Wykonawcami:
- w zakresie formalnym osobami upoważnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:
- 1 Marta Bogusławska-Matusiak - inspektor tel.: (022) 508 18 70, e-mail: marta.boguslawska@cskmswia.pl
- w zakresie merytorycznym osobami upoważnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:
- 1 Ewa Kuśmierska-Kuśmierczyk - tel.: (022) 508 11 67,

## 11. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

### 11.1. Oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości:

Dla zadania częściowego nr 1: **13 771.28 PLN** (słownie: trzynaście tysięcy siedemset siedemdziesiąt jeden złotych 28/100 PLN)

Dla zadania częściowego nr 2: **2 522.48 PLN** (słownie: dwa tysiące pięćset dwadzieścia dwa złote 48/100 PLN)

### 11.2. Wadium należy wnieść w terminie do dnia składania ofert do godz. 11:00.

### 11.3. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- a) pieniądzu: przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego: BGK 70 1130 1017 0020 0777 8720 0008;
  - b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie 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 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2018 r. poz. 110).
- 11.4. Za termin wniesienia wadium w pieniądzu zostanie przyjęty termin uznania rachunku Zamawiającego.
- 11.5. W przypadku wnoszenia wadium w formie innej niż w pieniądzu, wymagane jest załączenie do oferty oryginalnego dokumentu gwarancji/poręczenia w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy z zastrzeżeniem, że dokument będzie podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez Gwaranta tj. wystawcę gwarancji/poręczenia. Beneficjentem wadium wnoszonego w innej formie niż w pieniądzu jest Zamawiający.
- 11.6. Wadium wniesione w formie innej niż pieniężna musi być czynnością jednostronnie zobowiązującą, mieć taką samą płynność jak wadium wniesione w pieniądzu, obejmować odpowiedzialność za wszystkie przypadki powodujące utratę wadium przez Wykonawcę, określone w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy Pzp oraz zawierać w swojej treści nieodwołalne i bezwarunkowe zobowiązanie wystawcy dokumentu do zapłaty kwoty wadium na rzecz Zamawiającego
- 11.7. Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium na okres związania ofertą.
- 11.8. Nie wniesienie wadium w wymaganym terminie (także na przedłużony okres związania ofertą), w wymaganej wysokości, dopuszczonej formie lub wniesione w sposób nieprawidłowy skutkuje odrzuceniem oferty zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt 7b ustawy Pzp.
- 11.9. Zamawiający zwróci wadium na zasadach określonych w art. 46 ust.1, 1a, 2 i 4 ustawy Pzp.
- 11.10. Zamawiający zażąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie art. 46 ust. 1 ustawy Pzp, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
- 11.11. Zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami, w przypadkach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy Pzp.

## 12. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 12.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 60 dni.
- 12.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 12.3. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.

- 12.4. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni. Odmowa wyrażenia zgody nie powoduje utraty wadium.

Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

### 13. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

- 13.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 13.2. Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
- 13.3. Oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami musi być sporządzona przez Wykonawcę ściśle według postanowień niniejszej SIWZ.
- 13.4. Oferta musi być sporządzona według wzoru formularza oferty stanowiącego załącznik do niniejszej SIWZ.
- 13.5. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy, działającej pod adresem <https://e-ProPublico.pl/>.
- 13.6. Zamawiający określa następującą instrukcję korzystania z Platformy w niniejszym postępowaniu:
- a) Wykonawca, chcąc przystąpić do udziału w postępowaniu, loguje się na Platformie, w menu "Ogłoszenia" wyszukuje niniejsze postępowanie, otwiera je klikając w jego temat, a następnie korzysta z funkcji "Zgłoś udział w postępowaniu".
  - b) w przypadku, gdy Wykonawca nie posiada konta na Platformie, należy skorzystać z funkcji "Zarejestruj". Po wypełnieniu Formularza rejestracyjnego Wykonawca otrzyma wiadomość e-mail na zdefiniowany adres poczty elektronicznej, z opcją aktywacji konta. Aktywacja konta jest konieczna do zakończenia procesu rejestracji i umożliwia zalogowanie się na Platformie.
  - c) ofertę oraz dokumenty, o których mowa w pkt. 7.1 SIWZ, należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016 r. – o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579).
  - d) ofertę oraz dokumenty, o których mowa w pkt. 7.1 SIWZ, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym, Wykonawca przesyła Zamawiającemu za pośrednictwem Platformy, poprzez dodanie dokumentów na karcie "Oferta/Załączniki", za pomocą opcji "Załącz plik" i użycie przycisku „Prześlij wybrane pliki”.
  - e) potwierdzeniem prawidłowo przesłanego pliku jest automatyczne wygenerowanie przez Platformę komunikatu systemowego o treści „Plik został poprawnie przesłany na platformę”. Wykonawca, po prawidłowym przesłaniu pliku, może pobrać automatycznie wystawiony przez Platformę dokument EPO (Elektroniczne

Potwierdzenie Odbioru), będące dowodem potwierdzającym czas i fakt dostarczenia dokumentu do właściwego systemu teleinformatycznego Zamawiającego.

f) Wykonawca może samodzielnie wycofać/usunąć ofertę przesłaną przez Platformę. Operacja wycofania jest możliwa do upływu terminu składania ofert.

13.7. Szczegółowa instrukcja korzystania z Platformy dotycząca rejestracji, logowania, procedury przesyłania i wycofania dokumentów znajduje się na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/>, pod linkiem **Instrukcja Wykonawcy**.

13.8. Jeżeli uprawnienie dla osób podpisujących ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, do oferty należy dołączyć pełnomocnictwo udzielone przez osoby uprawnione, figurujące w rejestrze handlowym lub innym dokumencie. Pełnomocnictwo musi być złożone w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

13.9. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

13.10. W przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawcom, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, przysługuje roszczenie o zwrot uzasadnionych kosztów uczestnictwa w postępowaniu, w szczególności kosztów przygotowania oferty.

13.11. Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert w sposób niebudzący wątpliwości zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2018 r., poz. 419), które Wykonawca chce zastrzec, jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać przesłane za pośrednictwem Platformy, w osobnym pliku, na karcie "Oferta/Załączniki", w tabeli "Część oferty stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa", za pomocą opcji "Załącz plik". Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.

#### 14. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

14.1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć za pośrednictwem Platformy, działającej pod adresem <https://e-ProPublico.pl/>, zgodnie z instrukcją określoną w pkt. 13 SIWZ, **do dnia 2019-02-25 do godz. 11:00**.

14.2. Po upływie terminu składania ofert, złożenie oferty nie będzie możliwe.

14.3. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu: 2019-02-25 o godz. 11:00**, za pośrednictwem Platformy, na karcie Oferty/Załączniki, poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.

14.4. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące:

- a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
- b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;

- c) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

## 15. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- 15.1. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia w złotych polskich (PLN), z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 15.2. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SIWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia.
- 15.3. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w walucie PLN.
- 15.4. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
- 15.5. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

## 16. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

- 16.1. Zamawiający będzie oceniał oferty według następujących kryteriów:

Zadanie częściowe	Nazwa kryterium - waga [%]
1 - Zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego	1 - Cena - 60
	2 - Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych - 20
	3 - Ocena medyczo - techniczna - 20
2 - Zakup i sukcesywna dostawa elektrod EKG	1 - Cena - 60
	2 - Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych - 40

- 16.2. Punkty przyznawane za podane w pkt 16.1 kryteria będą liczone według następujących wzorów:

Zadanie częściowe	Wzór
1 - Zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego	1 - Cena $\text{Liczba punktów} = (C_{\min}/C_{\text{of}}) * 100 * \text{waga}$ <p>gdzie:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <math>C_{\min}</math> - najniższa cena spośród wszystkich ofert</li></ul>

201.2

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia  
zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego oraz elektrod EKG

	<p>- Cof - cena podana w ofercie</p> <p>2 - Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych</p> <p>Liczba punktów = ( Ozn min2/Ozn war2 ) * 100 * waga</p> <p>gdzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ozn min2 - najniższa spośród wszystkich ofert .....</li> <li>- Ozn war2 - podana w ofercie .....</li> </ul> <p>3 - Ocena medyczno - techniczna</p> <p>Liczba punktów = ( Ozn war3/Ozn max3 ) * 100 * waga</p> <p>gdzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ozn war3 - podana w ofercie .....</li> <li>- Ozn max3 - najwyższa spośród wszystkich ofert .....</li> </ul> <p>Ocena dokonana będzie w oparciu o dołączony do oferty wypełniony Załącznik: Ocena punktowa. Nie dołączenie do oferty wypełnionego załącznika bądź jego nie wypełnienie skutkować będzie przyznaniem 0 pkt.</p> <p>Do oferty należy dołączyć dokumenty umożliwiające dokonanie weryfikacji oferty w Kryterium Ocena medyczno - techniczna. W przypadku braku złożonych wraz z ofertą dokumentów umożliwiających weryfikację zadeklarowanych parametrów w zakresie oceny Kryterium przyznane zostanie w tym zakresie 0 punktów</p>
2 - Zakup i sukcesywna dostawa elektrod EKG	<p>1 - Cena</p> <p>Liczba punktów = ( Cmin/Cof ) * 100 * waga</p> <p>gdzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Cmin - najniższa cena spośród wszystkich ofert</li> <li>- Cof - cena podana w ofercie</li> </ul> <p>2 - Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych</p> <p>Liczba punktów = ( Ozn min2/Ozn war2 ) *</p>

zet. 2

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia  
zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego oraz elektrod EKG

	100 * waga gdzie: - Ozn min2 - najniższa spośród wszystkich ofert ..... - Ozn war2 - podana w ofercie .....
--	--

- 16.3. Po dokonaniu oceny punkty przyznane przez każdego z członków Komisji Przetargowej zostaną zsumowane dla każdego z kryteriów oddzielnie. Suma punktów uzyskanych za wszystkie kryteria oceny stanowić będzie końcową ocenę danej oferty.
- 16.4. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert. Niedopuszczalne jest prowadzenie między Zamawiającym a wykonawcą negocjacji dotyczących złożonej oferty oraz, z zastrzeżeniem pkt 16.5, dokonywanie jakiejkolwiek zmiany w jej treści.
- 16.5. Zamawiający poprawia w ofercie:
- a) oczywiste omyłki pisarskie,
  - b) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
  - c) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
- 16.6. Jeżeli zaoferowana cena lub koszt, lub ich istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia i budzą wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający zwróci się o udzielenie wyjaśnień, w tym złożenia dowodów, dotyczących wyliczenia ceny lub kosztu, w szczególności w zakresie:
- a) oszczędności metody wykonania zamówienia, wybranych rozwiązań technicznych, wyjątkowo sprzyjających warunków wykonywania zamówienia dostępnych dla wykonawcy, oryginalności projektu wykonawcy, kosztów pracy, których wartość przyjęta do ustalenia ceny nie może być niższa od minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (tj. Dz.U. 2017 poz. 847);
  - b) pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów;
  - c) wynikającym z przepisów prawa pracy i przepisów o zabezpieczeniu społecznym, obowiązującym w miejscu, w którym realizowane jest zamówienie;
  - d) wynikającym z przepisów prawa ochrony środowiska;
  - e) powierzenia wykonania części zamówienia Podwykonawcy.
- 16.7. Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny, spoczywa na Wykonawcy.
- 16.8. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.

202.2

- 16.9. Zamawiający odrzuci każdą ofertę w przypadku zaistnienia wobec niej przesłanek określonych w art. 89 ust. 1 ustawy Pzp.

## 17. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 17.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SIWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w niej kryteria oceny ofert.
- 17.2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców o wynikach postępowania zgodnie z art. 92 ust.1 ustawy Pzp oraz udostępni na stronie internetowej <http://www.cskmswia.pl>, <https://e-ProPublico.pl> informacje, o których mowa w art. 92 ust 1 pkt 1 i 5-7 ustawy Pzp.
- 17.3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy Pzp.

## 18. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

- 18.1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 94 ust. 1 i 2 ustawy Pzp.
- 18.2. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.
- 18.3. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcja, spółki cywilne) Zamawiający może zażądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
- 18.4. Zamawiający unieważni postępowanie w przypadkach określonych w art. 93 ust. 1 i ust. 1a ustawy Pzp. O unieważnieniu postępowania Zamawiający zawiadomi Wykonawców zgodnie z art. 93 ust. 3 ustawy Pzp.

## 19. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

- 19.1. W danym postępowaniu wniesienie zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.

## 20. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH

- 20.1. Wzór umowy stanowi załącznik do niniejszej SIWZ.
- 20.2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmian umowy w następującym zakresie i na określonych poniżej warunkach:

Zamawiający zgodnie z art. 144 PZP przewiduje możliwość zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy w zakresie przewidzianym we wzorze umowy

## **21. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

- 21.1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
- 21.2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy Pzp.
- 21.3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy Pzp czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy Pzp.
- 21.4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy Pzp, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 21.5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 21.6. 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. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 21.7. Odwołanie wnosi się w terminach określonych w art. 182 ustawy Pzp.
- 21.8. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 21.9. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego, za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej, przysyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 1481) jest równoznaczne z jej wniesieniem.

## **22. AUKCJA ELEKTRONICZNA**

- 22.1. W postępowaniu nie jest przewidziany wybór najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

## **23. POZOSTAŁE INFORMACJE**

- 23.1. Informacja o przetwarzaniu danych osobowych:

Zamawiający, zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych

w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuje, że:

- a) w celu prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **”zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego oraz elektrod EKG”** – znak sprawy: **CSKDZP/2375/28/12/05/2018**, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, przetwarzane będą dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO;
- b) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest:  
**Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie**  
Wołoska 137 02-507 Warszawa  
Tel.: 0225081809  
Faks: 0225081803  
e-mail: [zamowieniapubliczne@cskmswia.pl](mailto:zamowieniapubliczne@cskmswia.pl).
- c) inspektorem ochrony danych osobowych w Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie jest Pani/Pan Tomasz Andrasik, kontakt: e-mail: [iod@cskmswia.pl](mailto:iod@cskmswia.pl);
- d) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp;
- e) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- f) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- g) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- h) posiada Pani/Pan:
- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
  - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych, z tym że skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
  - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, z tym że prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych, nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego;

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- i) nie przysługuje Pani/Panu:
- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
  - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
  - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO;
- j) Zamawiający dołoży wszelkich starań, aby zapewnić odpowiednie środki ochrony danych osobowych przed ich przypadkowym lub umyślnym zniszczeniem, przypadkową utratą, zmianą, nieuprawnionym ujawnieniem, wykorzystaniem czy dostępem, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
- 23.2. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej SIWZ mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

**Załączniki do SIWZ:**

Nr	Nazwa załącznika
1	Oświadczenia wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.
2	Jednolity europejski dokument zamówienia
3	Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów.
4	Wzór oferty elektronicznej
5	Informacja wykonawcy o obowiązku podatkowym
6	Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia - Zadanie nr 1.doc
7	Ocena Punktowa - Zadanie 1.doc
8	Wzór umowy - sukcesywna dostawa powyżej 12 miesięcy.doc

# FORMULARZ OFERTY

Sygnatura przetargu:

CSKDZP/2375/28/12/05/2018

Przedmiot:

zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego oraz elektrod EKG

Nazwa Oferenta:

ulica:

kod:

Powiat:

nr domu:

miejscowość:

Województwo:

nr lokalu:

MŚP TAK/NIE

REGON:

NIP:

KRS/CEIDG

Bank:

nr konta:

Telefon

Email

Składamy ofertę na następujące zadania:

Numer zadania:	Temat:	Cena brutto:	Kwota VAT:
1	Zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego	0,00 PLN	0,00 PLN
2	Zakup i sukcesywna dostawa elektrod EKG	0,00 PLN	0,00 PLN

- Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o przedmiocie określonym powyżej oferuję realizację zamówienia zgodnie z zasadami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

**Reclips**  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Krakowie  
ul. prof. Michała Życzkowskiego 16  
01-651 01 00, 01-651 01 01

Wiceprezes Zarządu  
*[Signature]*  
Piotr Sitkowski

System ProPublico

Informacje ogólne

Strona 1 z 2

202.2

## FORMULARZ OFERTY

2. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej zasadami postępowania.
  3. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
  4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z istotnymi postanowieniami umowy, które zostały zawarte w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na zawartych tam warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- Czas trwania umowy: 24 miesiące
- Oświadczamy że zamierzamy/nie zamierzamy powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcom (\*niepotrzebne skreślić)
5. Prosimy o zwrot pieniędzy wniesionych tytułem wadium na wskazany wyżej numer konta.

Niniejszym oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.Urz.UE.L Nr 119, str. 1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu

Załącznikami do niniejszej oferty są:

- 1.
- 2.
- 3.
- 4.

**Declipseo**  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. z o.o.  
ul. prof. Witkowskiego 15  
NIP: 676-110-100, REGON: 142016940

Wiceprezes Zarządu  
*[Podpis]*  
Piotr Sitkowski

# OFERTA CENOWA z dnia 2019-01-24

Zadanie nr: 1

Temat:

Zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego

Szczegółowy podział zadania:

Pozycje

Nr	Nazwa handlowa	Opis przedmiotu	Szacunkowa ilość na 24m-cie	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT w %	Wartość brutto	Nr katalogowy	Producent
1	Probówki do badań biochemicznych, o pojemności 4 ml	Probówki do badań biochemicznych, o pojemności 4 ml, 13x75 mm, z aktywatorem krzepnięcia, z czerwonym korkiem	720000	szt		0		0		
2	Probówki do badań biochemicznych, o pojemności 2 ml	Probówki do badań biochemicznych, o pojemności 2 ml, 13x75 mm, z aktywatorem krzepnięcia, z czerwonym korkiem	58000	szt		0		0		
3	Probówki do badań biochemicznych, o pojemności 9 ml lub 10 ml	Probówki do badań biochemicznych, o pojemności 9 ml lub 10 ml, 16x100 mm, z aktywatorem krzepnięcia, z czerwonym korkiem	2000	szt		0		0		
4	Probówki do analizy osocza, o pojemności 4 ml, z heparyną litową	Probówki do analizy osocza, o pojemności 4 ml, 13x75 mm, z heparyną litową, z zielonym korkiem	1000	szt		0		0		
5	Probówki do badań hematologicznych, o pojemności 2 ml	Probówki do badań hematologicznych, o pojemności 2 ml, 13x75 mm, z rozpylonym EDTAK2, z lawendowym korkiem	480000	szt		0		0		
6	Probówki do badań hematologicznych, o pojemności 4 ml	Probówki do badań hematologicznych, o pojemności 4 ml, 13x75 mm, z rozpylonym EDTAK2, lawendowym korkiem	1000	szt		0		0		
7	Probówki do badań hematologicznych, o pojemności 9 ml lub 10 ml	Probówki do badań hematologicznych, o pojemności 9 ml lub 10 ml, 16x100 mm, z rozpylonym EDTAK2, z lawendowym korkiem	600	szt		0		0		
8	Probówki do badań koagulologicznych, o pojemności 2,7 ml	Probówki do badań koagulologicznych, o pojemności 2,7 ml, 13x75 mm, z 3,2% buforowanym roztworem cytrynianu trójosiowego, z niebieskim korkiem	240000	szt		0		0		
9	Probówki do badań serologicznych, o pojemności 4 lub 6 ml	Probówki do badań serologicznych, o pojemności 4 lub 6 ml, z EDTAK2 lub EDTAK3, z rozszerzoną etykietą (imię i nazwisko pacjenta, PESEL lub data urodzenia, data i godzina pobrania) pozwalającą na opis próbki z dedykowanym kolorem korka	66000	szt		0		0		
10	Probówki do badań glukozy, o pojemności 2 ml	Probówki do badań glukozy, o pojemności 2 ml, 13x75 mm, z NaF/EDTA, z szarym korkiem	38000	szt		0		0		

Spółdzielnia Ogólna "Zemsta" z siedzibą w Warszawie, ul. Piłsudskiego 15, 01-664 Warszawa  
Wzrost Zarządu  
Piotr Sitkowski

201.2

## OFERTA CENOWA

z dnia 2019-01-24

11	Probówki do badań OB, o pojemności 1,6 ml + pojemności 1,6 ml +	Probówki do badań OB, o pojemności 1,6 ml, 13x75 mm, z 3,2% buforowanym roztworem cytrynianu sodowego, z czarnym korkiem +	28000	szt	0	0	
11	rukła pomiarowa kompatybilna z probówkami do OB	Rurka pomiarowa z podziałką i uszczelką, kompatybilna z probówkami do OB	28000	szt	0	0	
12	Uchwyty do igieł systemowych z gwintem	Uchwyty do igieł systemowych z gwintem	400000	szt	0	0	
13	Igła systemowa 21 G długość 1,5" lub 1,25"	Igła systemowa 21 G długość 1,5" lub 1,25"	30000	szt	0	0	
14	Uchwyt z zabezpieczeniem	Uchwyt z zabezpieczeniem. (W przypadku zaoforowania w poz. 13 igieł z zabezpieczeniem proszę w poz. 14 wycofać uchwyt bez zabezpieczeń)	30000	szt	0	0	
15	Igły systemowe 0,7; 0,8; 0,9 długość 1,5"	Igły systemowe 0,7; 0,8; 0,9 długość 1,5"	400000	szt	0	0	
16	Adapter typu luer z zaworkiem	Adapter typu luer z zaworkiem do pobierania krwi z venflonów i wkłuć centralnych	64000	szt	0	0	
17	Igły motylkowe z zabezpieczeniem 0,8 do pobierania krwi na posiew	Igły motylkowe z zabezpieczeniem 0,8 do pobierania krwi na posiew sterylnie, gotowe do użycia długość wężyka 10-20cm kompatybilna z butelkami dedykowanymi do aparatu BactAlert adapterem typu luer i uchwytem, sterylnie gotowe do użycia.	10000	szt	0	0	
18	Probówki do oznaczania labilnych hormonów polipeptydowych (ACTH i IGF1)	Probówki do oznaczania labilnych hormonów polipeptydowych (ACTH i IGF1) : z EDTA i inhibitorem proteaz np. aprotynina, o pojemności 4 lub 5 ml, 13x75mm	12000	szt	0	0	

Wartość brutto:	
wartość brutto słownie:	

Kwota VAT: [

Termin ważności minimum 6 miesięcy  
od daty dostawy

Warunki płatności: 60 dni

Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych:

podpis

Wicepięć Zarządu

Piotr Sitkowski

## Zadanie nr 1

**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**  
**Parametry wymagane dla systemu próżniowego**

Przedmiot przetargu: **Zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego**

**UWAGA:** Oferent wypełniając rubrykę: „TAK/NIE/Oferowane parametry” powinien wpisywać w nie słowa „tak” lub „nie” oraz podawać rzeczywiste wartości liczbowe bądź opis funkcjonalności poszczególnych parametrów technicznych.

Niespełnienie któregokolwiek z parametrów wymaganych skutkuje odrzuceniem oferty

Lp.	Parametr wymagany	Warunek	Tak/Nie*/Oferowane parametry
1.	Probówki zamknięte przekłuwalnym korkiem, umożliwiającym wielokrotne otwieranie i zamykanie eliminujące efekt aerozolu	TAK	
2.	Fabrycznie kalibrowana próżnia zapewniająca pobranie wystandaryzowanej objętości krwi	TAK	
3.	Probówki biochemicznych z poz.1 i 2 : czas wykrzepiania poniżej 30 min potwierdzony oświadczeniem producenta	TAK	
3.	Probówki z EDTA -przystosowane do automatycznego analizatora do OB	TAK	
4.	Wszystkie elementy systemu zamkniętego (igła, uchwyt, probówka) muszą być ze sobą kompatybilne. Muszą gwarantować wzajemną prawidłową współpracę. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia w ofercie oświadczenia o kompatybilności elementów systemu zamkniętego.	TAK	
5.	Cały asortyment oznakowany znakiem CE, dla wyrobów klasy IIa certyfikat jednostki notyfikującej	TAK	
6.	Okres trwałości asortymentu – minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia do Zamawiającego	TAK	
7.	Probówki nietłukące, wykonane z tworzywa sztucznego o dużej odporności mechanicznej z wyjątkiem probówek do OB	TAK	
8.	Wszystkie probówki okrągłodenne	TAK	
9.	Probówki posiadają etykiety z podaniem: znacznik pobrania, nr katalogowy , data ważności i nr serii produktu, symbol sterylizacji	TAK	
10.	Możliwość współpracy z systemem LUER- venflony, cewniki naczyniowe	TAK	
11.	Igła motylkowa z uchwytem do posiewów bakteriologicznych musi być dostosowana do butelek bakteriologicznych na których pracuje Zamawiający ( BactAlert)	TAK	
12.	Przy pierwszej dostawie należy dołączyć do Laboratorium CSK MSWiA: Instrukcje pobierania, przechowywania i wirowania materiału przy użyciu oferowanego systemu	TAK	
13.	Wykonawca zobowiąże się do przeprowadzenia szkoleń z zakresu użytkowania sprzętu zgodnie z harmonogramem który zostanie ustalony po podpisaniu umowy	TAK	

14.	Bezawaryjna współpraca elementów systemu z aparaturą pracującą w zakładzie diagnostyki laboratoryjnej (pobieranie z próbki pierwotnej)	TAK	rot.2
-----	--	-----	-------

\* Niespełnienie któregokolwiek z parametrów wymaganych skutkuje odrzuceniem oferty

**Oświadczenie:** Oświadczamy, że oferowane powyżej urządzenie jest zgodne ze wszystkimi wymaganiami Zamawiającego zamieszczonymi poniżej oraz jest kompletne i będzie gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji

.....  
podpis Oferenta

## Zadanie nr 1

**ZESTAWIENIE PARAMETRÓW PODLEGAJĄCYCH OCENIE PUNKTOWEJ**  
(ocenianych przez Komisję w ramach punktu „Ocena medyczno - techniczna”)

Przedmiot przetargu: **Zakup i sukcesywna dostawa asortymentu do systemu próżniowego**

**UWAGA:** ocena dokonana będzie w oparciu o dołączony do oferty wypełniony Załącznik: Ocena punktowa. Nie dołączenie do oferty wypełnionego załącznika bądź jego nie wypełnienie skutkować będzie przyznaniem 0 pkt.

Do oferty należy dołączyć dokumenty umożliwiające dokonanie weryfikacji oferty w Kryterium Ocena medyczno - techniczna. W przypadku braku złożonych wraz z ofertą dokumentów umożliwiających weryfikację zadeklarowanych parametrów w zakresie oceny Kryterium przyznane zostanie w tym zakresie 0 punktów

**Parametry oceniane dla zadania 1:**

Pozycja oceniana	Parametr oceniany	Punktacja	Oferowane parametry / warunki / opis Wykonawcy /
Ocena systemu zamkniętego	Wszystkie elementy systemu zamkniętego (igła, uchwyt probówka) od jednego producenta	30 pkt	
	Elementy systemu zamkniętego (igła, uchwyt probówka) od różnych producentów	0 pkt	
Pozycja 8 próbówki do badań koagulologicznych, o poj. 2,7 ml	Próbówki do badań koagulologicznych z ograniczoną przestrzenią martwą <1 cm	10 pkt	
	Próbówki do badań koagulologicznych z przestrzenią martwą >1 cm	0 pkt.	

.....  
podpis Oferenta

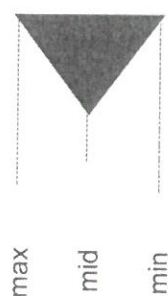


## Przewodnik prawidłowego pobierania krwi do probówek VACUETTE® z cytrynianem dla analiz koagulologicznych

Przed wykonaniem oznaczeń sprawdź prawidłową objętość pobrania za pomocą znacznika umieszczonego na etykiecie probówki

Probówka 2 ml

9 części krwi (=1,8 ml) pobrane do probówki zawierającej 1 część odczynnika (=0,2 ml) zgodnie z obowiązującą w probówkach koagulologicznych zależnością 9:1 co daje łącznie 2 ml próbki poddawanej analizie



Poziom napętnienia w zakresie tolerancji +/- 10%

9 części krwi (1,8 ml)

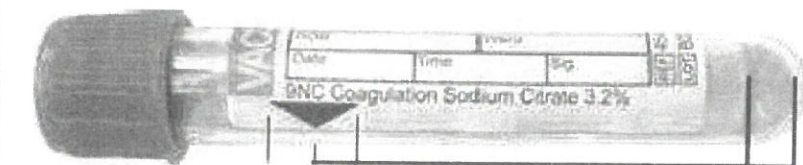
1 część odczynnika (0,2 ml)

Odpowiedni poziom badanej próbki mieszczący się w zakresie „strzałki” odpowiada współczynnikowi

9:1 pobrana krew : odczynnik

Probówka 3 ml

9 części krwi (=2,7 ml) pobrane do probówki zawierającej 1 część odczynnika (=0,3 ml) zgodnie z obowiązującą w probówkach koagulologicznych zależnością 9:1 co daje łącznie 3 ml próbki poddawanej analizie



9 części krwi (2,7 ml)

1 część odczynnika (0,3 ml)

- ✓ Do badań koagulologicznych CLSI (Clinical and Laboratory Standards Institute) rekomenduje 3,2 % (0.109M) buforowany cytrynian
- ✓ W przypadku korzystania z wkłuc motylkowych należy pamiętać, że objętość pobranej krwi do pierwszej próbówki może być mniejsza (co wynika z konieczności wypełnienia drenu „motylka”). W związku z tym jeśli wśród próbek do pobrania znajduje się próbówka do koagulologii, w celu zachowania prawidłowego stosunku krwi : dodatek – 9:1, należy jako pierwszą pobrać próbówkę „do odrzucenia - DISCARD”. Należy pamiętać, że nie zachowanie prawidłowych proporcji krwi: odczynnik może wpływać na fałszywe wyniki badań.
- ✓ Należy przestrzegać prawidłowej kolejności napełniania próbek, w celu unikania błędnych wyników badań wynikających z możliwego krzyżowego mieszania odczynników. (1) postaw krwi (2) koagulologia – niebieski korek (3) biochemia z żelazem lub bez żelaza - czerwony korek (4) heparyna z żelazem lub bez żelaza - zielony korek (5) EDTA - fioletowy korek (6) glukoza, fluorek sodu - szary korek (7) pozostałe np. OB.
- ✓ Staza nie powinna być zaciśnięta dłużej niż 1 min, jeśli wpływ krwi do pierwszej próbówki jest prawidłowy, staza powinna zostać poluzowana
- ✓ Każda próbówka po pobraniu powinna być odwrócona przynajmniej 4 x w celu zmieszania krwi z odczynnikami, aby uniknąć hemolizy nie należy wstrząsać próbkami



## Przewodnik prawidłowego pobierania krwi do próbek VACUETTE® z cytrynianem dla analiz OB

Przed wykonaniem oznaczeń sprawdź prawidłową objętość pobrania za pomocą znacznika umieszczonego na etykiecie próbki

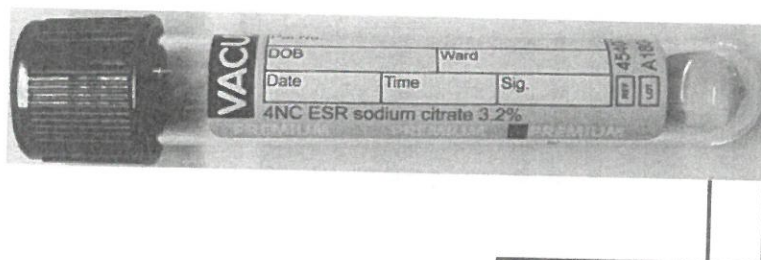
Probówka 2 ml

4 części krwi (=1,6 ml) pobrane do próbki zawierającej 1 część odczynnika (=0,4 ml) zgodnie z obowiązującą w próbkach koagulacyjnych zależnością 4:1 co daje łącznie 2 ml próbki poddawanej analizie

Poziom napełnienia w zakresie tolerancji +/- 10%

4 części krwi (1,6 ml)

1 część odczynnika (0,4 ml)



- ✓ Należy przestrzegać prawidłowej kolejności napełniania probówek, w celu unikania błędnych wyników badań wynikających z możliwego krzyżowego mieszania odczynników. (1) posiew krwi (2) koagulologia – niebieski korek (3) biochemia z żelalem lub bez żelu - czerwony korek (4) heparyna z żelalem lub bez żelu – zielony korek (5) EDTA - fioletowy korek (6) glukoza, fluorek sodu - szary korek (7) pozostałe np. OB.
- ✓ Staza nie powinna być zaciśnięta dłużej niż 1 min, jeśli wpływ krwi do pierwszej probówki jest prawidłowy, staza powinna zostać poluzowana
- ✓ Każda probówka po pobraniu powinna być odwrócona 4 - 5 x w celu zmieszania krwi z odczynnikami, aby uniknąć hemolizy nie należy wstrząsać probówkami

Greiner Bio-One GmbH, A-4550 Kremsmünster, P.O. Box 6

Kremsmünster, January 18

**Confirmation VACUETTE® Serum Tube**

---

To whom it may concern

We,

Greiner Bio-One GmbH  
Bad Haller Straße 32  
4550 Kremsmünster  
Austria

hereby confirm, that


**VACUETTE®** Z Serum Tubes are coated with visible, micronized silica particles ( $\text{SiO}_2$ ) which activate clotting when tubes are gently inverted. A defined amount of clot activator gets sprayed on the inner tube wall.

Standard time for full clotting time of **VACUETTE®** Z Serum Clot Activator tubes takes 30 minutes - depending on the patient's anticoagulation status.

Greiner Bio-One GmbH  
Bad Haller Straße 32  
A-4550 Kremsmünster  
Tel.: ++43(0)7583/6791-0  
Fax: ++43(0)7583/6318  
www.gbo.com

*Sandra Wurz*

-----  
Sandra Wurz  
Product Application Coordinator  
Greiner Bio-One GmbH

  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Krakowie  
ul. prof. Łochy 10, 31-084 Kraków  
KRS 0000000000, NIP 662-252-22-20

Wiceprezes Zarządu  
*[Signature]*  
Piotr Sitkowski

Greiner Bio-One GmbH  
Bad Haller Straße 32  
4550 Kremsmünster  
Austria

Phone +43 (0) 7583 6791-0  
Fax +43 (0) 7583 6318  
office@at.gbo.com  
www.gbo.com

Sitz d. Gesellschaft  
Bad Haller Straße 32  
4550 Kremsmünster  
Austria

Gerichtsstand: LG Steyr  
FN 176887 d  
DVR 1005944  
UID-Nr.: ATU 45835208

Greiner Bio-One GmbH, A-4550 Kremsmünster, P.O. Box 6

Kremsmünster, Styczeń 2018

**Potwierdzenie VACUETTE® Serum Tube**

Do wszystkich zainteresowanych

My,

spółka Greiner Bio-One GmbH

Bad Haller Straße 32

4550 Kremsmünster

Austria

niniejszym potwierdzamy, że

Probówki VACUETTE® Z na surowicę są powlekane widocznymi, mikronizowanymi cząstkami krzemionki ( $\text{SiO}_2$ ), które aktywują wykrzepianie, gdy probówki są delikatnie odwracane.

Określona ilość aktywatora wykrzepiania zostaje rozpylona na wewnętrznej ścianie probówki.

Standardowy czas całkowitego wykrzepiania krwi w probówkach VACUETTE® Z z aktywatorem wykrzepiania wynosi 30 minut i jest uzależniony od profilu antykoagulacyjnego pacjenta.

Greiner Bio-One GmbH  
Bad Haller Straße 32  
A-4550 Kremsmünster  
Tel.: ++43(0)7583/6791-0  
Fax: ++43(0)7583/6318  
www.gbo.com

*Sandra Wurz*

Sandra Wurz

Product Application Coordinator

Greiner Bio-One GmbH

*Declipse*  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
ul. prof. J. Łukaszyńskiego 16  
81-600 Jaktorów  
NIP 679140109, REGON 142442210

Wiceprezes Zarządu

*Piotr Sitkowski*  
Piotr Sitkowski

Greiner Bio-One GmbH  
Bad Haller Straße 32  
4550 Kremsmünster  
Austria

Phone +43 (0) 7583 6791-0  
Fax +43 (0) 7583 6318  
office@at.gbo.com  
www.gbo.com

Sitz d. Gesellschaft  
Bad Haller Straße 32  
4550 Kremsmünster  
Austria

Gerichtsstand: LG Steyr  
FN 176887 d  
DVR 1005944  
UID-Nr.: ATU 45835208

## Pobieranie krwi żyłnej Analiza surowicy

### Probówki BD Vacutainer® CTAD

Roztwór CTAD zawiera:

- 0.11 M buforowanego roztworu cytrynianu sodu
- 15 M teofiliny
- 3.7 M odczynnik
- 0.198 M dipirydamolu
- pH wynosi 5.0

Konserwant działa bezpośrednio na płytki krwi, hamując czynnik płytkowy IV (PF4).

### Probówki BD Vacutainer® CTAD

Nr kat.	Objętość (ml)	Wymiary (mm)	Dodatek	Separator	Materiał	Etykieta	Zamknięcie	Kolor korka
367562	2,7*	13 x 75	CTAD	Brak	Szkło	Papierowa	BD Hemogard™	
367599	6,5	13 x 75	CTAD	Brak	Szkło	Papierowa	BD Hemogard™	

Wszystkie probówki dostępne są w opakowaniach jednostkowych po 100 sztuk i opakowaniach zbiorczych po 1000 sztuk.

\* Zmniejszone podciśnienie

**Seclipso**  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w:  
61-008 Kraków  
ul. prof. Michała Żmichowskiego 16  
NIP: 616-010-100, REGON: 140074-00-00

Wiceprezes Zarządu

Piotr Sitkowski

## Pobieranie krwi żyłnej Probówki do analizy surowicy

### Probówki do analizy surowicy

Uzyskanie próbek surowicy umożliwiającą plastikowe probówki zawierające dodatek w postaci aktywatora wykrzepiania. Biorąc pod uwagę, że plastikowa powierzchnia sama nie jest w stanie wywołać procesu krzepnięcia w odpowiednim czasie, do plastikowych probówek BD Vacutainer® Plus do analizy surowicy dodano cząsteczki krzemionki zapewniające uzyskanie pożądanego efektu. Probówki oznaczone są skrótem CAT (Clot Activator Tube - probówka z aktywatorem skrzepu).

### Czas wykrzepiania

Zalecany minimalny czas wykrzepiania dla probówek do analizy surowicy u pacjentów nieleczonych antykoagulantami wynosi 60 minut.

### Instrukcje dotyczące wirowania

≤ 1300 g przez 10 minut w temp. 18-25°C

### Dalsze informacje

Prosimy o kontakt z lokalnymi przedstawicielami BD, w celu uzyskania odpowiedniej dokumentacji lub piśmiennictwa.

### Probówki BD Vacutainer® do analizy surowicy

Nr kat.	Objętość (ml)	Wymiary (mm)	Dodatek	Separator	Materiał	Etykieta	Zamknięcie	Kolor korka
368497	2,0*	13 x 75	Krzemionka (Aktywator krzepnięcia)	Brak	PET	Papierowa	BD Hemogard™	
368271	2,0*	13 x 75	Krzemionka (Aktywator krzepnięcia)	Brak	PET	Przezroczysta	BD Hemogard™	
369032	4,0	13 x 75	Krzemionka (Aktywator krzepnięcia)	Brak	PET	Papierowa	BD Hemogard™	
365904	6,0	13 x 75	Krzemionka (Aktywator krzepnięcia)	Brak	PET	Przezroczysta	BD Hemogard™	
367624	5,0	13 x 75	Brak dodatków	Brak	Szkło	Papierowa	BD Hemogard™	
367614	5,0	13 x 75	Silikonowana	Brak	Szkło	Papierowa	BD Hemogard™	
368814	6,0	13 x 100	Krzemionka (Aktywator krzepnięcia)	Brak	PET	Papierowa	BD Hemogard™	
368815	6,0	13 x 100	Krzemionka (Aktywator krzepnięcia)	Brak	PET	Papierowa	BD Hemogard™	
367819	6,0	13 x 100	Krzemionka (Aktywator krzepnięcia)	Brak	PET	Przezroczysta	BD Hemogard™	
367856	10,0	16 x 100	Krzemionka (Aktywator krzepnięcia)	Brak	PET	Papierowa	BD Hemogard™	

Wszystkie probówki pakowane są w opakowania jednostkowe po 100 sztuk i opakowania zbiorcze po 1000 sztuk.

\* Zmniejszone podciśnienie

15

Automatyczne rozwiązania w zakresie oznaczania OB zapewniające maksymalną kliniczną skuteczność

Aparaty BD Sedi-20™ i BD Sedi-40™ w połączeniu z technologią zastosowaną w probówkach BD Seditest™, zapewniajągię zastosowanie rozwiązań poprawiających efektywność kontroli poprzez standaryzację analizy szybkości opadania erytrocytów (OR). Dzięki temu uzyskiwane są najbardziej wiarygodne wyniki w odpowiednim czasie. Użytkuje się lepszy przepływ pracy i poprawie ulega opieka nad pacjentami.

\* Czas analizy wynosi 30 minut, czyli połowę czasu trwania analizy zmodyfikowaną metodą Westergena (1 godzina)

\* Wystandardyzowana analiza z zastosowaniem próbek BD Seditainer™

- ### Wzrost bezpieczeństwa użytkownika

- Aparaty BD Sedi-20™ i BD Sedi-40™ wraz z probówkami BD Seditainer™ (Nr kat. 366676) tworzą zamknięty system, ograniczający ryzyko ekspozycji na materiały aktywne biologicznie, co zwiększa bezpieczeństwo użytkownika

Nr kat.	Opis	Liczba opakowań
361545	Asortm BD Secl-20"	1
361546	Asortm BD Secl-40"	1
361547	Mieszanka DUD-MIX	1
361548	Cyfrnik kodów kresowych- BD Secl-20" / BD Secl-40"	1
361549	Drukarka BD Secl-20" / BD Secl-40"	1
361550	Papier do drukarki BD Secl-20" / BD Secl-40"	5
361551	Zestaw kartek prowadzących i niezawodowych ACCU-SECl Centrali kat	

recommended 2C, hazards for BD Sub 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 110, 120, 130, 140, 150, 160, 170, 180, 190, 200, 210, 220, 230, 240, 250, 260, 270, 280, 290, 300, 310, 320, 330, 340, 350, 360, 370, 380, 390, 400, 410, 420, 430, 440, 450, 460, 470, 480, 490, 500, 510, 520, 530, 540, 550, 560, 570, 580, 590, 600, 610, 620, 630, 640, 650, 660, 670, 680, 690, 700, 710, 720, 730, 740, 750, 760, 770, 780, 790, 800, 810, 820, 830, 840, 850, 860, 870, 880, 890, 900, 910, 920, 930, 940, 950, 960, 970, 980, 990, 1000, 1010, 1020, 1030, 1040, 1050, 1060, 1070, 1080, 1090, 1100, 1110, 1120, 1130, 1140, 1150, 1160, 1170, 1180, 1190, 1200, 1210, 1220, 1230, 1240, 1250, 1260, 1270, 1280, 1290, 1300, 1310, 1320, 1330, 1340, 1350, 1360, 1370, 1380, 1390, 1400, 1410, 1420, 1430, 1440, 1450, 1460, 1470, 1480, 1490, 1500, 1510, 1520, 1530, 1540, 1550, 1560, 1570, 1580, 1590, 1600, 1610, 1620, 1630, 1640, 1650, 1660, 1670, 1680, 1690, 1700, 1710, 1720, 1730, 1740, 1750, 1760, 1770, 1780, 1790, 1800, 1810, 1820, 1830, 1840, 1850, 1860, 1870, 1880, 1890, 1900, 1910, 1920, 1930, 1940, 1950, 1960, 1970, 1980, 1990, 2000, 2010, 2020, 2030, 2040, 2050, 2060, 2070, 2080, 2090, 2100, 2110, 2120, 2130, 2140, 2150, 2160, 2170, 2180, 2190, 2200, 2210, 2220, 2230, 2240, 2250, 2260, 2270, 2280, 2290, 2300, 2310, 2320, 2330, 2340, 2350, 2360, 2370, 2380, 2390, 2400, 2410, 2420, 2430, 2440, 2450, 2460, 2470, 2480, 2490, 2500, 2510, 2520, 2530, 2540, 2550, 2560, 2570, 2580, 2590, 2600, 2610, 2620, 2630, 2640, 2650, 2660, 2670, 2680, 2690, 2700, 2710, 2720, 2730, 2740, 2750, 2760, 2770, 2780, 2790, 2800, 2810, 2820, 2830, 2840, 2850, 2860, 2870, 2880, 2890, 2900, 2910, 2920, 2930, 2940, 2950, 2960, 2970, 2980, 2990, 3000, 3010, 3020, 3030, 3040, 3050, 3060, 3070, 3080, 3090, 3100, 3110, 3120, 3130, 3140, 3150, 3160, 3170, 3180, 3190, 3200, 3210, 3220, 3230, 3240, 3250, 3260, 3270, 3280, 3290, 3300, 3310, 3320, 3330, 3340, 3350, 3360, 3370, 3380, 3390, 3400, 3410, 3420, 3430, 3440, 3450, 3460, 3470, 3480, 3490, 3500, 3510, 3520, 3530, 3540, 3550, 3560, 3570, 3580, 3590, 3600, 3610, 3620, 3630, 3640, 3650, 3660, 3670, 3680, 3690, 3700, 3710, 3720, 3730, 3740, 3750, 3760, 3770, 3780, 3790, 3800, 3810, 3820, 3830, 3840, 3850, 3860, 3870, 3880, 3890, 3900, 3910, 3920, 3930, 3940, 3950, 3960, 3970, 3980, 3990, 4000, 4010, 4020, 4030, 4040, 4050, 4060, 4070, 4080, 4090, 4100, 4110, 4120, 4130, 4140, 4150, 4160, 4170, 4180, 4190, 4200, 4210, 4220, 4230, 4240, 4250, 4260, 4270, 4280, 4290, 4300, 4310, 4320, 4330, 4340, 4350, 4360, 4370, 4380, 4390, 4400, 4410, 4420, 4430, 4440, 4450, 4460, 4470, 4480, 4490, 4500, 4510, 4520, 4530, 4540, 4550, 4560, 4570, 4580, 4590, 4600, 4610, 4620, 4630, 4640, 4650, 4660, 4670, 4680, 4690, 4700, 4710, 4720, 4730, 4740, 4750, 4760, 4770, 4780, 4790, 4800, 4810, 4820, 4830, 4840, 4850, 4860, 4870, 4880, 4890, 4900, 4910, 4920, 4930, 4940, 4950, 4960, 4970, 4980, 4990, 5000, 5010, 5020, 5030, 5040, 5050, 5060, 5070, 5080, 5090, 5100, 5110, 5120, 5130, 5140, 5150, 5160, 5170, 5180, 5190, 5200, 5210, 5220, 5230, 5240, 5250, 5260, 5270, 5280, 5290, 5300, 5310, 5320, 5330, 5340, 5350, 5360, 5370, 5380, 5390, 5400, 5410, 5420, 5430, 5440, 5450, 5460, 5470, 5480, 5490, 5500, 5510, 5520, 5530, 5540, 5550, 5560, 5570, 5580, 5590, 5600, 5610, 5620, 5630, 5640, 5650, 5660, 5670, 5680, 5690, 5700, 5710, 5720, 5730, 5740, 5750, 5760, 5770, 5780, 5790, 5800, 5810, 5820, 5830, 5840, 5850, 5860, 5870, 5880, 5890, 5900, 5910, 5920, 5930, 5940, 5950, 5960, 5970, 5980, 5990, 6000, 6010, 6020, 6030, 6040, 6050, 6060, 6070, 6080, 6090, 6100, 6110, 6120, 6130, 6140, 6150, 6160, 6170, 6180, 6190, 6200, 6210, 6220, 6230, 6240, 6250, 6260, 6270, 6280, 6290, 6300, 6310, 6320, 6330, 6340, 6350, 6360, 6370, 6380, 6390, 6400, 6410, 6420, 6430, 6440, 6450, 6460, 6470, 6480, 6490, 6500, 6510, 6520, 6530, 6540, 6550, 6560, 6570, 6580, 6590, 6600, 6610, 6620, 6630, 6640, 6650, 6660, 6670, 6680, 6690, 6700, 6710, 6720, 6730, 6740, 6750, 6760, 6770, 6780, 6790, 6800, 6810, 6820, 6830, 6840, 6850, 6860, 6870, 6880, 6890, 6900, 6910, 6920, 6930, 6940, 6950, 6960, 6970, 6980, 6990, 70



Wiceprezes Zarządu  
*[Signature]*  
Piotr Sitkowski

Probówki BD Vacutainer® Seditainer™ do stosowania w aparatach BD Sedi-20™ i BD Sedi-40™

Nr kat.	Olejność (ml)	Wymiary (mm)	Dobroć	Separatory	Materiał	Wykońc.	Kolor końc.
356676	1,8	8 x 120	Cytromon sodowy (0,105M)	Brak	Szkoło	Tracysyone	

Probówki BD Seditaliner™ są przeznaczane do pomiaru szybkości opadania erytrocytów, bez konieczności używania pipet sedimentacyjnych. Krew zostaje pobrana bezpośrednio do probówki BD Seditaliner™ i wymieszana poprzez 8 – 10 krotnie odwrócenie probówki do góry dnem. Bezpośrednio przed umieszczeniem probówek w ręcznym statywie do pomiaru OB BD Seditaliner™, materiał należy wymieszać, porównanie Po 1 – 2 godzinach odczytuje się wyniki. Statyw BD Seditaliner™ może pomieścić maksymalnie 10 probówek BD Seditaliner™. Statyw wyposażony jest w regulację poziomu 0 da wysokości menisku krwi w probówce. Uzyskane wyniki pomiarów są skorelowane metodą Westergrena.

Nr tyt.	Objętość (ml)	Wymiary (mm)	Dodatek	Separator	Materiał	Etykieta	Zamknięcie	Kolor korka
367740	1,6	13 x 75	Cyrylarni sadowy (0,129M)	Brak	Szkło	Papierowa	BD Hemogard™	
366574	5,0	10,25 x 120	Cyrylarni sadowy (0,105M)	Brak	Szkło	Papierowa	BD Hemogard™	
366666	5,0	10,25 x 120	Cyrylarni sadowy (0,105M)	Brak	Szkło	Papierowa	Trójzłojowe	

Wszystkie Probówki dostępne są w opakowaniach jednostkowych po 100 sztuk i opakowaniach zbiorczych po 1000 sztuk.

## Statyw BD Vacutainer® Seditainer™ do oznaczania OB

Nr kat.	Opis	Struk.
356016	Statyw RD Sedicioter™ do oznaczania OB	1



# Badanie próbek krwi żyłnej

## Analiza koagulologiczna

### Cytrynian sodowy

Cytrynian trójsodowy jest wykorzystywany jako antykoagulant do badań koagulologicznych dzięki temu, że łączy się z jonami wapnia hamując kaskadę czynników krzepnięcia. Efekt antykoagulacyjny wywierany przez cytrynian trójsodowy jest odwracalny.

Probówki BD Vacutainer® z cytrynianem zawierają buforowany roztwór cytrynianu o stężeniu:

- 0.105 M lub 0.109 M buforowanego roztworu cytrynianu trójsodowego, co jest równoważne stężeniu 3.2% cytrynianu trójsodowego
- 0.129 M buforowanego roztworu cytrynianu trójsodowego, co jest równoważne stężeniu 3,8% cytrynianu trójsodowego

Stosunek krew: dodatek wynosi 9:1.

Roztwór cytrynianu w probówce BD Vacutainer® działa jak bufor, dlatego nie dodaje się żadnych innych substancji buforujących, gdyż mogłyby one niekorzystnie wpływać na wyniki analiz laboratoryjnych.

Probówki BD Vacutainer® z cytrynianem mogą być również wykorzystywane do wykonywania specjalnych oznaczeń takich jak: test czynności płytek wykonywany aparatem PFA-100\*. Eliminuje to konieczność stosowania specjalnych probówek i ponoszenia niepotrzebnych kosztów.

### Probówki szklane

Wewnętrzna powierzchnia wszystkich szklanych probówek BD Vacutainer® pokryta jest specjalnym silikonem, który ogranicza aktywację poprzez kontakt z powierzchnią szkła.

### Probówki BD Vacutainer® Plus (plastikowe) z cytrynianem

Plastikowe probówki BD Vacutainer® Plus z cytrynianem cechuje innowacyjna geometria ograniczająca tzw. wolną przestrzeń probówki i związaną z tym aktywację płytek. Dzięki temu optymalizuje się monitorowanie APTT u pacjentów leczonych niefrakcjonowaną heparyną.

Probówki BD Vacutainer® Plus z cytrynianem posiadają następujące zalety:

- Działanie kliniczne równoznaczne z uznanym ogólnościowym „Złotym Standardem” – 4.5 mL szklaną probówką BD Vacutainer® z buforowanym r-rem cytrynianu<sup>1,2</sup>
- Działanie kliniczne potwierdzone wielokierunkowymi badaniami dla wszystkich rutynowych testów z zakresu koagulologii dla podstawowych populacji pacjentów
- Zostały poddane badaniom za pomocą najszerszego spektrum analitycznych systemów do oznaczeń koagulologicznych

### Znacznik poziomu napełnienia

Znaczenie odpowiedniego stosunku objętości krwi do dodatku zostało dobrze udokumentowane. Prawidłowy poziom wypełnienia probówki ma zasadnicze znaczenie dla poprawnego wykonania oznaczeń koagulologicznych. Na wszystkich plastikowych probówkach BD Vacutainer® do koagulologii znajduje się oznaczenie określające minimalny poziom wypełnienia (matowa obwódka wewnątrz probówki).

**BD Vacutainer® Plus probówka z cytrynianem**

**Teraz dostępna ze wskaźnikiem minimum wypełnienia 360°\***

Odpowiedni poziom krwi uzyskuje się, jeśli ilość pobranej krwi mieści się w przedziale pomiędzy minimalną i maksymalną linią zaznaczoną na probówce na zdjęciu obok.

\* Zgodnie z rekomendacjami CLSI (NCCLS), Dec. 2003, Doc. H1-A5, Vol. 23, Nr 33

### Instrukcje dotyczące wirowania:

Do badań koagulologicznych próbek krwi z cytrynianem można wykorzystywać różne rodzaje osocza zależnie od parametrów wirowania:

- Osocze bogatopłytkowe:  
150-200 g przez 5 minut w temperaturze 18-25°C
- Osocze ubogopłytkowe:  
2000-2500 g przez 10-15 minut w temperaturze 18-25°C
- Osocze bezpłytkowe:  
>3000 g przez 15-30 minut w temperaturze 18-25°C

Firma BD zaleca unikanie odwirowywania szklanych probówek przy wartości przekraczającej 2200 g w wirówkach z rotorem horyzontalnym (w przypadku rotorów kątowych nie należy przekraczać 1300 g).

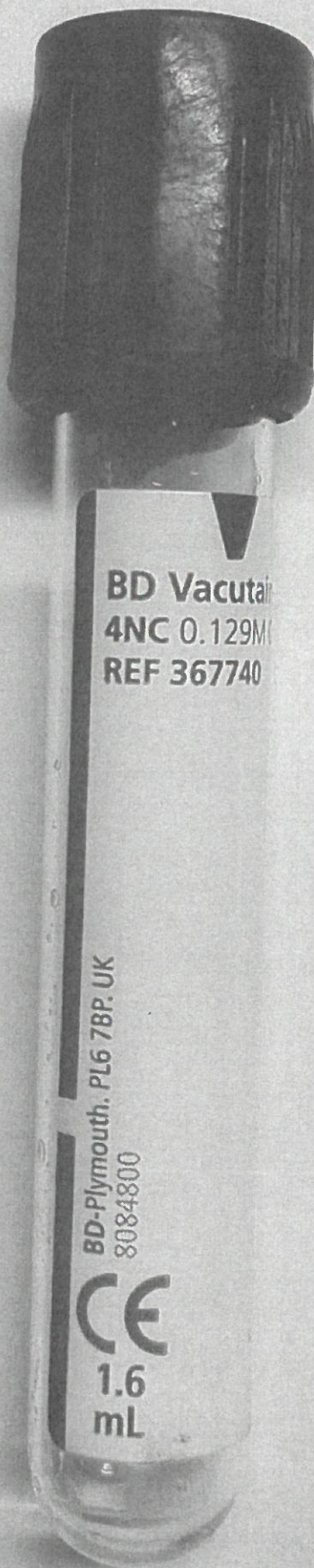
\* PFA-100 jest zarejestrowanym znakiem handlowym firmy Siemens.

1. BD Ref. V55936 Evaluation of BD Vacutainer® Plus 2.7 and 1.8 mL Sodium Citrate Coagulation Tubes Using The ELECTRA 1400c™ Analyzer, BD, Franklin Lakes, NJ, USA November 2001
2. BD Ref. V55966 Evaluation of 0.109M BD Vacutainer® Plus Plastic and 0.105M BD Vacutainer® Glass Sodium Citrate Tubes for PT and APTT Using the Sysmex CA - 1500 Analyzer, BD, Franklin Lakes, NJ, USA June 2002

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. k.  
31-004 Kraków  
ul. prof. Michała Trajdoszki 16  
NIP 678470115, KRS 00001000250

Wspierzesz Zarządu  
Piotr Sitkowski

rat. 4



**Acclima**  
Spółdzielnia Współpracy Społecznej  
ul. prof. Józefa Piłsudskiego 10  
Kielce, 25-001

Wiceprezes Zarządu  
*Piotr Sitkowski*  
Piotr Sitkowski

2at.5

**CLOT ACTIVATOR TUBES****PROVETTE CON ATTIVATORE DELLA COAGULAZIONE****STERILE R**

CODE codice	SIZE dimensioni	DESCRIPTION descrizione	DRAWING aspirazione	COLOUR colore		SHELF-LIFE scadenza	PACKAGING confezion.
11002	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	2 ml	Red <i>Rosso</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11006	13 x 75 mm IN	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	2 ml	Red <i>Rosso</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
112490	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	2 ml	Fuchsia <i>Fucsia</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11005	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	3 ml	Red <i>Rosso</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11080	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	3 ml	White <i>Bianco</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11010	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Red <i>Rosso</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11108	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Yellow <i>Giallo</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11063	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Beige <i>Beige</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11139	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Electric blue <i>Blu elettrico</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
111090	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Orange <i>Arancio</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11081	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	White <i>Bianco</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
111288	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Black <i>Nero</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11114	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Pink <i>Rosa</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11183	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Brown <i>Marrone</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000
11238	13 x 75 mm	Clot activator <i>Attivatore della coagulazione</i>	4 ml	Rusty <i>Terra di Siena</i>		18 months <i>mesi</i>	100 / 1000




















**VACUTEST**  
**kima**
**Declisso**

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. z o.o.  
 31-081 Kraków  
 ul. prof. Mieczysława Żytkowskiego 16  
 NIP: 6751410160, REGON: 126910360

Wiceprezes Zarządu

Piotr Sitkowski



CODE codice	SIZE dimensioni	DESCRIPTION descrizione	DRAWING aspirazione	COLOUR colore		SHELF-LIFE scadenza	PACKAGING confezion.
11250	13 x 75 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	4 ml	Fuchsia Fucsia		18 months mesi	100 / 1000
111258	13 x 75 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	4 ml	Green Verde		18 months mesi	100 / 1000
11020	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Red Rosso		18 months mesi	100 / 1000
11118	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Yellow Giallo		18 months mesi	100 / 1000
11073	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Beige Beige		18 months mesi	100 / 1000
11141	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Electric blue Blu elettrico		18 months mesi	100 / 1000
111095	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Orange Arancio		18 months mesi	100 / 1000
11083	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	White Bianco		18 months mesi	100 / 1000
111290	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Black Nero		18 months mesi	100 / 1000
11124	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Pink Rosa		18 months mesi	100 / 1000
11185	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Brown Marrone		18 months mesi	100 / 1000
11240	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Rusty Terra di Siena		18 months mesi	100 / 1000
11252	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Fuchsia Fucsia		18 months mesi	100 / 1000
111260	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Green Verde		18 months mesi	100 / 1000
11164	13 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	6 ml	Dark blue Blu		18 months mesi	100 / 1000
11030	16 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	9 ml	Red Rosso		18 months mesi	100 / 1000
11128	16 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	9 ml	Yellow Giallo		18 months mesi	100 / 1000
11085	16 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	9 ml	White Bianco		18 months mesi	100 / 1000
11254	16 x 100 mm	Clot activator Attivatore della coagulazione	9 ml	Fuchsia Fucsia		18 months mesi	100 / 1000

**Recommended use**

**Mixing indications:** immediately after blood collection, gently invert the sample 6-8 times.

**Minimum time before centrifugation:** 30 minutes after collection.

**Maximum time before centrifugation:** 2 hrs after collection.

**Centrifugation speed:** at 1300 g for 10 minutes at 20 - 25 °C.

**Sample preservation:** for serum separated from clot see following table.

**Raccomandazioni d'uso**

**Indicazioni per miscelare:** subito dopo il prelievo agitare 6-8 volte il campione per inversione lenta.

**Tempo minimo prima della centrifugazione:** 30 minuti dopo il prelievo.

**Tempo massimo prima della centrifugazione:** 2 h dopo il prelievo.

**Velocità di centrifugazione:** 1300 g per 10 minuti a 20 - 25 °C.

**Conservazione del campione:** sera separato dal coagulo, vedi tabella sottostante.

Storage temperatures	Up to 24 °C	at 2-4 °C	≤ -20 °C
Maximum preservation time	≤ 8 hours	> 8 hours ≤ 48 hours	> 48 hours

Temperature di conservazione	Fino a 24 °C	a 2-4 °C	≤ -20 °C
Tempo massimo di conservazione	≤ 8 ore	> 8 ore ≤ 48 ore	> 48 ore

Please contact our sales department for the relevant codes for variants of the above product

**YACUTEST  
kima**

Contattare l'ufficio commerciale per informazioni  
Spółdzielnia Wdrożeń i Usług Medycznych  
21-011 Jędrzejów  
ul. prof. J. Łochy 1, Jędrzejów 24-100  
tel. 014 710 10 10, fax 014 710 10 40

Piotr Sitkowski

Tłumaczenie uwierzytelnione z języka angielskiego na język polski

Berichte der ÖGKC, Jg. 23, 2000, 96

**Wpływ heparyny na oznaczenie aPTT w próbkach koagulacyjnych z greiner VACUETTE® o kalibrowanej objętości próżni w porównaniu z próbkami koagulacyjnymi z BD Vacutainer® bez kalibrowanej objętości**

W. Hohenwalther

Zentrallabor, Krankenhaus Barmherzige Schwestern, Linz

**Próbka:**

Materiały użyte do próby składały się z 1,8 ml Vacuette® (pozycja nr 454381, partia nr 070007) i 2,7 ml Vacuette® (pozycja nr 454385, partia nr 030003) z greiner bio one i odpowiednio 4,5 ml Vacutainer® (pozycja nr 367704, partia 0P200) z Becton Dickinson. Badano próbki otrzymane od 10 „normalnych” zdrowych pacjentów, 10 pacjentów poddanych terapii za pomocą Marcumar® i 20 pacjentów poddanych terapii za pomocą heparyny (niefrakcjonowanej).

Pobieranie krwi od 10 „normalnych” pacjentów i 10 pacjentów z Marcumar® prowadzono na oddziale pacjentów ambulatoryjnych centralnego laboratorium. Probki krwi od pacjentów poddawanych terapii heparynowej otrzymywano z oddziału intensywnej opieki medycznej danego szpitala.

**Wirowanie:**

Bezpośrednio po pobraniu krwi albo dostarczeniu badanego materiału do centrum badania próbki wirowano z szybkością 1200g przez 10 minut (zgodnie z przepisami NCCLS).

**Metoda:**

Badanie aPTT prowadzono na urzędzeniu BCS z Dade-Behring (stosując Pathrombin SL, partia nr 52370) z oryginalnym analizatorem nastawionym maksymalnie na 180 sekund. W próbkach od pacjentów z bardzo wysokim stężeniem heparyny (aPTT większe niż 180 sekund) próbkę rozcieńczono w stosunku 1:10 za pomocą normalnej plazmy, a następnie badano stosując ponownie BCS (wyniki odpowiednio mnożono).

Probki od pacjentów poddanych kuracji heparynowej badano dodatkowo w celu oznaczenia stężenia heparyny (U/ml). Badanie prowadzono za pomocą Coamatic Heparin (partia nr 042096) wyprodukowanej przez Chromogenix i stosując analizator BCS (Dade-Behring).

**Ocena statystyczna:**

W celu oceny statystycznej obliczono średnią arytmetyczną dla każdej z 3 grup próbek. Wyniki pacjentów dzielono na dwie grupy: aPTT < 50 sekund i aPTT > 50 sekund.

**Wyniki:**

Wyniki ujawniają się wyraźnie przy przedstawieniu graficznym zgodnie z poprzednio monitorowaną statystyczną metodą obliczania (patrz rys. 1-4).

Dla zamierzonych wartości aPTT (patrz rys. 1) nie znaleziono żadnej znaczącej różnicy pomiędzy 12 probówkami z badanymi próbkami od „normalnych” zdrowych pacjentów (n=10). Interesujący był wpływ heparyny (niefrakcjonowanej) na wyniki aPTT w probówkach do pobierania krwi zarówno z kalibracją objętości próżni jak i bez, jak również porównanie ze szklanymi probówkami BD Vacutainer®. W zależności od terapii (ilość podanej dożylnie heparyny – 2000 do 7000 U/ml (Baxter) i czasu pobierania krwi (te bezwzględnie zmienna, na które nie może mieć wpływu laboratorium) mogą one wpływać na wyniki aPTT (patrz rys. 3).

W dających się zmierzyć zakresach (mniejszych niż 180 sekund) i w próbkach ze stosunkiem rozcieńczenia 1:10 nie uzyskano żadnych różnic wyników pomiędzy probówkami bez kalibracji objętości z Becton Dickinson i probówkami o kalibrowanej objętości z Greiner bio-one. Te wyniki wskazują, że można stosować obydwie rodzaje probówek. Także i próbki od pacjentów z Marcoumar® nie wskazywały żadnego klinicznego znaczącego związku (patrz rys. 2).

Oznaczanie aPTT jest dobrze znanym środkiem kontroli terapii heparynowej. Jest ono tanim i szybkim sposobem postępowania, a także jest użytecznym elementem w dziedzinie dających się mierzyć wartości aPTT dłuższych niż 180 sekund i nie ma żadnego związku klinicznego. Do monitorowania dobrej terapii heparynowej klinicyści wymagają zakresu w przybliżeniu 60-90 sekund aPTT.

Interesujące było rzeczywiste stężenie heparyny w plazmie od pacjentów z oddziału intensywnej opieki medycznej na skutek zmieniających się warunków, jak opisano powyżej. Skutkiem tego z 13 pacjentami przeprowadzono dodatkową próbę ilościową stężenia heparyny i ujawniono dobrą korelację z aktywowanym aPTT (patrz rys. 4).

Przy rozważaniu wyników aPTT porównanie pomiędzy probówkami z tworzywa sztucznego o kalibrowanej objętości próżni greiner Vacuette® i probówkami szklanymi bez kalibrowanej objętości próżni BD Vacutainer® ujawniło nieznacznie skrócony wynik aPTT w probówkach szklanych BD Vacutainer®, gdy analize prowadzi się za pomocą Pathrombin SL w BCS (Dade-Behring) z wyjątkiem przypadków, gdy próbka leży poza normalnym zakresem referencyjnym z bardzo wysokimi stężeniami heparyny w plazmie albo od czasu do czasu z pacjentami z Marcoumar®.

#### Wniosek:

Badanie krzepnięcia, w których bode się wartość aPTT (zakres normalny, zakres patologiczny i skrajny zakres patologiczny terapii heparynowej) nie wykazywały żadnej klinicznie znaczącej różnicy pomiędzy probówkami szklanymi bez kalibrowanej objętości próżni i probówkami z tworzywa sztucznego o kalibrowanej objętości próżni.

Ja, Dagmara Dyl, tłumaczka przysięga, po przeczytaniu powyższego (TP 3014/05) potwierdzam zgodność niniejszego tłumaczenia z kopią dokumentu w języku angielskim.

Łódź, dnia 20.05.2005

Liczba znaków: 2880

Liczba stron: 5

Repertorium numer 306/05/TP/3014

TRZĄDO BIURO TŁUMACZEŃ  
TŁUMACZENIA PRZYSIĘGŁE/USTNE  
80-245 Łódź, ul. Herosowa 35 lok. 24  
Tel. (42) 635-85-00 kom. 509-208-333  
NIP 762-014-50-00, REGON 141136029  
www.trzad.pl trzad@trzad.pl

Spółdzielnia Tłumaczeń i Tłumaczeń, z o.o.  
ul. 3 Maja 100, 80-245 Łódź  
KRS 0000000000, NIP 762-014-50-00  
REGON 141136029



Wiceprezes Zarządu

Piotr Sitkowski

Influence of heparin on the determination of aPTT in "partial thromboplastin time" (PTT) coagulation tubes in comparison to "full diameter" coagulation tubes

**SPECIAL AGENT IN CHARGE**

[illegible]

...the ... of ...

[illegible]

1754

1. The first of these is the fact that the  
 2. second of these is the fact that the  
 3. third of these is the fact that the  
 4. fourth of these is the fact that the  
 5. fifth of these is the fact that the  
 6. sixth of these is the fact that the  
 7. seventh of these is the fact that the  
 8. eighth of these is the fact that the  
 9. ninth of these is the fact that the  
 10. tenth of these is the fact that the

the fact that the majority of the population is still in the process of being educated, and that the majority of the population is still in the process of being educated, and that the majority of the population is still in the process of being educated.

**Statistical Evaluation:**  
The statistical evaluation of the numerical data was conducted by means of the t-test for groups. This method could be divided into two groups:  $p < 5\%$  and  $p > 5\%$  level.

**RESULTS:**  
The results of the efficacy trial are shown in Figure 1. The mean number of eggs per female was 10.0 (range 0-20) and the mean number of eggs per female was 10.0 (range 0-20). The mean number of eggs per female was 10.0 (range 0-20).

It is interesting to note the influence of physical forms described in the text. The text is written in a very simple, almost childlike style, with a focus on the physical aspects of the therapy. The text is written in a very simple, almost childlike style, with a focus on the physical aspects of the therapy. The text is written in a very simple, almost childlike style, with a focus on the physical aspects of the therapy.

the same time, it is not clear that the two studies are directly comparable. The first study was a cross-sectional study of 1000 patients with a diagnosis of schizophrenia, while the second study was a longitudinal study of 100 patients with a diagnosis of schizophrenia. The first study found that patients with a diagnosis of schizophrenia had a higher rate of comorbid depression than patients with a diagnosis of bipolar disorder, while the second study found that patients with a diagnosis of schizophrenia had a higher rate of comorbid depression than patients with a diagnosis of major depressive disorder.

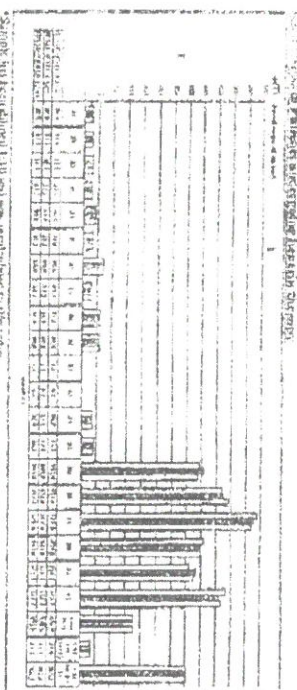
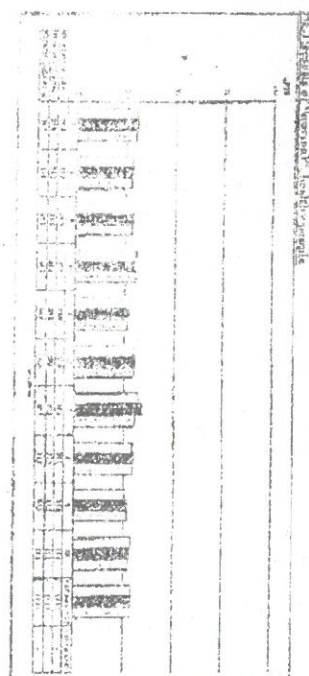
REPORTS MANAGEMENT

There is no loss of its actual full-threshold consideration in patients from the first-line-care patients. Because of the very low incidence of a second-line failure. Consequently, with 33 patients, we have not been able to separate the two different treatment groups, and therefore a good observation to not a really (see Fig. 4).

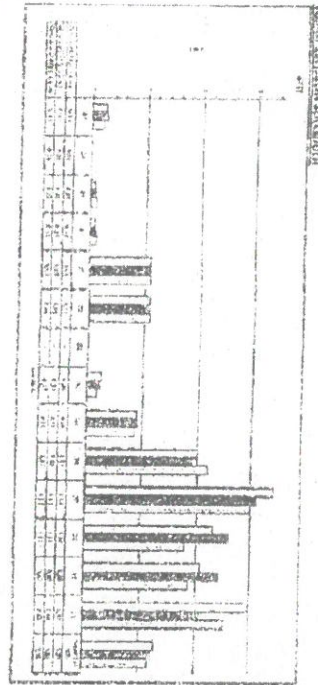
confronted between greater "variance" (inferred from scatter) and ED "variance" (in their data). In contrast, the model in ED "variance" (inferred from scatter) is not a good fit to the data (see Table 1). In contrast, the model in ED "variance" (inferred from scatter) is not a good fit to the data (see Table 1).

## Conclusions

The evaluation study testing eight valves (normal range, 10-15 kPa) found that no adverse pulmonary effects or respiratory tract injury occurred. No statistically significant difference between the 10 and 15 kPa glass tubes and partial flow\* plastic tubes.



vol. 6



Self-referential:  
 1. The first 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 2. The second 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 3. The third 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 4. The fourth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 5. The fifth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 6. The sixth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 7. The seventh 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 8. The eighth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 9. The ninth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 10. The tenth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.

4. The first 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 5. The second 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 6. The third 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 7. The fourth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 8. The fifth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 9. The sixth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 10. The seventh 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 11. The eighth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 12. The ninth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.  
 13. The tenth 1000 characters of the text are used for the purpose of the test.

Wielkość Wykonania  
 Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie, ul. Marszałkowska 146/148, 00-622 Warszawa  
 NIP: 142-622-146/148, REGON: 142622146

Wiceprezes Zarządu  
 Piotr Sitkowski

## Influence of Heparin on the determination of aPTT in "partial draw" greiner VACUETTE® coagulation tubes in comparison to "full draw" BD Vacutainer® coagulation tubes

W. Hohenwallner

Zentrallabor, Krankenhaus Barmherzige Schwestern, Linz

### Specimen:

Materials incorporated in the test consisted of 1.8 ml Vacuette® (item no. 454381; Lot No. 070007) and 2.7 ml Vacuette® (item no. 454385; Lot No. 030003) from greiner bio one, and respectively 4.5ml Vacutainer® (item.No. 367704; Lot 0P200) from Becton Dickinson. Samples obtained from 10 "normal" healthy subjects, 10 patients undergoing Marcoumar® therapy and 20 patients undergoing Heparin (unfractionated) therapy were tested.

Blood collection from the 10 "normal" patients and the 10 Marcoumar® patients was performed at the outpatients department of the central laboratory. Blood samples from the patients undergoing heparin therapy were obtained from the intensive-care unit of the hospital in concern.

### Centrifugation:

Immediately following blood collection or arrival of the test material at the testing centre, the samples were centrifuged at 1200g for 10 minutes (according to NCCLS regulations).

### Method:

aPTT testing was performed on a BCS instrument from Dade-Behring (using Pathrombin SL, Lot No. 52370) with the original analyser set to a maximum of 180 seconds. In the samples from patients with very high heparin concentrations (aPTT greater than 180 seconds) the sample was diluted to a ratio of 1:10 with normal plasma and then tested using the BCS again (correspondingly, results were multiplied).

Additionally the samples from the heparinised patients were tested to determine the heparin speculum (U/ml). The testing was performed with the aid of Coamatic Heparin (Lot No. 042096) produced by Chromogenix and using the BCS (Dade-Behring) analyser.

### Statistical evaluation:

For the statistical evaluation, the arithmetic mean was calculated for each of the 3 sample groups. The patients' results were divided into two groups: aPTT < 50 sec and aPTT > 50 sec.

### Results:

The results are clearly displayed in the graphical representation according to the previously mentioned statistical method of calculation (see fig. 1 - 4)

No significant difference was found between the three tested sample tubes from the "normal" healthy subject samples (n = 10) for the measured aPTT values. (see fig. 1)

Of interest was the influence of heparin (unfractionated) on aPTT results in both full and partial draw collection tubes, as well as the comparison to glass BD Vacutainer® tubes. Depending upon the therapy (amount of i.v. heparin infused -2000 to 7000 U/ml [Baxter]) and the time of the blood collection (these absolute variables which cannot be influenced by the laboratory) may influence the aPTT results. (see fig. 3)

In measurable ranges (smaller than 180 seconds), and in the samples with a dilution ratio of 1:10, no differences in results were determined between the "full draw" tubes from Becton Dickinson and "partial draw" tubes from greiner bio-one. These results indicate that both tube types can be used. Also, the samples from the Marcoumar® patients demonstrated no clinically significant relevance. (see fig. 2)

aPTT determination is a well-known means of heparin therapy control. It is cost-effective and a fast procedure, it is a useful element in the field of measurable aPTT. aPTT-values longer than 180 seconds do not have any clinical relevance. Clinicians require the range from approximately 60 - 80 seconds aPTT for monitoring good heparin therapy.

Interesting was the actual heparin concentration in plasma from the intensive-care patients, because of the varying conditions as described above. Consequently with 13 patients, an additional heparin speculum quantitative test was performed and displayed a good correlation to aPTT activity. (see fig. 4)

Comparison between greiner Vacuette® "partial draw" plastic tubes and BD Vacutainer® "full draw" glass tubes when considering aPTT results, displayed a slightly shortened aPTT result in BD Vacutainer® glass tubes when analysed with Pathrombin SL in a BCS (Dade-Behring), except in cases where the sample lies outside the normal reference range with very high heparin concentrations in plasma, or occasionally with Marcoumar® patients.

### Conclusion:

The coagulation study testing aPTT values (normal range, pathological range and extreme pathological range of heparin therapy) demonstrated no clinically significant difference between "full draw" glass tubes and "partial draw" plastic tubes.

ret. 6

fig.1: results of "normal", healthy people

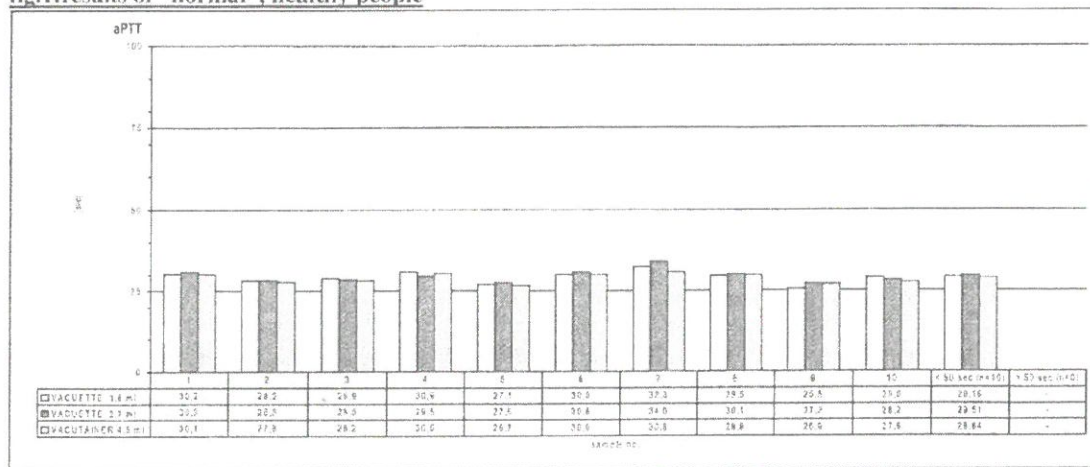


fig.2: results of Patients undergoing Marcoumar® therapy

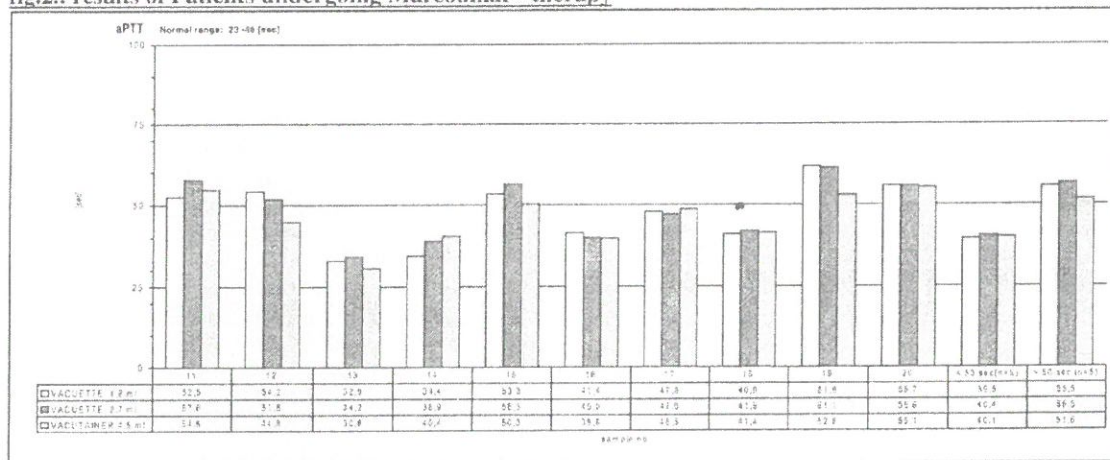
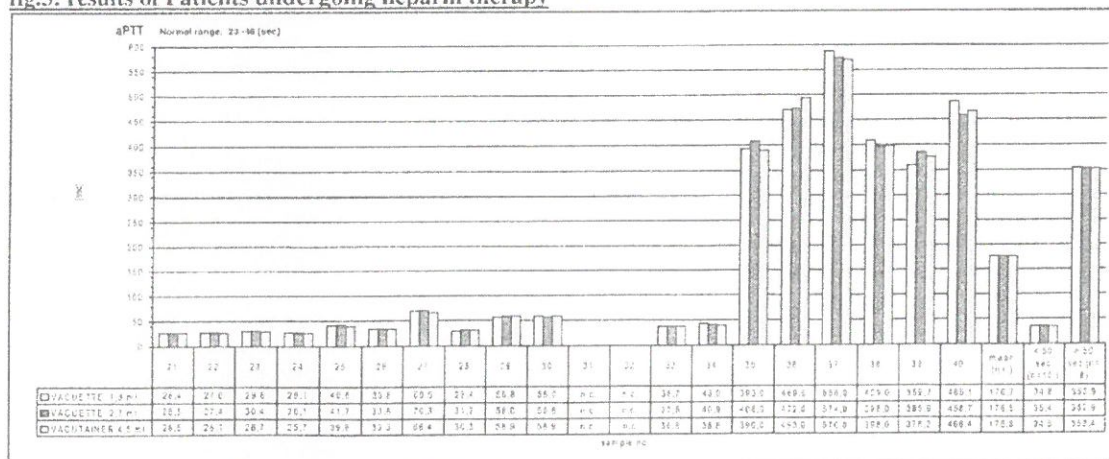
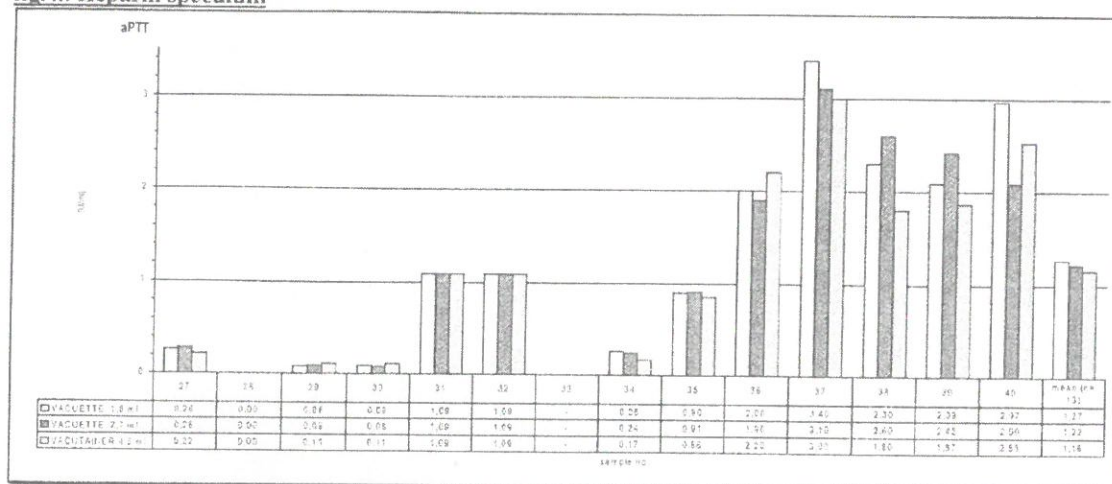


fig.3: results of Patients undergoing heparin therapy



\* Sample has been diluted 1:10 and was recalculated to this value.

fig.4.: Heparin speculum



#### References:

1. Preanalytik in der Gerinnung, Welche Rolle kommt ihr zu?, Sylvia Handler, Sabine Belik, Peter Quehenberger, W. Speiser, Labor aktuell 8/1999, 14 – 21
2. Storage of serum or whole blood? Effects of time and temperature on 22 serum analytes, N. Heins, W. Heil, W. Withold, Eur.J.Clin.chem.Clin. Biochem. 33,1995, 231 – 238
3. The influence of time, temperature and packed cell volume on activated thromboplastin time and prothrombin time, C.H.Ho, S.Y.WU, Thromb. Res. 62(1991), 625-633

4. NCCLS document H21-A3, Collection, Transport, and Processing of Blood Specimens for Coagulation Testing and General Performance of Coagulation Assays; Approved Guideline-Third Edition
5. Lothar Thomas, Labor und Diagnose, 1992, 694 – 698

#### Anschrift des Verfassers:

Prim. Dr. Wolfgang Hohenwallner  
Zentrallabor der Barmherzigen Schwestern  
Seilerstätte 4, A-4010 Linz

201.7

W okresie 16-29.11.2018, za zgodą Dyrekcji, w Szpitalu im. S. Żeromskiego w Krakowie na Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii pobranych zostało 57 podwójnych próbek krwi u pacjentów hospitalizowanym na tymże Oddziale. Wszyscy pacjenci byli leczeni przeciwzakrzepowo.

Próbki krwi pobrane zostały celem analizy porównawczej probówek firmy Greiner Bio-One vs. Becton Dickinson w zakresie poniżej wymienionych parametrów.

Mierzono parametry układu krzepnięcia, a dokładnie parametry takie jak:

INR, PT%, PT sec, APTT sec, Fibrynogen g/l

Próbki krwi pobrane zostały każdemu z pacjentów i za każdym razem w dublcie – 57 razy pobrano pacjentom próbkę krwi do jednej probówki plastikowej f. Becton Dickinson - 1,8 ml o numerze katalogowym 363047 (probówka z „przestrzenią martwą „poniżej 1 cm<sup>3</sup>) oraz do jednej probówki plastikowej f. Greiner Bio-One - 2,0 ml o numerze katalogowym 454321 (probówka z „przestrzenią martwą” powyżej 1 cm<sup>3</sup>)

Wyniki porównawcze parametrów układu krzepnięcia znajdują się w załączniku nr 1

SZPITAL SPECJALISTYCZNY  
im. Stefana Żeromskiego  
SPZOZ w Krakowie  
Nazwa przedsiębiorstwa i jednostki organizacyjnej:  
SZPITAL SPECJALISTYCZNY im. STEFANA ŻEROMSKIEGO  
os. Na Skarpie 60, 31-913 Kraków  
REGON 000630181-00020, Nr Identyf. 061/100128  
ODDZIAŁ ANESTEZJOLOGII I INTENSywNEJ TERAPII  
KOD IDENT. 000000005806/01/007  
tel. 12 622 93 87

ODDZIAŁOWA ODDZIAŁU  
ANESTEZJOLOGII I INTENSywNEJ TERAPII  
*D. Jeziorek*  
mgr Dorothea Jeziorek  
specjalista pielęgniarstwa anestezjologii  
i intensywnej terapii  
1715437P 253346/14

Potwierdzam  
zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

Kraków 06.12.2018

Medipac  
Spółdzielnia Współpracy Społecznej z o.o.  
21-000 Kraków  
ul. prof. Aleksandra Żeromskiego 16  
RAJON GÓRNIKÓW, 31-000 Kraków  
Przez Zarząd  
*Piotr Sitkowski*  
Piotr Sitkowski

201.7

Załącznik nr 1

Wyniki porównawcze dla systemów: Becton Dickinson – próbki plastikowe - 1,8 ml o numerze katalogowym 363047 (próbki z „przestrzenią martwą” poniżej 1 cm<sup>3</sup>) i Greiner Bio- One – próbki plastikowe - 2,0 ml o numerze katalogowym 454321 (próbki z „przestrzenią martwą” powyżej 1 cm<sup>3</sup>) w odniesieniu do parametrów układu krzepnięcia wykonane w MLD os. Na Skarpie 66 w Krakowie, a pobrane od pacjentów hospitalizowanych w Oddziale OIOM Szpitala S. Żeromskiego w Krakowie.

Lp.	363047 BD					454321 Grainer Bio-One				
	INR	PT %	PT sec	APTT sec	Fibrynogen g/l	INR	PT %	PT sec	APTT sec	Fibrynogen g/l
1	1,47	72	16,07	45,83	2,80	1,44	74	15,71	52,58	2,79
2	1,11	93	12,46	33,91	5,73	1,06	97	11,96	32,80	5,76
3	1,56	68	16,97	47,92	2,67	1,57	68	17,04	50,80	2,63
4	1,62	66	17,53	52,28	3,55	1,62	66	17,48	53,75	3,56
5	1,7	63	18,27	59,36	3,78	1,72	63	18,49	60,39	3,73
6	1,13	92	12,65	24,83	3,90	1,17	89	13,04	30,36	3,84
7	1,09	95	12,21	25,96	4,03	1,12	93	12,51	26,17	4,14
8	1,08	95	12,16	31,78	9,53	1,08	96	12,10	32,26	9,37
9	0,96	106	10,90	31,52	10,79	0,94	109	10,66	32,46	10,44
10	1,13	92	12,62	32,49	8,46	1,13	92	12,65	32,04	9,02
11	1,11	93	12,43	29,61	6,11	1,11	93	12,46	31,02	5,81
12	1,06	98	11,86	27,52	5,56	1,00	103	11,32	28,42	5,31
13	1,19	88	13,20	36,44	7,09	1,10	94	12,30	37,37	7,01
14	1,16	90	12,93	33,05	7,77	1,11	94	12,39	31,58	7,53
15	1,6	67	17,28	51,31	2,50	1,48	72	16,17	45,89	2,54
16	1,18	88	13,18	29,52	3,75	1,10	94	12,32	28,60	3,86
17	1,67	64	18,03	48,22	1,99	1,72	63	18,48	49,98	1,92
18	1,16	90	12,94	27,96	3,70	1,14	91	12,69	28,35	3,57
19	1,19	88	13,22	41,8	7,20	1,21	86	13,42	41,76	6,85
20	1,12	92	12,56	28,23	4,90	1,13	92	12,62	28,84	5,04
21	1,13	92	12,59	36,49	9,02	1,15	90	12,83	37,78	8,91
22	1,24	84	13,74	28,74	3,62	1,25	84	13,82	29,53	3,51
23	1,64	65	17,72	47,52	5,09	1,70	64	18,26	54,65	4,82
24	2,05	53	21,74	64,9	0,98	2,14	51	22,56	67,06	1,01
25	1,32	81	14,24	38,26	6,49	1,39	78	14,84	39,29	6,09
26	1,2	89	12,99	36,53	8,42	1,23	87	13,33	35,73	9,70
27	1,61	68	17,00	53,36	4,31	1,63	67	17,21	50,90	4,32
28	1,25	86	13,54	29,73	3,85	1,31	82	14,09	29,89	3,89
29	1,41	77	15,05	30,21	3,54	1,40	77	14,98	30,70	3,37
30	1,38	79	14,74	33,16	10,26	1,34	80	14,42	34,38	9,96
31	1,24	87	13,35	30,22	3,95	1,25	86	13,45	31,61	4,40
32	1,32	82	14,19	30,72	3,95	1,29	84	13,87	31,31	4,03
33	1,46	75	15,55	50,82	5,07	1,47	74	15,66	50,80	4,86
34	1,82	61	19,06	53,86	5,06	1,80	61	18,86	53,47	4,70
35	1,16	92	12,58	33,8	11,03	1,16	92	12,57	34,83	9,91
36	1,12	95	12,16	31,7	9,65	1,10	97	11,99	31,60	10,83
37	1,12	95	12,19	32,83	11,52	1,10	96	12,03	33,20	10,56
38	1,45	75	15,47	45,04	6,21	1,43	76	15,24	46,11	6,12

Potwierdzam  
zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

**Declina**  
Specjalizacja w diagnostyce  
Laboratorium  
ul. Skarpie 66, 31-915 Kraków  
tel. 71 331 12 12, 12 13, 12 14

**DIAGNOSTYKA**  
MEDYCZNE LABORATORIUM DIAGNOSTYKA  
ul. Skarpie 66, 31-915 Kraków  
Dorota Bajkacz  
Kierownik Laboratorium  
Specjalista laboratoryjnej diagnostyki medycznej

Wiceprezes Zarządu

Piotr Sitkowski

201,7

39	1,83	61	19,14	40,46	4,64	1,88	59	19,65	41,92	4,47
40	1,54	71	16,32	44,01	7,06	1,58	69	16,73	44,17	6,86
41	1,54	71	16,31	40,86	6,84	1,50	73	15,94	41,19	6,62
42	1,2	89	13,00	29,26	4,19	1,18	91	12,81	29,72	3,98
43	1,41	77	15,06	34,14	3,74	1,40	78	14,96	36,40	3,63
44	1,45	75	15,51	41,92	5,85	1,44	76	15,33	42,38	5,78
45	1,42	76	15,22	30,34	2,97	1,40	77	14,98	30,92	3,02
46	1,18	91	12,75	32,66	10,13	1,18	91	12,78	33,01	10,05
47	1,2	89	12,99	26,16	4,21	1,20	89	13,01	26,18	4,35
48	1,53	72	16,22	49,98	5,77	1,54	71	16,35	51,34	5,32
49	1,41	77	15,12	32,19	2,36	1,40	78	14,96	32,80	2,63
50	1,92	58	20,00	49,22	3,74	1,92	58	20,01	50,04	3,78
51	1,42	76	15,20	32,68	4,66	1,38	78	14,82	33,83	4,65
52	1,23	87	13,31	34,86	3,88	1,23	87	13,27	26,81	4,12
53	1,8	61	18,88	43,96	3,94	1,78	62	18,62	40,42	3,8
54	1,12	95	12,16	32,15	4,63	1,09	97	11,94	32,65	4,58
55	1,13	94	12,32	26,95	4,13	1,13	94	12,32	27,62	4,03
56	1,48	74	15,71	40,01	4,96	1,51	72	16,02	40,19	4,75
57	1,48	74	15,71	40,01	4,96	1,51	72	16,02	40,19	4,75

Wszystkie badania/oznaczenia materiału z próbek f. Becton Dickinson i f. Greiner Bio-One zostały wykonane równolegle na analizatorze *BC-5 XP* firmy Siemens.

Wyniki są porównywalne (pokazały równowartość kliniczną)

Kraków 06.12.2018

**DIAGNOSTYKA**  
MEDYCZNE LABORATORIUM DIAGNOSTYKA  
os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków  
Dorota Bajerczak  
Kierownik Laboratorium  
Specjalista laboratoryjnej diagnostyki medycznej

Potwierdzam zgodność z oryginałem

25. 01. 2019

**Medipol**  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
ul. 11-go Listopada 16  
01-116 Warszawa  
t. 22 626 12 12, f. 22 626 12 10

Wiceprezes Zarządu  
*[Signature]*  
Piotr Sitkowski

ZAMAWIAJĄCY:

Znak sprawy: ZP 004/2019

**INSTYTUT KARDIOLOGII**  
**Ul. Alpejska 42**  
**04-628 WARSZAWA**  
**www.ikard.pl**

**SPECYFIKACJA**  
**ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**  
**(SIWZ)**


w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego  
 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego  
 na dostawę:

**„Odczynników i sprzętu laboratoryjnego”**

Wartość szacunkowa zamówienia nie przekracza równowartości kwoty  
 221 000 euro

**Zatwierdził:**

Kierownik Działu  
 ds. Ekonomicznych

  
 Tomasz Berlyński

Warszawa, 9 stycznia 2019 roku

Znak sprawy: ZP 004/2019

## **I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO**

Zamawiającym jest Instytut Kardiologii,  
Adres: ul. Alpejska 42, 04-628 Warszawa,  
NIP: 525-000-85-25, REGON: 000837583, <http://www.ikard.pl>

### **Adres do korespondencji:**

Instytut Kardiologii, Dział Zamówień Publicznych,  
ul. Niemodlińska 33, 04-635 Warszawa  
tel.: (22) 812 45 70 faks: (22) 812 67 32, e-mail: [m.korduszevska@ikard.pl](mailto:m.korduszevska@ikard.pl); [a.kisiel@ikard.pl](mailto:a.kisiel@ikard.pl);

## **II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004r.- Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zmianami), zwanej dalej „ustawą Pzp”.

## **III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

### **1. Przedmiot oraz wielkość lub zakres zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa odczynników i sprzętu laboratoryjnego Kod CPV: 38437000-7; 33696500-0.

- 1) Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – postępowanie jest podzielone na **16 części**.  
Wykonawca składa ofertę zgodnie z wyborem, na wybraną część zamówienia, wybrane części lub na wszystkie części zamówienia.
- 2) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa formularz asortymentowo- cenowy stanowiący **Załącznik nr 2 do SIWZ**.
- 3) W Załączniku nr 2 do SIWZ Zamawiający wskazał zastosowanie zamawianych produktów, ew. podał nr katalogowy, producenta, tym samym określił wymagany, zweryfikowany w toku badań produkt, konfekcjonowanie, czystość i inne istotne parametry jakościowe, jakim winny odpowiadać one ze względu na metodykę prowadzenia prac, konieczność utrzymania ich standardu oraz wysokiej jakości wyników.

Co do zasady przyjmuje się, że wskazane w oryginalnym opisie Zamawiającego patenty, znaki towarowe, pochodzenie określają parametry techniczne, eksploatacyjne, użytkowe, co oznacza, że dopuszcza się złożenie oferty na produkty o równoważnych parametrach technicznych, eksploatacyjnych i użytkowych, co obliuguje Wykonawcę, na mocy art. 30 ust. 5 ustawy Pzp, powołującego się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, do wykazania, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

Kontynuacja prowadzonych badań wymaga stosowania niezmiennie tych samych odczynników ze względu na metodykę prowadzonych badań oraz konieczność utrzymania wiarygodnych i powtarzalnych wyników.

**W przypadku jeżeli Wykonawca zaoferuje produkty równoważne zobowiązany jest:**

- wykazać, że zaoferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w szczególności, że są one tożsame pod względem charakterystyki analitycznej oraz składu;
- wykazać, że oferowane przez niego produkty (każdy z osobna) spełniają wymagania pozwalające na kontynuację badań Zamawiającego bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności (procedur) sprawdzających w tym np. kalibracji urządzeń, zmiany ustawień i parametrów aparatury;
- wykazać, że nie spowodują kosztów z tytułu konieczności nabycia dodatkowych produktów;
- przedstawić oddzielne **oświadczenie zawierające opis oferowanego produktu** a w szczególności cechy charakterystyczne oraz dokładne porównawcze analizy składu, potwierdzające zgodność oferowanego produktu z produktem opisanym przez Zamawiającego,
- Przedstawić dokumenty zawierające opisy oferowanych produktów, a w szczególności cechy charakterystyczne oraz dokładne porównawcze analizy składu, potwierdzające zgodność oferowanego asortymentu z opisanym przez Zamawiającego, oraz **certyfiakat analizy jakościowej produktu lub dokument równoważny** – złożony w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski określający między innymi nazwę producenta, nr katalogowy, skład, parametry, okres trwałości, datę produkcji, czystość itp.
- Przyjąć na siebie odpowiedzialność za uszkodzenia sprzętu powstałe w wyniku używania zaoferowanych i dostarczonych odczynników równoważnych, na podstawie opinii wydanej przez autoryzowany serwis producenta sprzętu;
- Przyjąć na siebie odpowiedzialność za wynikiłe szkody związane z bezpowrotnym zniszczeniem materiału badawczego oraz z utratą porównywalności wyników badań z wynikami współpracujących grup badawczych oraz badaniami własnym;

Znak sprawy: ZP 004/2019

- dostarczyć na własny koszt próbki zaoferowanych produktów równoważnych, w ilości wystarczającej do przeprowadzenia testów przez Zamawiającego, mających na celu określenie zgodności produktu oferowanego w tej samej kategorii co zamawiany, pod względem jakościowym i ilościowym. Załączone próbki muszą być opisane w sposób umożliwiający ich identyfikację z produktami wskazanymi w SIWZ np. poprzez numer części/pozycji, której dotyczą.

Wykonawcy, którzy zaoferują produkt równoważny poniosą wszelką odpowiedzialność za wyniki szkody związane między innymi za naruszenie powtarzalności wyników badań, uszkodzenie urządzeń itp. Obowiązek wykazania równoważności oferowanych produktów ciąży na Wykonawcy. Zamawiający dokona oceny zaproponowanych rozwiązań oraz zdecyduje o ich równoważności, korzystając ewentualnie z opinii biegłych.

Wykonawcy oferując produkt równoważny jest zobowiązany wykazać, że oferowany przez niego produkt, spełnia wymagania Zamawiającego.

2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych. Oferty niejednoznaczne (zawierające propozycje rozwiązań alternatywnych lub wariantowych) będą odrzucone.

3. Rodzaj zamówienia: dostawa.

#### **IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA**

1. Wykonanie zamówienia odbywać się będzie:

- dla cz. 1, 8,9,10,11,12,13 – jednorazowo w ciągu 14 dni roboczych od daty zawarcia umowy, sukcesywnie:

- dla cz. 2,3,4,5,6,7,14,15,16 - w okresie 36 miesięcy od daty zawarcia umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego za pośrednictwem poczty, faksu lub drogą elektroniczną.

2. Wymagany termin dostawy wynosi:

- dla cz. 2,3,4,5,6,7,14,15,16 - do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego

3. Realizacja dostawy będzie odbywać się do magazynu Działu Leczniczych Środków Technicznych i Sprzętu Medycznego Instytutu Kardiologii ul. Alpejska 42, 04-628 Warszawa,

#### **V. WARUNKI PŁATNOŚCI**

Warunki płatności zgodne z ustanowionymi w Załączniku nr 5 i 6 do SIWZ.

#### **VI. TERMIN GWARANCJI/WAŻNOŚCI:**

Termin ważności:

- dla cz. 3, 4, 14, 15, 16 - minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego

#### **VII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW**

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

1) nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust.1 pkt 12÷23 oraz ust.5 pkt 1) ustawy Pzp;

2) spełniają warunki udziału w postępowaniu na podstawie art.22 ust.1b dotyczące:

a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;

b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej;

c) zdolności technicznej lub zawodowej.

Zamawiający nie opisuje szczegółowych wymagań w zakresie określonym w pkt 1.2).

Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu nastąpi na podstawie dokumentów wymienionych w rozdziale VIII ust. 1- 3.

#### **2. Podstawy wykluczenia Wykonawcy**

Zamawiający wykluczy z postępowania wykonawcę:

**Declipco**  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, S. k.  
14-070, 00-001  
ul. m. k. 14, 00-001, 00-001  
KRS: 000000000, REGON: 140000000

Wiceprezes Zarządu  
*[Signature]*  
Piotr Sitkowski

Znak sprawy: ZP 004/2019

- 1) w stosunku do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 12 – 23 ustawy Pzp.
- 2) wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13-14 oraz 16-20 ustawy Pzp może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienia stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy. Wskazanej regulacji nie stosuje się, jeżeli wobec wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.

**3. Dodatkowo zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawcy, w stosunku do którego zachodzą okoliczności o których mowa w art. 24 ust. 5 pkt 1) ustawy Pzp tj.**

- a. w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2015r. poz. 978, 1259, 1513, 1830 i 1844) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003r. – Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2015 r. poz. 233, 978, 1166, 1259 i 1844 oraz z 2016r.poz.615);

**VIII. WYKAZ WYMAGANYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA**

**Oświadczenia wymagane przez Zamawiającego do przedłożenia przez każdego Wykonawcę:**

1. Do oferty każdy Wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert niżej wymienione oświadczenia. Oświadczenia w zakresie wskazanym w **Załączniku nr 3 i 3a do SIWZ**. Informacje zawarte w oświadczeniach będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
2. Oświadczenie Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do grupy kapitałowej:
  - 1) Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarciem ofert, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.). W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej Wykonawca, wraz ze złożeniem oświadczenia, może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia,
  - 2) Zamawiający przedkłada w załączeniu wzór oświadczenia w odniesieniu do przynależności do grupy kapitałowej stanowiący – **Załącznik nr 4 do SIWZ**.

**Dokumenty wymagane przez Zamawiającego do złożenia przez Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, potwierdzające brak podstaw wykluczenia :**

3. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż **5 dni**, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń i dokumentów, o których mowa w **art. 25 ust. 1** ustawy Pzp:
 

Celem potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia:

  - 1) odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust.5 pkt.1 ustawy Pzp,
  - 2) jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 3.1) niniejszej SIWZ, składa dokument lub dokumenty wystawione, nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem składania ofert, w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.

Znak sprawy: ZP 004/2019

- 3) w przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności dokumentów, o których mowa w pkt 3.1) niniejszej SIWZ, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobierze samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę dokumenty.
- 4) w przypadku wskazania przez wykonawcę dokumentów, o których mowa w pkt 3.1), które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego, Zamawiający skorzysta z posiadanych dokumentów, o ile są one nadal aktualne.
4. W zakresie nieuregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126).
5. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę tego Wykonawcy, który uzyska najkorzystniejszy bilans punktów na podstawie kryteriów określonych w SIWZ.
6. **Zamawiający dokona najpierw oceny ofert, a następnie zbadania, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona, jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu (procedura odwrócona art. 24aa ustawy pzp).** Jeżeli Wykonawca wyłoniony w ten sposób uchyla się od zawarcia umowy lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może zbadać, czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu Wykonawca, który złożył ofertę najwyższej ocenionej spośród pozostałych ofert.
7. Przed udzieleniem zamówienia Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym terminie aktualnych dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy w zakresie wynikającym z treści SIWZ oraz ogłoszenia o zamówieniu.
8. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w rozdz. VIII. 1÷3. SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

**W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:**

9. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców oświadczenie, o którym mowa w rozdz. VIII. 1 SIWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie te ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia.
10. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie winni ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia, stosownie do art. 23 ust. 2 ustawy Pzp.
11. Dokumenty, o których mowa w pkt IX.1.1 SIWZ (Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik Nr 2 do SIWZ) składa wraz z ofertą pełnomocnik.
12. Dokumenty, o których mowa w pkt 3.1.1)÷ 3.1.2) SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, jeśli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie oceniona najwyższej.
13. Dokumenty, o których mowa w pkt IX.2 SIWZ składa pełnomocnik, jeśli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie oceniona najwyższej.
14. Dokument pełnomocnictwa musi być podpisany w imieniu wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia, w tym Wykonawcę ustawionego jako Pełnomocnika i przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli wymienione we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej Wykonawcy.
15. Dokument pełnomocnictwa musi zostać złożony jako część oferty, musi być w oryginale lub kopii, poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza.

**Podwykonawcy:**

16. Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w rozdz. VIII. 1 niniejszej SIWZ.
17. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia - w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w rozdz. VIII. 1 niniejszej SIWZ.

**Decipoo**  
Spółdzielnia Wzajemnej Pomocy Gospodarczej  
ul. Piłsudskiego 10  
01-644 Warszawa, tel. 22 634 10 30

**Wiceprezes Zarządu**  
*[Podpis]*  
**Piotr Sitkowski**

**IX. WYKAZ WYMAGANYCH DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE PRZEZ OFEROWANE DOSTAWY WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO**

**1. Dokumenty potwierdzające, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, wymagane do złożenia przez każdego wykonawcę wraz z ofertą:**

- 1) Wykonawca wypełnia i załącza do oferty Formularz asortymentowo-cenowy (Załącznik Nr 2 do SIWZ). Dokumenty składane są wraz z ofertą.

**2. Dokumenty potwierdzające, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, wymagane do złożenia przez wykonawcę którego oferta zostanie oceniona najwyżej:**

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, **nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia dokumentów** wyszczególnionych poniżej w niniejszej SIWZ:

**2.1 Zaświadczenie, podmiotu uprawnionego do kontroli jakości, potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom zharmonizowanym lub specyfikacjom technicznym, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.) tj. dla wszystkich wyrobów medycznych:**

- 1) dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium;
- 2) certyfikat zgodności w przypadkach określonych w ustawie o wyrobach medycznych;
- 3) deklaracja zgodności potwierdzająca, iż wyrób medyczny jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi;
- 4) przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia potwierdzającego wymagania Zamawiającego – z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części, której dotyczy)
  - UWAGA: Jeżeli dla wyrobu medycznego wydaje się dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia lub powiadomienia do Prezesa Urzędu, wówczas wykonawca winien dołączyć do oferty jedynie dokument, o którym mowa w ust. 2 pkt 1.1) niniejszego rozdziału.
  - Jeżeli dla wyrobu medycznego nie wydaje się dokumentu, o którym mowa w ust. 2 pkt 1.1), wówczas wykonawca składa dokument, o którym mowa w ust. 2 pkt 1. 2) niniejszego rozdziału.
  - Jeżeli dla wyrobu medycznego nie wydaje się dokumentu, o którym mowa w ust. 2 pkt 1. 2), wówczas Wykonawca składa dokument, o którym mowa w ust. 2 pkt 1.3) niniejszego rozdziału.
  - Jeżeli dla wyrobu medycznego nie wydaje się dokumentu, o którym mowa w ust. 2 pkt 2. 3), wówczas Wykonawca składa dokument, o którym mowa w ust. 2 pkt 1.4) niniejszego rozdziału.

**2.2 Opis oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzający wymagania techniczne zawarte odpowiednio dla części zamówienia w Załącznik nr 2 do SIWZ (prospekt/ katalog/ folder/fotografia oferowanego towaru) z zaznaczeniem nr części oraz pozycji oferowanego asortymentu.**

**2.3 Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej lub papierowej dla części nr 1.**

**2.4 Próbkę na potwierdzenie wymogów zawartych w Załączniku nr 2 do SIWZ, wg wykazu Załącznika nr 2 do SIWZ kolumna „PRÓBKİ”, składane na wezwanie.**

Każda próbka musi być oznakowana w języku polskim lub za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Każda próbka oferowanej części powinna być dodatkowo opisana przez Wykonawcę poprzez podanie nazwy Wykonawcy lub producenta, numeru części i pozycji zamówienia.

Wszystkie próbki składane na wezwanie powinny być złożone w opakowaniu opatrzonym opisem jak dla oferty z zaznaczeniem „PRÓBKİ część nr ...”, wraz z wykazem asortymentowo-ilościowym.

Zamawiający oświadcza, że nie będzie zwracał próbek, które zostaną zużyte do przeprowadzenia testu zamawianego towaru i nie będzie zwracana ich równowartość.

**2.5 W przypadku złożenia oferty na dostawę produktów równoważnych, Wykonawca oprócz powyższych dokumentów i oświadczeń, składa dokumenty wymienione w rozdz. III pkt 1 ppkt 3.**

Znak sprawy: ZP 004/2019

Dokumenty, o których mowa w rozdz. VIII. i IX. SIWZ (za wyjątkiem oświadczeń, które muszą być złożone w oryginale), są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu, wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

#### **X. SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI I PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW ORAZ OSOBY UPRAWNIŁONE DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**

1. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy, zgodnie z wyborem Zamawiającego, przekazują drogą elektroniczną lub faksem lub pisemnie za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale VIII i IX niniejszej SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania, o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy Pzp) dla których Prawodawca przewidział wyłącznie formę pisemną.
2. Każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza otrzymanie dokumentacji od drugiej strony.
3. **Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje** kierowane winny być do Zamawiającego w dni robocze w godz. 08:00 – 15:00 na adres: **Instytut Kardiologii, Dział Zamówień Publicznych, ul. Niemodlińska 33, 04-635 Warszawa, pokój nr 327, Tel. 22 812 45 70; Faks: (22) 812 67 32, e-mail: [m.korduszezewska@ikard.pl](mailto:m.korduszezewska@ikard.pl) oraz [a.kisiel@ikard.pl](mailto:a.kisiel@ikard.pl)**
4. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcami jest: pracownik Działu Zamówień Publicznych: Małgorzata Korduszezewska.  
Jednocześnie Zamawiający informuje, że przepisy ustawy PZP nie pozwalają na jakikolwiek inny kontakt - zarówno z Zamawiającym jak i osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami - niż wskazany w niniejszym rozdziale SIWZ. Oznacza to, że Zamawiający nie będzie reagował na inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na kontakt telefoniczny lub/i osobisty w swojej siedzibie.

#### **XI. TRYB UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ W SPRAWACH DOTYCZĄCYCH SIWZ**

1. Przed wyznaczonym terminem składania ofert, Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ – kierując swoje zapytania drogą elektroniczną lub faksem lub pisemnie.  
*W przypadku korzystania z formy faksowej lub pisemnej Zamawiający prosi o równoległe przesyłanie zapytań elektronicznie w formacie Word na adres: [m.korduszezewska@ikard.pl](mailto:m.korduszezewska@ikard.pl) oraz [a.kisiel@ikard.pl](mailto:a.kisiel@ikard.pl)*
2. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
3. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekaże wszystkim Wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania, drogą elektroniczną lub faksem lub pocztą oraz zamieści na stronie internetowej [www.ikard.pl](http://www.ikard.pl).
4. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie do Zamawiającego po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 2, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpatrzenia.
5. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 2.

#### **XII. TRYB WPROWADZANIA EWENTUALNYCH ZMIAN W SIWZ**

1. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ.
2. Dokonaną zmianę SIWZ Zamawiający przekaże niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazał SIWZ oraz zamieści na stronie internetowej [www.ikard.pl](http://www.ikard.pl)
3. Jeżeli zmiana treści SIWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieszcza ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych.
4. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu niezbędny będzie dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert z uwzględnieniem czasu niezbędnego na wprowadzenie tych zmian, o czym poinformuje Wykonawców, którym przekazał SIWZ oraz zamieści tę zmianę na stronie internetowej [www.ikard.pl](http://www.ikard.pl). Zapis rozdz. XI pkt 3. stosuje się odpowiednio.

**Scalipso**  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
z siedzibą w Warszawie, ul. Żelazna 10  
KRS 000043810, NIP 525-240-10-10, REGON 141985100

Wiceprezes Zarządu  
*[Podpis]*  
Piotr Sitkowski

Znak sprawy: ZP 004/2019

### **XIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

### **XIV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA**

1. Wykonawca związany jest ofertą przez okres **30 dni**, licząc od dnia, w którym upływa termin składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

### **XV. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY**

1. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę, wg formularza ofertowego stanowiącego **Załącznik nr 1 do SIWZ**.  
Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:
  - 1) Wypełniony formularz ofertowy wg formularza stanowiącego **Załącznik Nr 1 do SIWZ**,
  - 2) Formularz asortymentowo-cenowy/Opis przedmiotu zamówienia **Załącznik Nr 2 do SIWZ**,
  - 3) Oświadczenia wymienione w rozdziale VIII pkt 1 niniejszej SIWZ - **Załącznik Nr 3 i 3a do SIWZ**,
2. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
3. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu, za wyjątkiem art. 93 ust. 4 ustawy Pzp.
4. Oferta – pod rygorem nieważności – powinna być napisana w języku polskim, oraz podpisana przez osobę umocowaną do reprezentowania Wykonawcy, wg **Załącznika nr 1 do SIWZ**. Umocowanie do reprezentowania Wykonawcy musi wynikać z załączonego do oferty dokumentu. Każda zapisana strona oferty powinna być parafowana przez osobę umocowaną do reprezentowania Wykonawcy.  
Za osoby umocowane do reprezentowania Wykonawcy uznaje się osoby upoważnione do reprezentowania go, wskazane we właściwym rejestrze lub w stosownym pełnomocnictwie, które należy załączyć do oferty w oryginale lub poświadczonym notarialnie. (Art. 104 kodeksu cywilnego stanowi o nieważności jednostronnej czynności prawnej dokonanej w cudzym imieniu bez umocowania lub z przekroczeniem jego zakresu).
5. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie kilku Wykonawców, na podstawie art. 23 ustawy Pzp:
  - 1) Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie niniejszego zamówienia lub do reprezentowania ich w postępowaniu oraz zawarcia umowy o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego;
  - 2) pełnomocnictwo powinno jednoznacznie określać postępowanie, do którego się odnosi, precyzować zakres umocowania i wskazywać pełnomocnika, powinno też wskazywać wszystkich Wykonawców, którzy wspólnie ubiegają się o zamówienie oraz musi być podpisane przez Wykonawcę (Wykonawców) udzielających pełnomocnictwa;
  - 3) wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z pełnomocnikiem;
  - 4) wypełniając formularz ofertowy, jak również inne dokumenty powołujące się na „Wykonawcę”, w miejscu np. „nazwa i adres Wykonawcy” należy wpisać:
    - a) w formularzu ofertowym- dane dotyczące lidera konsorcjum (z wyraźnym jego zaznaczeniem) oraz dane każdego z członków konsorcjum;
    - b) w pozostałych dokumentach wystarczające będzie wpisanie danych lidera konsorcjum (np. firma ABC- Lider konsorcjum).
6. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę umocowaną do reprezentowania Wykonawcy.
7. Dokumenty i oświadczenia sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
8. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy Pzp oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne udostępnia się od chwili ich otwarcia, za wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.  
Przez tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity Dz. U. z 2003r. Nr 153, poz. 1508 z późn. zm.) rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.

vet. 8

Zamawiający zaleca, aby informacje zastrzeżone jako tajemnica przedsiębiorstwa były przez Wykonawcę złożone w oddzielnej kopercie z oznakowaniem „tajemnica przedsiębiorstwa”, lub spięte (zszyte) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty.

- Przetarg nieograniczony znak:
- ZP 004/2019**

Część nr .....

10. Konsekwencje złożenia oferty niezgodnie z ww. opisem ponosi Wykonawca.

1. Ofertę w zaklejonej kopercie opatrzonej napisami jak w rozdziale XV ust. 9 niniejszej SIWZ należy złożyć **do 18 stycznia 2019r. do godz. 09:30** w Instytucie Kardiologii, **04-628 Warszawa, ul. Alpejska 42, Sekretariat Z-cy Dyrektora ds. Klinicznych, pokój Nr 22, I piętro**. Wykonawca na żądanie otrzyma pisemne potwierdzenie złożenia oferty wraz z numerem, jakim oznakowana została oferta.

- Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone wg takich samych zasad jak składana oferta tj. w zamkniętej trwale kopercie, oznakowanej jak w rozdziale XV. ust. 9 SIWZ- z dopiskiem „ZMIANA OFERTY”. Koperty oznakowane dopiskiem „ZMIANA OFERTY” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonania zmian, zostaną one dołączone do oferty.

3. Zamawiający niezwłocznie zwróci ofertę, która została złożona po terminie.
4. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową czy kurierską.
5. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia.
6. Publiczne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które, odbędzie się w Instytucie Kardiologii: **04-628 Warszawa, ul. Alpejska 42, gabinet Z-cy Dyrektora ds. Klinicznych, pokój Nr 22, I piętro w dniu 18 stycznia 2019r. o godz. 10:00.**
7. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.
8. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie [www.ikard.pl](http://www.ikard.pl) informacje dotyczące:
  - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
  - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
  - c) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

1. Cena oferty, wg formularza asortymentowo - cenowego (Załącznik nr 2 do SIWZ).

2. Cena powinna być podana do dwóch miejsc po przecinku:
  - 1) cena jednostkowa netto;
  - 2) wartość netto;
  - 3) stawka VAT %;
  - 4) wartość brutto.
3. Cena oferty wynikająca z formularza asortymentowo- cenowego, powinna zostać przeniesiona do formularza ofertowego (Załącznik nr 1 do SIWZ).
4. Waluta ceny ofertowej – **PLN**.
5. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia rozliczeń w walutach obcych.

Wiceprezes Zarządu

Piotr Sitkowski

not. 8

Znak sprawy: ZP 004/2019

# **XVIII. KRYTERIA OCENY OFERT I ICH ZNACZENIE**

1. Oceniane kryteria i ich ranga w ocenie:

LP.	KRYTERIUM	RANGA
1.	Cena (brutto) – K1	100%

Sposób obliczania wartości punktowej kryterium:

Wartość punktowa dla kryterium "Cena" będzie wyliczona wg wzoru:

$$K_1 = C_N / C_{0B} \times 100 \times R,$$

gdzie:

$K_1$  - liczba punktów przyznanych Wykonawcy za kryterium "Cena",

$C_N$  - najniższa zaofferowana cena brutto,


$C_{0B}$  - cena brutto zaofferowana w ofercie badanej,

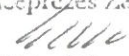
$R$  - ranga kryterium.

- Maksymalna ilość punktów, jaką Wykonawca może uzyskać w wyniku oceny według powyższych kryteriów wynosi 100.
- Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiadać będzie wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie Pzp, oraz w SIWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru. Punktacja przyznawana ofertom w poszczególnych kryteriach będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Najwyższa liczba punktów wyznaczy najkorzystniejszą ofertę.
- Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych (art. 91 ust. 5 ustawy Pzp).
- Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia dogrywki w formie aukcji elektronicznej.
- Ocena końcowa oferty - jest to ilość punktów uzyskanych za kryteria wymienione w ust. 1.
- Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć - zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku. Zamawiający posiada NIP PL 5250008525.
- Zasady wyboru oferty i udzielenia zamówienia  
Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:
  - odpowiada wszystkim wymaganiom, koniecznym, z uwagi na przedmiot zamówienia, przedstawionym w ustawie Pzp;
  - odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w SIWZ;
  - została uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane kryterium wyboru.

## **XIX. FORMALNOŚCI, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY**

- Z Wykonawcą który złożył najkorzystniejszą ofertę zostanie zawarta umowa, wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 5 i 6 do SIWZ.
- Umowa zostanie zawarta z zastrzeżeniem art. 183 ustawy Pzp, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób.  
Strony uzgadniają termin zawarcia umowy niezwłocznie po zawiadomieniu Wykonawcy o wyborze jego oferty. W przypadku niemożności porozumienia w tym zakresie termin zostanie wyznaczony przez Zamawiającego.
- Zamawiający może zawrzeć umowę przed upływem terminu określonego w ust. 2 jeżeli w postępowaniu została złożona tylko jedna oferta.
- Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców prowadzących działalność w formie spółki cywilnej, Wykonawcy zobowiązani są przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, dostarczyć Zamawiającemu w terminie przez niego wyznaczonym umowę tej spółki cywilnej.

  
 Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
 z siedzibą w Łodzi  
 ul. Piotrkowska 100  
 90-101 Łódź, tel. 22 62 62 62 62

10  
 Wiceprezes Zarządu  
  
 Piotr Sitkowski

Znak sprawy: ZP 004/2019

5. Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia, Wykonawcy zobowiązani są dostarczyć Zamawiającemu w terminie przez niego wyznaczonym umowę regulującą ich współpracę.
6. Umowa regulująca współpracę Wykonawców składających wspólnie ofertę powinna określać m.in.:
  - 1) podmioty składające ofertę;
  - 2) cel gospodarczy, dla którego została zawarta umowa;
  - 3) zasady reprezentacji i prowadzenia spraw;
  - 4) oznaczenie czasu trwania umowy (wymaga się, aby czas trwania umowy był nie krótszy niż okres realizacji zamówienia oraz okres gwarancji i/lub rękojmi).
7. Umowa opisana w ust. 6 nie może być umową przedwstępną ani umową zawartą pod warunkiem zawieszającym.

## XX. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

## XXI. WARUNKI I USTALENIA, KTÓRE BĘDĄ WPROWADZONE DO UMOWY

Szczegółowe warunki umowy w tym możliwość zmiany postanowień umowy określa wzór umowy stanowiący **Załącznik Nr 5 i 6** do SIWZ.

XXII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy PZP jak dla postępowań **poniżej** kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy PZP.

### XXIII. INFORMACJA O PODWYKONAWCACH

W przypadku powierzenia realizacji zamówienia Podwykonawcom, Wykonawca zobowiązany jest do wskazania w ofercie tej części zamówienia, której realizację powierzy Podwykonawcy oraz podać firmy Podwykonawców, a także niezwłocznego informowania o wszelkich zmianach dotyczących podwykonawców, które wystąpią w trakcie wykonywania zamówienia. W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców.

XXIV. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 67 UST. 1 PKT 7 USTAWY PZP

Zamawiający nie przewiduje udzielenia takich zamówień.

## XXV. OBOWIĄZKI ZAMAWIAJĄCEGO

1. Bezpłatnie przed otwarciem ofert Zamawiający podaje kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
2. Zamawiający podczas otwarcia ofert podaje nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
3. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:
  - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
  - 2) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
  - 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
4. Zamawiający informuje niezwłocznie wszystkich Wykonawców o:
  - 1) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności Wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedzibę albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także o punktacji przyznanej ofertom w każdym kryterium oceny ofert i o łącznej punktacji,
  - 2) Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni
  - 3) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności,
  - 4) unieważnieniu postępowania- podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

not. 8

Znak sprawy: ZP 004/2019

5. W przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 8 pzp, informacja, o której mowa w ust. 4 pkt 2, zawiera wyjaśnienie powodów, dla których dowody przedstawione przez Wykonawcę, Zamawiający uznał za niewystarczające.
6. Zamawiający udostępnia informacje, o których mowa w ust. 4 pkt 1), na stronie internetowej.
7. Zamawiający może nie ujawniać informacji, o których mowa w ust. 4, jeżeli ich ujawnienie byłoby sprzeczne z ważnym interesem publicznym.

#### **XXVI. KLAUZULA OBOWIĄZKU INFORMACYJNEGO z art. 13 i 14 RODO NA POTRZEBY UDZIELENIA I REALIZACJI ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

Adresatem tej informacji są przede wszystkim osoby fizyczne (wykonawcy) przekazujące swoje dane osobowe bezpośrednio Instytutowi Kardiologii oraz osoby fizyczne wskazane w ofercie przez Wykonawców do realizacji zamówienia publicznego.

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 oraz art. 14 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Instytut Kardiologii im. Prymasa Tysiąclecia Stefana Kardynała Wyszyńskiego, ul. Alpejska 42, 04-628 Warszawa (dalej: „IKARD”).;
- IKARD wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się skontaktować pod adresem: iodo@ikard.pl
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w związku z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018), (dalej „ustawa Pzp”) w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego. W przypadku korzystnego dla Pana/Pani rozstrzygnięcia, Pana/Pani dane osobowe będą przetwarzane również w celu realizacji umowy o udzielenie zamówienia publicznego i ewentualnego dochodzenia roszczeń (art. 6 ust. 1 lit f RODO – prawnie uzasadniony interes administratora danych) i w celu realizacji obowiązków wynikających z przepisów prawa (art. 6 ust. 1 lit. c RODO w związku z ustawą Pzp). Zamówieniem publicznym na potrzeby którego będą przetwarzane Pana/Pani dane osobowe jest zamówienie publiczne, któremu towarzyszy niniejsza klauzula (dalej: „Zamówienie”).
- Źródłem Pana/Pani danych osobowych jest Pan/Pani bezpośrednio bądź dane te zostały podane przez wykonawcę na potrzeby realizacji Zamówienia.
- Dane osobowe i kategorie Pani/Pana danych osobowych przetwarzane na potrzeby realizacji Zamówienia wynikają bezpośrednio z SIWZ Zamówienia, IKARD przetwarza w szczególności imię, nazwisko, dane teleadresowe, informacje o kwalifikacjach i doświadczeniu zawodowym, dane zawarte w rejestrach publicznych (KRS, CEIDG)
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych przede wszystkim będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Ustawy Pzp, a także podmioty przetwarzające działające na zlecenie IKARD (np. dostawcy usług IT, księgowość, kancelarie prawne) oraz pracownicy i współpracownicy IKARD.
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy. W przypadku zawarcia umowy o udzielenie zamówienia publicznego, Pana/Pani dane osobowe mogą być przechowywane dodatkowo do upływu okresu przedawnienia roszczeń wynikających z umowy na podstawie przepisów prawa.
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- Pana/Pani dane osobowe nie będą przekazywane przez IKARD do odbiorcy w państwie trzecim.
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
  - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
  - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych \*;
  - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO \*\*;
  - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- co do zasady Pana/Pani prawo do usunięcia, do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, a także prawo do przenoszenia danych jest istotnie ograniczone, w szczególności nie przysługuje Panu/Pani w następujących sytuacjach:

**Mediopro**  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
ul. ...  
...  
...  
...  
...

Wiceprezes Zarządu  
*[Podpis]*  
Piotr Sitkowski

Znak sprawy: ZP 004/2019

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

*\*Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*

*\*\*Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.*

## XXVII. INNE INFORMACJE

1. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
2. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

### Załączniki do SIWZ:

1. Załącznik nr 1 do SIWZ - Formularz ofertowy;
2. Załącznik nr 2 do SIWZ - Formularz asortymentowo-cenowy Załącznik nr 1 do umowy;
3. Załącznik nr 3 do SIWZ - Oświadczenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu;
4. Załącznik nr 3a do SIWZ - Oświadczenie, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu;
5. Załącznik nr 4 do SIWZ - Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej;
6. Załącznik nr 5 do SIWZ - Wzór umowy
7. Załącznik Nr 6 do SIWZ - Wzór umowy
8. Załącznik Nr 7 do SIWZ - zdjęcia poglądowe

SIWZ sporządziła Komisja Przetargowa

38437000-7

Część nr 3 (13 pozycji)																								
Nr części		Pozycja		Przedmiot zamówienia			C.			D.		E.		F.		G.		H.		I.		J.		
A.		B.																						
Probówki i akcesoria do próżniowego (zamkniętego) pobierania krwi systemem VACUETTE firmy Greiner, bezpiecznego systemu obowiązującego w Instytucie Kardiologii. Probówki wykonane z plastiku, z korkami wdiskanymi, probówki pakowane po 50 sztuk w styropianowych statywach																								
1. Probówki biochemiczne 5ml z zelem separującym (456018) korek żółty																								
2. Probówki biochemiczne 5ml z zelem separującym 3,5ml (454228) korek żółty																								
3. Probówki 2ml z fluorkiem (454221), korek szary																								
4. Probówki 4ml z heparyną litową (454029), korek zielony																								
5. Probówki koagulologiczne (cytrynian) 3ml (454334), korek niebieski																								
6. Probówki hematologiczne (wersenian) 2ml (454047), korek fioletowy																								
7. Probówki serologiczne 4ml (454208), korek różowy																								
8. Probówki na OB. 2ml (454073), korek czarny																								
9. Igły nr 8 (450076), kolor zielony																								
10. Igły nr 7 (450075), kolor żółty																								
11. Igły nr 9 (450077), kolor szary																								
12. Luery (450070)																								
13. Holder (450201)																								
Wartość netto i brutto części nr 3. * (13 pozycji)																								

\* - wartość brutto danej części przeniesić do formularza oferty

Wiceprezes Zarządu  
Piotr Sitkowski

## Potwierdzenie wykonania przelewu krajowego



Nadawca:
02-2490-0005-0000-4520-7995-0390
NUMER RACHUNKU NADAWCY
ECLIPSE SPÓŁKA Z OGRANICZONA ODPOWIEDZIALNOSCIA SPÓŁKA KOMANDYTOWA
NAZWA NADAWCY
ul. Życzkowskiego 16 31-864 Kraków
ADRES NADAWCY

Odbiorca:
60-1010-1010-0081-3622-3100-0000
NUMER RACHUNKU ODBIORCY
Krajowa Izba Odwoławcza
NAZWA ODBIORCY
ul. Postępu 17A 02-676 Warszawa
ADRES ODBIORCY

<b>Szczegóły przelewu:</b>	
Kwota:	15 000,00 PLN
Tytuł płatności:	wpis do odwołania do KIO przetarg w Warszawa CSK MSWiA, nr post. C!
Rodzaj przelewu:	Przelew krajowy
Data płatności:	25-01-2019
Data księgowania:	25-01-2019
Numer referencyjny:	1#BNPI.1181420458.TC

Niniejszy dokument został wygenerowany elektronicznie i nie wymaga podpisu ani stempla. Dokument sporządzony na podstawie art. 7 Ustawy Prawo Bankowe (Dz. U. Nr 140 z 1997 roku, poz. 939 z późniejszymi zmianami).